

Mycamine® (micafungin) Checklista för ordination

Denna checklista är en lathund för förskrivaren för att säkerställa att Mycamine®-ordinationen genomförs på ett lämpligt sätt. För fullständig förskrivarinformation, se produktresumén. **Var god svara på frågorna nedan genom att sätta kryss i respektive ruta. Spara den ifyllda checklistan i patientjournalen.**

PATIENTDATA:

Klistra patientetiketten här

DETALJER OM DEN ORDINERANDE LÄKAREN:

Namn:

Signatur:

Datum:

I beslutet om att ordinera Mycamine® bör hänsyn tas till den potentiella risken för utveckling av levertumörer.

Därför bör micafungin enbart användas om andra svamppläkemedel inte är tillämpliga.

Andra svamppläkemedel är inte tillämpliga

INDIKATION:

Candidemi/Invasiv candidiasis

Eosofagal candidiasis (ej godkänd indikation för barn)

Profylax mot *Candida*-infektion

Annat (var god ange vad)

KONTRAINDIKATIONER: Om följande gäller din patient ordinera **INTE Mycamine®**

Känd överkänslighet mot aktiv substans (micafungin), mot andra echinocandiner eller mot laktosmonohydrat

Ja Nej

SÄRSKILDA VARNINGAR OCH FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER:

Om något av följande gäller din patient, **FÖRSKRIV ENDAST EFTER** en noggrann risk/nytta-bedömning:

- Svår leverfunktionsnedsättning Ja Nej
- Kroniska leversjukdomar som är kända för att kunna predisponera för cancer (se fotnot nedan): Ja Nej
 - Avancerad leverfibros
 - Cirros
 - Viral hepatit
 - Neonatal leversjukdom
 - Kongenital enzymdefekt
- Samtidig behandling med läkemedel som har hepatotoxiska och/eller genotoxiska egenskaper Ja Nej
- Samtidig behandling med amfotericin B-desoxikolat Ja Nej
- Tidigare anamnes på hemolys, hemolytisk anemi eller nedsatt njurfunktion Ja Nej

FOTNOT: Patienterna bör följas upp noggrant med avseende på leverskada eller försämrad njurfunktion. Tidigt behandlingsavbrott rekommenderas vid signifikant och kvarstående ökning av ALAT/ASAT, för att minimera risken för adaptiv regenerering och potentiell efterföljande uppkomst av levertumörer. I samband med micafunginadministrering kan anafylaktiska/anafylaktoida reaktioner, inklusive anafylaktisk chock, uppkomma. Patienter som visar kliniska tecken på eller laboratorievidens för hemolys under micafunginbehandling, bör följas upp noggrant för tecken på försämring av dessa tillstånd, varvid en risk/nytta-värdering av fortsatt micafunginbehandling bör göras.

INTERAKTIONER: Pågår samtidig behandling med sirolimus, nifedipin, eller itraconazol Ja Nej

Om svaret är ja, bör patienterna följas upp för sirolimus-, nifedipin- eller itraconazoltoxicitet. Doserna av dessa läkemedel ska reduceras om nödvändigt.

GRAVIDITET: Är patienten gravid? Ja Nej

Om svaret är ja, använd inte preparatet om det inte finns ett uppenbart behov.