

# MULTAQ® VÄGLEDNING FÖR FÖRSKRIVARE

*Denna vägledning innehåller viktig information för säker användning av dronedaron (MULTAQ®)*

## Syftet med denna vägledning är att:

Ge förskrivare av MULTAQ® (dronedaron) råd gällande:

1. Kontroll av patienternas lämplighet innan behandling påbörjas
2. Övervaka patienterna under behandlingen
3. Sätta ut MULTAQ® vid behov
4. Ge patienterna råd om dess användning

Denna vägledning kompletterar [produktresumén](#) och bipacksedeln. Den innehåller därför inte all information för förskrivare.

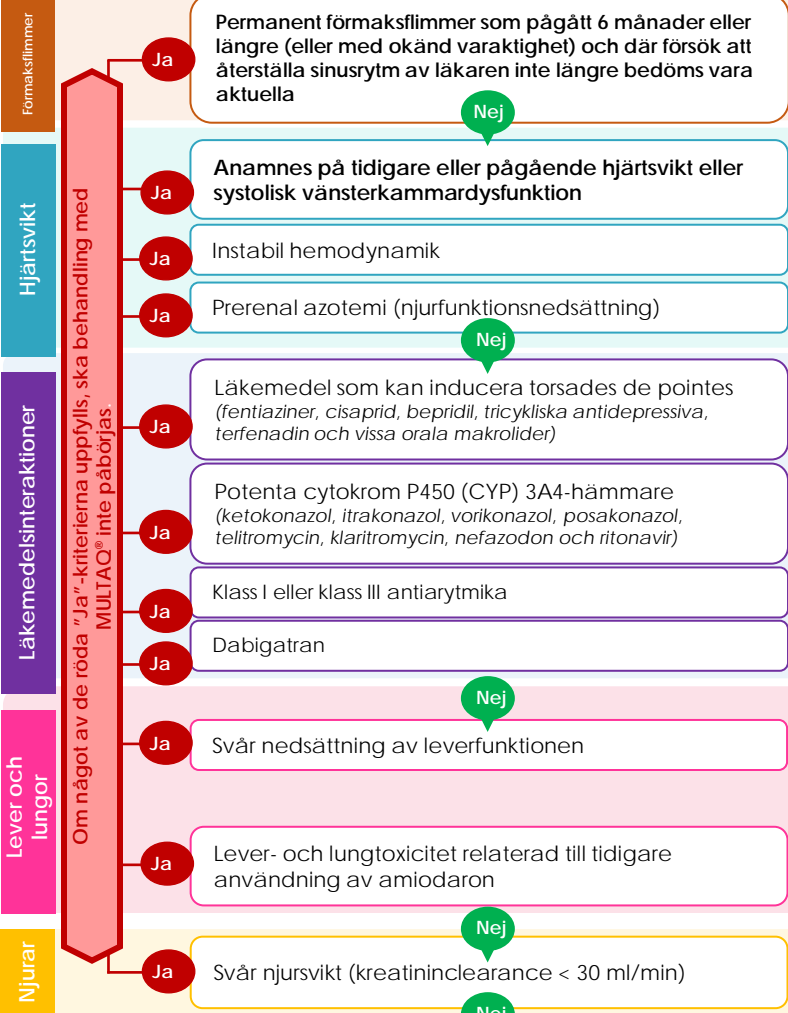
## Säker användning:

- Behandling med MULTAQ® ska endast:
  - påbörjas och följas av en specialist
  - förskrivas efter det att alternativa behandlingsmetoder har övervägts.
- Behandling med MULTAQ® kan påbörjas polikliniskt.

## INNAN BEHANDLINGEN PÅBÖRJAS

Om **något** av kriterierna för "Ja" (**röda knappar**) är uppfyllt, ska MULTAQ® inte förskrivas. Du bör endast förskriva MULTAQ® om **alla** kriterier för "Nej" (**gröna knappar**) är uppfyllda. Kontraindikationer bör bekräftas genom EKG, serumkreatinin samt lever- och lung-funktionsprover.

