

LÄKARENS CHECKLISTA INFÖR FÖRSKRIVNING

Mysimba är avsett som tillägg till en kalori-reducerad kost och ökad fysisk aktivitet för vikthantering hos vuxna patienter (>18 år) med ett initialt kroppsmasseindex (BMI) på ≥ 30 kg/m² (fetma), eller ≥ 27 kg/m² till < 30 kg/m² (övervikt) tillsammans med en eller flera viktrelaterade komorbiditeter (t.ex. typ 2-diabetes, dyslipidemi eller kontrollerad hypertoni). Behandling med Mysimba ska avbrytas efter 16 veckor om patienten inte har tappat minst 5 % av sin initiala kroppsvikt (se avsnitt 5.1 i produktresuméet).



Patientuppgifter

Man

Kvinna

Om kvinna, kontrollera om det finns risk för graviditet, eftersom NB inte får tas av gravida kvinnor eller kvinnor som ammar.

Ålder (år)

Vikt (kg)

Längd (m)

BMI (kg/m²)

Hypertoni

Hyperkolesterolemi

Annan riskfaktor för koronarsjukdom

Rökning

Lågt HDL-kolesterol

Diabetes

Hypertriglyceridemi

Aktuellt BP (mm Hg)

Har patienten:

Nej

Ja

Okontrollerad hypertoni?

Aktuell epileptisk sjukdom, krampanfall i anamnesen eller känd CNS-tumör?

Aktuell eller tidigare diagnos av bulimi eller anorexia nervosa?

Aktuellt beroende efter långtidsanvändning av opioid eller opioidagonist?

Akuta utsättningssymtom efter utsättning av alkohol, bensodiazepin eller opiater?

Samtidig behandling med bupropion eller naltrexon?

Bipolär sjukdom i anamnesen?

Behandling med en MAO-hämmare inom de senaste 14 dagarna?

Allvarligt nedsatt lever- eller njurfunktion eller terminal njursvikt?

Kontraindikationer

FÖRSKRIV INTE

Har patienten:

Nej

Ja

Måttlig njurinsufficiens? *(Om diabetisk eller äldre patient med njurinsufficiens, överväg eGFR-bedömning innan NB-behandling påbörjas)*

Lindrigt till måttligt nedsatt leverfunktion?

Kontrollerad hypertoni?

Angina eller nyligen inträffad hjärtinfarkt i anamnesen?

Mani i anamnesen?

Självordstankar eller självmordsförsök i anamnesen (särskilt yngre personer)?

Depression?

Risikfaktorer för krampanfall (t.ex. tidigare skallskada, episoder av hypoglykemi p g a diabetesläkemedel, samtidig behandling med läkemedel som kan sänka kramptröskeln såsom antipsykotika, antidepressiva medel, antimalariamedel, tramadol, teofyllin, systemiska steroider, kinoloner och sederande antihistaminer)?

Patienter med någon av dessa faktorer löper ökad risk för biverkningar. Behandling ska endast inledas eller fortsättas efter en utförlig nytta-riskvärdering och granskning av avsnitt 4.4 i produktresumén

Behandla med Mysimba?

Ja Nej

Datum

dd/mm/åååå

Avbryt behandling vid betänkligheter över säkerhet eller tolerabilitet med pågående behandling

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera nya säkerhetsinformation. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning. Se avsnitt 4.8 i produktresumé om hur man rapporterar biverkningar.