

Mycamine® (mikafungin) ček lista za lekara koji propisuje

Ova ček lista treba da podseća lekare koji propisuju na određene aspekte leka Mycamine® kako bi se obezbedilo da lek bude propisan na odgovarajući način. Za potpune informacije vezane za propisivanje, pogledajte Sažetak karakteristika leka. **Molimo da označite odgovarajuće kućice i sačuvate popunjenu ček listu u istoriji bolesti pacijenta.**

PODACI O PACIJENTU:

Molimo da ovde unesete podatke o pacijentu

PODACI O LEKARU:

Ime i prezime:

Potpis lekara koji propisuje:

Datum:

Pri donošenju odluke o primeni leka Mycamine® treba uzeti u obzir mogući rizik za razvoj tumora jetre. **Iz tog razloga lek Mycamine® treba primenjivati samo ukoliko drugi antimikotici nisu odgovarajući.**

Drugi antimikotici nisu odgovarajući

INDIKACIJE:

Kandidemija/invazivna kandidijaza Ezofagealna kandidijaza (nije indikovano kod dece)

Profilaksa infekcije *Candidom* Ostalo (molimo navedite): _____

KONTRAINDIKACIJE: Ako se sledeće odnosi na Vašeg pacijenta, NEMOJTE propisivati lek Mycamine®

Postoji poznata preosetljivost na aktivnu supstancu (mikafungin), druge ehinokandine ili na laktozu, monohidrat, odnosno na neku od pomoćnih sastojaka leka, navedenih u odeljku 6.1 teksta SPC-a leka

Da Ne

POSEBNA UPOZORENJA I MERE OPREZA PRI UPOTREBI LEKA: Ako se nešto od ovoga odnosi na Vašeg pacijenta, **PROPIŠITE LEK SAMO NAKON** pažljive procene koristi i rizika

● Ima teški poremećaj funkcije jetre Da Ne

● Ima hronično oboljenje jetre za koje je poznato da predstavlja preneoplastično stanje, kao što su:

Da Ne

-uznapredovala fibroza jetre -virusni hepatitis -urođeni enzimski poremećaj jetre

-ciroza -neonatalna bolest jetre

● Istovremeno prima lekove koji imaju hepatotoksična i/ili gentoksična svojstva Da Ne

● Istovremeno prima terapiju amfotericin B dezoksikolatom Da Ne

● Ima u istoriji hemolizu, hemolitičku anemiju ili bubrežnu insuficijenciju Da Ne

NAPOMENA: Pacijenti treba da budu pažljivo praćeni na pojavu oštećenja jetre i pogoršanja funkcije bubrega. Da bi se smanjio rizik od adaptivne regeneracije i posledično mogućeg nastanka tumora jetre, preporučuje se rano prekidanje terapije ako su vrednosti ALT/AST značajno i neprekidno povišene. Tokom primene mikafungina mogu nastati anafilaktičke/anafilaktoidne reakcije, uključujući i šok. Pacijenti kod kojih se javi klinički ili laboratorijski znaci hemolize, tokom primene mikafungina, treba pažljivo pratiti zbog mogućeg pogoršanja ovih stanja i treba proceniti odnos rizika i koristi za nastavak lečenja mikafunginom.

INTERAKCIJE: Da li postoji istovremena primena sirolimusa, nifedipina ili itraconazola Da Ne

U slučaju da postoji, pacijente treba pažljivo pratiti zbog toksičnosti sirolimusa, nifedipina ili itraconazola, i ako je potrebno smanjiti dozu ovih lekova.

TRUDNOĆA: Da li je pacijentkinja trudna Da Ne

U slučaju da jeste, ne primenjivati lek u trudnoći osim kada postoji jasna potreba za ovom terapijom.