

Läkarens checklista före och under förskrivning med Mysimba® (naltrexon/bupropion)



Initial bedömning ☐ Bedömning vecka 16 ☐ Årlig bedömning ☐ Datum för bedömning ____/____/____
dd mm åååå

Mysimba är avsett som tillägg till en kalorireducerad kost och ökad fysisk aktivitet vid behandling av övervikt hos vuxna patienter (> 18 år) med:

- ett initialt kroppsmasseindex (BMI) på $\geq 30 \text{ kg/m}^2$ (fetma), eller
- ett initialt BMI på $\geq 27 \text{ kg/m}^2$ (övervikt) tillsammans med en eller flera **viktrelaterade komorbiditeter** (t.ex. typ 2-diabetes, dyslipidemi eller okontrollerad hypertoni).

Patientuppgifter

Man ☐ Kvinna ☐

Om kvinna, kontrollera om det finns risk för graviditet, eftersom Mysimba inte får tas av gravida kvinnor eller kvinnor som ammar.

Aktuellt BT (mm Hg)

Ålder (år) Vikt (kg) Längd (m) BMI (kg/m^2) Puls (bpm)

☐ Hypertoni ☐ Diabetes ☐ Dyslipidemi ☐ Depression ☐ Rökning

Kontraindikationer

FÖRSKRIV INTE
om patient har
någon av dessa
faktorer:

- ☐ Okontrollerad hypertension
- ☐ Allvarligt nedsatt leverfunktion eller terminal njursvikt
- ☐ Aktuell epileptisk sjukdom, krampanfall i anamnesen eller känd CNS-tumör
- ☐ Akuta utsättningssymtom efter utsättning av alkohol eller bensodiazepin eller opioder
- ☐ Aktuell eller tidigare diagnos av bulimia eller anorexia nervosa
- ☐ Bipolär sjukdom i anamnesen

Nuvarande behandling med:

- ☐ Bupropion eller naltrexon
- ☐ Opiodagonister
- ☐ MAO-hämmare inom de senaste 14 dagarna

Ökad risk för biverkningar

Behandling ska endast inledas eller fortsättas efter en utförlig nytta-riskvärdering och granskning av avsnitt 4.4 i produktresumén

- ☐ Kontrollerad hypertoni (möjlig risk för blodtrycksökning)
- ☐ Angina eller nyligen inträffad hjärtinfarkt i anamnesen
- ☐ Lindrigt nedsatt leverfunktion (**dosjustering nödvändig**), måttligt nedsatt leverfunktion (**behandling rekommenderas inte**)
- ☐ Måttlig eller allvarlig njursufficiens (**dosjustering nödvändig**) (*Vid diabetes, hög ålder eller risk för njursufficiens, bedöm eGFR innan Mysimba-behandling påbörjas*)
- ☐ Depression eller självmordstankar/självmordsförsök i anamnesen
- ☐ Mani i anamnesen
- ☐ Riskfaktorer för krampanfall - t.ex. tidigare skallskada, episoder av hypoglycemi från diabetesläkemedel, samtidig behandling med läkemedel som kan sänka krampträskeln såsom antipsykotika, antidepressiva medel, antimalariamedel, tramadol, teofyllin, systemiska steroider, kinoloner och sederande antihistaminer

Påbörja/fortsätt inte med behandling vid betänkligheter över säkerhet eller tolerabilitet med behandling med Mysimba. I tillägg, behandling med Mysimba ska avslutas efter 16 veckor eller vid den årliga bedömningen om patienten inte har tappat eller upprätthållit en minskning på åtminstone 5% av deras initiala vikt (avsnitt 4.1 och 4.2 i Produktresumén).

Påbörja/fortsätta behandling Ja ☐ Nej ☐



Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Hälso- och sjukvårdspersonal ombedes rapportera biverkningar till: Läkemedelsverket Box 26, 751 03 Uppsala, www.lakemedelsverket.se Version 05. 04/2025.