

## 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. Za potpune informacije o propisivanju lijeka proučite Sažetak opisa svojstava lijeka. **Molimo Vas da označite odgovarajući odgovor u polja križićem i spremite ispunjeni kontrolni list u bolesnikov karton.**

### PODACI O BOLESNIKU:

Molimo Vas da ovdje navedete ime i prezime bolesnika

### DETALJI O PROPISIVAČU LIJEKA:

Ime propisivača lijeka:

Potpis propisivača lijeka:

Datum:

Kod odluke o primjeni lijeka Mycamine™ treba uzeti u obzir moguć i rizik razvoja tumora jetre.

**Mycamine™ se smije primjenjivati samo ako drugi antimikotici nisu pogodni.**

Drugi antimikotici nisu pogodni

### INDIKACIJE:

Kandidemija/invazivna kandidijaza

Ezofagealna kandidijaza (nije indicirana u djece)

Profilaksa infekcije *Candidom*

Drugo (molimo navedite)

**KONTRAINDIKACIJE:** Ukoliko kod svojih bolesnika uočite sljedeće, **NEMOJTE** propisati lijek Mycamine™

Poznata preosjetljivost na djelatnu tvar (mikafungin),  
druge ehinokandine, ili laktozu hidrat

Da

Ne

**POSEBNA UPOZORENJA I MJERE OPREZA:** Ukoliko se kod Vašeg bolesnika pojavi išta od navedenog, **PROPIŠITE LIJEK JEDINO NAKON** pažljive procjene koristi i rizika

• Teško oštećenje funkcije jetre

Da

Ne

• Kronična bolest jetre koja predstavlja preneoplastično stanje (vidi bilješku), poput:

Da

Ne

- Uznapredovala fibroza jetre
- Virusni hepatitis
- Prirođeni poremećaj enzima
- Ciroza
- Neonatalna bolest jetre

• Istovremeno prima drugu terapiju s hepatotoksičnim i/ili genotoksičnim svojstvima

Da

Ne

• Istovremeno prima terapiju amfotericin B dezoksikolatom

Da

Ne

• Ima hemolizu, hemolitičku anemiju ili oštećenje bubrega u povijesti bolesti

Da

Ne

**BILJEŠKA:** Bolesnike treba pažljivo pratiti zbog mogućeg oštećenja jetre i pogoršanja funkcije bubrega. Da bi se smanjio rizik od adaptivne regeneracije i posljedičnog mogućeg stvaranja tumora jetre, preporučuje se rano prekinuti primjenu ako su vrijednosti ALT/AST značajno ili neprekidno povišene. Tijekom primjene mikafungina mogu nastati anafilaktičke/anafilaktoidne reakcije, uključujući i šok. Bolesnike u kojih se jave klinički ili laboratorijski znaci hemolize za vrijeme terapije mikafunginom treba pažljivo pratiti zbog mogućeg pogoršanja ovih stanja i procijeniti omjer rizika i koristi od nastavka terapije mikafunginom.

**INTERAKCIJE:** Postoji li istodobna terapija sa sirolimusom, nifedipinom ili itraconazolom?

Da

Ne

Ako je odgovor Da, bolesnici se moraju zbog toksičnosti sirolimusa, nifedipina ili itraconazola nadzirati, i ukoliko je potrebno treba smanjiti doze ovih lijekova.

**TRUDNOĆA:** Je li bolesnica trudna?

Da

Ne

Ukoliko je odgovor Da, ne propisivati ukoliko stvarno nije potrebno.