

Kontrolný zoznam pre predpisovanie lieku Micafungin Olikla (mikafungín)

Tento kontrolný zoznam pripomína predpisujúcim lekárom určité aspekty spojené s užívaním lieku **Micafungin Olikla**, aby sa zabezpečilo, že liek je predpísaný **primerane po liečbe trvajúcej 3 mesiace alebo dlhšie**.

Pri rozhodovaní o používaní lieku Micafungin Olikla sa má vziať do úvahy potenciálne riziko vzniku nádorov pečene. U potkanov sa pozoroval vývoj ložísk zmenených hepatocytov a hepatocelulárnych nádorov po 3 mesiacoch liečby alebo dlhšie. Predpokladaný prah pre rozvoj nádoru u potkanov je približne v rozsahu klinickej expozície.

Klinický význam tohto zistenia nie je známy. **Micafungin Olikla sa má preto používať len vtedy, ak nie sú vhodné iné antimykotiká.**

Začiarknite príslušné políčka. Kompletný kontrolný zoznam uložte do karty pacienta!

IDENTIFIKÁCIA PACIENTA: <div style="border: 1px solid black; height: 80px; width: 100%;"></div>	PREDPISUJÚCI LEKÁR: Meno: <input type="text"/> Podpis: <input type="text"/> Dátum: <input type="text"/>
---	---

Sú vhodné iné antimykotiká?

Áno Nie

Micafungin Olikla sa má používať len vtedy, ak nie sú vhodné iné antimykotiká.

SKONTROLUJTE, ČI SA NA VÁŠHO PACIENTA VZŤAHUJE NIEKTORÁ Z NASLEDUJÚCICH PODMIENOK:

1) Ťažké poškodenie funkcie pečene Áno Nie

2) Chronické ochorenia pečene, o ktorých je známe, že predstavujú preneoplastické stavy, ako sú: pokročilá fibróza pečene, vírusová hepatitída, vrodené enzýmové poruchy, cirhóza, neonatálne ochorenie pečene Áno Nie

3) Súbežná liečba liekmi, ktoré majú hepatotoxické a/alebo genotoxické vlastnosti Áno Nie

U pacientov sa musia starostlivo sledovať prejavy poškodenia pečene. V prípade, že sa objaví významné a pretrvávajúce zvýšenie hladín ALT/AST, odporúča sa včasné prerušenie liečby, aby sa minimalizovalo riziko adaptívnej regenerácie a potenciálnej následnej tvorby nádoru pečene.

4) Hemolýza alebo hemolytická anémia v anamnéze Áno Nie

Pacienti, u ktorých sa počas liečby liekom **Micafungin Olikla** vyvinú klinické alebo laboratórne dôkazy o hemolýze, sa majú starostlivo sledovať, aby sa zistili dôkazy zhoršenia týchto stavov a vyhodnotil sa prínos/riziko liečby liekom **Micafungin Olikla**.

5) Porucha funkcie obličiek Áno Nie

Pacienti majú byť starostlivo sledovaní kvôli zhoršeniu funkcie obličiek.

AK STE NA KTORÚKOLVEK Z OTÁZOK (1-5) ODPOVEDALI „ÁNO“, PREDPÍŠTE LIEK MICA FUNGIN OLIKLA LEN PO DÔKLADNOM ZHODNOTENÍ PRÍNOSU A RIZIKA.