

LEGENS KONTROLLISTE FOR FORSKRIVNING



▼ Mysimba (naltrekson/bupropion) er indisert som tillegg til et kalorifattig kosthold og økt fysisk aktivitet i behandlingen av overvekt hos voksne pasienter (> 18 år) med en innledende kroppsmasseindeks (BMI) ≥ 30 kg/m² (fedme) eller ≥ 27 kg/m² til < 30 kg/m² (overvekt) med nærvær av én eller flere vektrelaterte komorbiditeter (f.eks. type 2 diabetes, dyslipidemi eller kontrollert hypertensjon). Behandlingen med Mysimba bør avbrytes etter 16 uker hvis pasienten ikke har mistet minst 5 % av sin innledende kroppsvekt (se preparatomtalens pkt. 5.1). For ytterligere informasjon se oppdatert preparatomtale (SPC) på Legemiddelsøk hos www.legemiddelverket.no

Pasientopplysninger

Mann Kvinne *For kvinner: Må ikke brukes ved graviditet eller amming!*

Alder (år) Vekt (kg) Høyde (m) BMI (kg/m²)
Hypertensjon Hyperkolesterolemi Andre risikofaktorer for CHD
Røyking Lavt HDL-kolesterol
Diabetes Hypertriglyseridemi Dagens BT (mm Hg)

Har pasienten:

	Nei	Ja
Ukontrollert hypertensjon?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Nåværende krampeanfall, tidligere anfall eller kjent CNS-tumor?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Nåværende eller tidligere diagnose av bulimi eller anoreksi?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Nåværende avhengighet av kroniske opioider eller opioidagonister?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Pågående behandling for avvenning av alkohol, benzodiazepiner eller opioider?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Nåværende behandling med bupropion eller naltrekson?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Tidligere bipolar lidelse?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Vært behandlet med en MAO-hemmer i løpet av siste 14 dager?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Alvorlig nedsatt lever- eller nyrefunksjon eller terminal nyresvikt?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Kontraindikasjoner
INGEN FORSKRIVNING

Har pasienten:

	Nei	Ja
Moderat nedsatt nyrefunksjon: <i>(Hvis diabetisk eller eldre pasient med nyreinsuffisiens, vurder å måle eGFR før oppstart av behandling)</i>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Mild eller moderat nedsatt leverfunksjon?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Kontrollert hypertensjon?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Angina eller nylig myokardinfarkt?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Tidligere mani?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Selvordstanker eller tidligere selvmordsforsøk (særlig hos yngre personer)?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Depresjon?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Risikofaktorer for anfall (som f.eks.: tidligere hodeskade, episoder med hypoglykemi fra diabetesbehandling, samtidige legemidler som kan senke krampeterskelen som f.eks.: antipsykotika, antidepressiva, antimalariamidler, tramadol, teofyllin, systemiske steroider, kvinoloner eller sederende antihistaminer)?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Pasienter med noen av disse faktorene har økt risiko for bivirkninger. Behandling bør bare igangsettes og vedlikeholdes etter nøye vurdering av mulige fordeler og risiko samt vurdering av pkt. 4.4 i preparatomtalen

Behandling med Mysimba?

Ja Nei

Dato dd/mm/åååå

Avbryt behandlingen hvis bekymringer omkring sikkerhet eller tolerabilitet ved pågående behandling

▼ Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning til sitt regionale legemiddelinformasjons-senter (RELIS). Meldeskjema ligger på www.relis.no/meldeskjema og på www.legemiddelverket.no/meldeskjema.