

LEGENS SJEKKLISTE FOR FORSKRIVNING AV ▼ MYSIMBA® (NALTREKSON/BUPROPION)

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) $\geq 30 \text{ kg/m}^2$ (fedme) eller $\geq 27 \text{ kg/m}^2$ til $< 30 \text{ kg/m}^2$ (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 opiatagonister?	<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 leverfunksjon eller terminal nyresvikt?	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Kontraindikasjoner

INGEN FORSKRIVNING av Mysimba dersom du krysser av i noen av disse boksene

Har pasienten:

	Nei	Ja
Moderat eller alvorlig nedsatt nyrefunksjon? (Hvis diabetisk eller eldre pasient eller forhøyet risiko for nyreinsuffisiens, vurder eGFR før oppstart av Mysimba-behandling)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
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"/>
Selv mordstanker 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. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning til Statens legemiddelverk. Meldeskjema ligger på www.legemiddelverket.no/meldeskjema.