

# LÄÄKÄRIN TARKISTUSLISTA LÄÄKETTÄ MÄÄRÄTTÄESSÄ

▼ Mysimba on tarkoitettu vähäkalorisen dieetin ja lisätyn liikunnan ohella painon hallintaan aikuisille  $\geq 18$  vuotta, joilla lähtötilanteessa painoindeksi (BMI) on  $\geq 30$  kg/m<sup>2</sup> (lihavat), tai  $\geq 27$  kg/m<sup>2</sup> -  $< 30$  kg/m<sup>2</sup> (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/m<sup>2</sup>)   
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 lääkitys, 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](http://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.