

LÄÄKÄRIN TARKISTUSLISTA LÄÄKETTÄ MÄÄRÄTTÄESSÄ



▼ Mysimba on tarkoitettu vähäkalorisen dieetin ja lisätyn liikunnan ohella painon hallintaan aikuisille ≥ 18 vuotta, joilla lähtötilanteessa painoindeksi (BMI) on ≥ 30 kg/m² (lihavat), tai ≥ 27 kg/m² - < 30 kg/m² (liikapainoiset), joilla on yksi tai useampi liikapainoon liittyvä liitännäissairaus (esim. tyypin 2 diabetes, dyslipidemia tai hoitotasapainossa oleva verenpainetauti). Hoito Mysimballa pitää lopettaa 16 viikon kuluttua, ellei potilaan paino ole alentunut vähintään 5 % alkuperäisestä painosta (ks. valmisteyhteenvedon kohta 5.1).

Potilastiedot

Mies Nainen *Jos nainen, tarkista onko raskaus mahdollinen, sillä naltreksoni - bupropionia ei saa käyttää raskauden tai imetyksen aikana.*

Ikä (v) Paino (kg) Pituus (m) BMI (kg/m²)
Hypertensio Hyperkolesterolemia Muita sydäntaudin riskitekijöitä
Tupakointi Matala HDL kolesteroli
Diabetes Hypertriglyseridemia Nykyinen verenpaine (mm Hg) /

Onko potilaalla:

	Ei	Kyllä
Kontrolloimaton verenpainetauti?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Nykyinen epilepsia, aiempia kouristuskohtauksia tai tunnettu keskushermoston tuumori?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Nykyinen tai aiemmin diagnosoitu bulimia tai anoreksia nervosa?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Nykyinen opioidiriippuvuus?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Parhaillaan tapahtuva alkoholi-, bentsodiatsepiini- tai opioidivieroitushoito?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Parhaillaan tapahtuva bupropioni- tai naltreksonihoito?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Aiemmin esiintynyt bipolaarinen mielialahäiriö?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
MAO-estäjien käyttöä edeltävien 14 vrk:n aikana?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Vaikea maksan vajaatoiminta tai munuaisten vaikea tai loppuvaiheen vajaatoiminta?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Potilaille, joilla on jonkin näistä vasta-aiheista, EI SAA MÄÄRÄTÄ

Onko potilaalla:

	Ei	Kyllä
Keskivaikea munuaisten vajaatoiminta? <i>(Jos diabeetikko tai iäkäs, jolla on munuaisten vajaatoimintaa, harkitse eGFR:n määrittystä ennen NB-hoidon aloitusta)</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Lievä tai keskivaikea maksan vajaatoiminta?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Hallinnassa oleva verenpainetauti?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Angina pectoris tai äskettäinen sydäninfarkti?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Aikaisempi mania?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Itsemurha-ajatuksia tai aiempi itsemurhayritys (erityisesti nuorilla)?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Masennus?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Kouristelun riskitekijöitä (kuten: aikaisempi pään vamma, diabeteksen hoitoon liittyvä hypoglykemia, samanaikainen kouristuskynnystä alentava lääkeitys, kuten psykoosilääkkeet, masennuslääkkeet, malarialääkkeet, tramadoli, teofylliini, systeemiset steroidit, kinolonit tai väsyttävät antihistamiinit)?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Potilaille, joilla on jokin näistä tekijöistä, on suurentunut vaara saada haittavaikutuksia. Hoidon saa aloittaa tai jatkaa vain kun on huolellisesti arvioitu mahdolliset hyödyt ja riskit ja katsottu kohta 4.4 valmisteyhteenvedossa.

Mysimba-hoito?

Kyllä

Ei

Päiväys

pp/kk/vvvv

Keskeytä hoito, jos hoitoon liittyy turvallisuuteen tai siedettävyyteen liittyviä ongelmia

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti uutta turvallisuutta koskevaa tietoa. Terveystieteiden tutkimuskeskusten pyydetään ilmoittamaan epäilyistä lääkkeen haittavaikutuksista, joko Fimealle: www.fimea.fi, Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, FI-00034 Fimea tai Navamedicille: Navamedic AB, Box 24032, 400 22 Göteborg, Ruotsi.