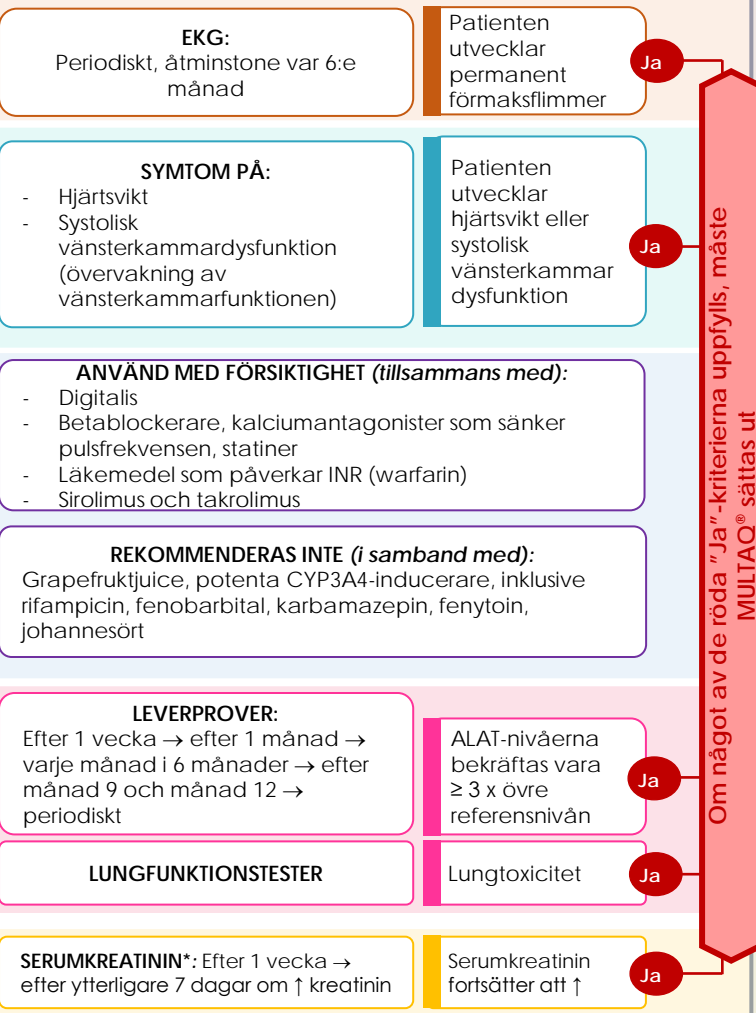
MULTAQ® är **indicerat** för bibehållande av sinusrytm efter framgångsrik konvertering hos vuxna, kliniskt stabila patienter med paroxysmalt eller persisterande förmaksflimmer



MULTAQ® kan initieras

## ÖVERVAKNING UNDER BEHANDLING

Följande undersökningar rekommenderas under behandling med MULTAQ®. Kriterier för utsättning beskrivs också. Om **något** av kriterierna för "Ja" (**röda knappar**) uppfylls under behandlingen, bör MULTAQ® sättas ut.



\*Plasmakreatininvärdet kan öka initialt på grund av hämning av renal tubulär utsöndring av kreatinin. Detta tyder inte nödvändigtvis på en försämring av njurfunktionen.

## PATIENTRÅDGIVNING

Patienterna bör informeras om att under behandlingen med MULTAQ® kommer **blodprovstagning och EKG-undersökningar** att äga rum. De bör även informeras om följande:

**Rådfråga läkare** om de utvecklar: *hjärtklappning, känsla av snabb eller oregelbunden hjärtrytm*

**Rådfråga läkare** om de utvecklar: *viktuppgång, dekliva ödem, ökad dyspné*

MULTAQ® interagerar med ett flertal läkemedel:

- Informera eventuella andra läkare om att de behandlas med MULTAQ®
- De **bör inte ta** johannesört
- De bör **undvika** grapefruktjuice

**Omedelbart rapportera** om de utvecklar: *nyttillkommen buksmärt, aptitlöshet/anorexi, illamående, kräkningar, feber, allmän sjukdomskänsla, trötthet, gulsot, mörk urin eller klåda*

**Rådfråga läkare** om de utvecklar: *torrhosta, andfäddhet*

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar av läkemedlet till **Fimea**: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi), Sakerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet, Registret över läkemedelsbiverkningar, PB 55, 00034 FIMEA eller till innehavaren av försäljningsstillståndet: **Sanofi Oy**, [pharmacovigilance.finland@sanofi.com](mailto:pharmacovigilance.finland@sanofi.com) eller via telefon 0201 200 368.

Om något av de röda "Ja"-kriterierna uppfylls, måste MULTAQ® sättas ut