

NOVANTRONE

(Mitoksantron)

Sjekkliste for forskriver

Novantrone (mitoksantron) 2 mg/ml konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

Denne sjekklisten er utarbeidet for forskrivere involvert i behandlingen med Novantrone for pasienter med svært aktiv tilbakefallende multippel sklerose forbundet med raskt fremskridende funksjonshemming.

Før første behandling

Tidspunkt	Aktivitet	Detaljer
	Vurdering av sykehistorie	<p>Vurder å screene pasientene for økt risiko for kardio- og hematologisk toksisitet.</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Underliggende risikofaktorer for kardiotoxiskitet (f.eks. aktiv eller sovende hjertesykdom, tidligere behandling med andre antracykliner eller antracenedioner eller andre kardiotoxiske legemidler, mediastinal/perikardial strålebehandling) <input type="checkbox"/> Underliggende risikofaktorer for hematologisk toksisitet
	Screening ved base-line	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Evaluering av venstre ventrikkels ejsjonsfraksjon (LVEF) ved ekkokardiogram eller multigrade angiografi (MUGA). [Mitoksantron bør som regel ikke administreres til MS-pasienter med enten LVEF < 50 % eller klinisk signifikant reduksjon i LVEF]. <input type="checkbox"/> En komplett blodstatus, inkludert blodplater. [Mitoksantron bør som regel ikke gis til pasienter med nøytrofiltall lavere enn 1500 celler/mm³].
	Pasient-informasjon	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Pasienten er informert og forstår risikoen for kardiotoxiskitet (f.eks. redusert LVEF, kongestiv hjertesvikt) og hemotoksiskitet (f.eks. behandlingsrelatert akutt myeloid leukemi (t-AML) og myelodysplastisk syndrom (t-MDS)) forbundet med bruk av mitoksantron for behandling av MS og tiltakene for å minimere risiko (f.eks. overvåke symptomer, ha med seg Pasientkort og behovet for å binde seg til regelmessig oppfølging i opptil 5 år etter avsluttet behandling).

Under behandlingen og opptil 5 år etter siste behandling

Tidspunkt	Aktivitet	Detaljer
	Kumulativ livstidsdose	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Pasienter med MS bør vanligvis ikke få en kumulativ livstidsdose av mitoksantron på mer enn 72 mg/m²
	Monitorering	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Evaluering av LVEF ved ekkokardiogram eller MUGA før hver etterfølgende dose og årlig i opptil 5 år etter avsluttet behandling. [Mitoksantron bør som regel ikke administreres til MS-pasienter med enten LVEF < 50 % eller klinisk signifikant reduksjon i LVEF.] <input type="checkbox"/> En komplett blodstatus, inkludert blodplater 10 dager etter første dosen er gitt, før hver etterfølgende infusjon og i tilfelle det sees tegn på utvikling av infeksjon.

Pasient navn: _____

Pasientens fødselsdato: _____

Forskrivers navn: _____

Dato Novantrone behandlingen startet: _____

Dato Novantrone behandlingen sluttet: _____

Kumulativ livstidsdose mottatt: _____ mg/m²