



MYCAMINE™ (mikafungin) Kontrolni list za propisivača lijeka

Ovaj kontrolni list podsjeća propisivače lijeka na određene aspekte lijeka MYCAMINE™ kako bi bili sigurni da se lijek ispravno propisuje. **Kod odluke o primjeni lijeka Mycamine™ treba uzeti u obzir mogući rizik razvoja tumora jetre.** U štakora je, nakon razdoblja liječenja od 3 mjeseca ili više, opažen razvoj žarišta promijenjenih hepatocita i hepatocelularnih tumora. Predviđeni prag za razvoj tumora u štakora nalazi se otprilike unutar raspona kliničke izloženosti. Klinički značaj ovog nalaza nije poznat.

MYCAMINE™ se zato smije primjenjivati samo ako drugi antimikotici nisu pogodni.

Molimo Vas da označite odgovarajući odgovor u polja križićem i spremite ispunjeni kontrolni list u bolesnikov karton!

<u>PODACI O BOLESNIKU:</u>	<u>DETALJI O PROPISIVAČU LIJEKA:</u>	
<div style="border: 1px solid black; height: 80px; width: 100%;"></div>	Ime propisivača lijeka: _____ Potpis propisivača lijeka: _____ Datum: _____	
• Da li su za primjenu pogodni drugi antimikotici? Da <input type="checkbox"/> Ne <input type="checkbox"/>		
 <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; display: inline-block;">MYCAMINE™ se smije primjenjivati samo ako drugi antimikotici nisu pogodni.</div>		
<i>Molimo Vas, provjerite da li je ijedno od ovih stanja prisutno kod Vašeg bolesnika:</i>		
1) Teško oštećenje funkcije jetre	Da <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>
2) Kronične bolesti jetre koje predstavljaju preneoplastično stanje poput: uznapredovala fibroza jetre, virusni hepatitis, prirodni poremećaj enzima, ciroza, neonatalna bolest jetre	Da <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>
3) Istodobno prima druge lijekove s hepatotoksičnim i/ili genotoksičnim svojstvima	Da <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>
<p>Tijekom liječenja potrebno je pratiti funkciju jetre. Da bi se smanjio rizik od adaptivne regeneracije i posljedičnog mogućeg nastanka tumora jetre, preporučuje se rano prekinuti primjenu ako su vrijednosti ALT/AST značajno ili neprekidno povišene.</p>		
4) Ima hemolizu ili hemolitičku anemiju u povijesti bolesti	Da <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>
<p>Bolesnike u kojih se jave klinički ili laboratorijski dokazi hemolize za vrijeme terapije MYCAMINE™ treba pažljivo pratiti zbog mogućeg pogoršanja ovih stanja i procijeniti omjer rizika i koristi od nastavka terapije lijekom MYCAMINE™.</p>		
5) Ima oštećenje bubrega u povijesti bolesti	Da <input type="checkbox"/>	Ne <input type="checkbox"/>
<p>Bolesnike treba pažljivo nadzirati zbog mogućeg pogoršanja funkcije bubrega.</p>		
		
<p>Ukoliko je bilo koje pitanje (1-5) bilo odgovoreno s "DA", propišite MYCAMINE™ samo nakon pažljive procjene omjera rizika i koristi lijeka.</p>		