



Lääkärin tarkistuslista Mysimba®-lääkettä määrättäessä (naltreksoni-bupropioni)

Ensiarviointi ☐ 16-viikon arviointi ☐ Vuosittainen arviointi ☐ Arviointipäivä ____/____/____
pp kk vvvv

▼ Mysimba on tarkoitettu vähäkalorisen dieetin ja lisätyn liikunnan ohella painon hallintaan aikuisille (≥18 vuotta), joilla lähtötilanteessa painoindeksi (BMI) on:

- $\geq 30 \text{ kg/m}^2$ (obeesit)
- $\geq 27 \text{ kg/m}^2$ - $< 30 \text{ kg/m}^2$ (ylipainoiset) ja joilla on yksi tai useampi ylipainoon liittyvä **liitännäissairaus**

(esim. tyypin 2 diabetes, dyslipidemia tai hoitotasapainossa oleva verenpainetauti).

Potilastiedot

Jos nainen, tarkista onko raskaus mahdollinen, sillä
Mysimba- valmistetta ei saa käyttää raskauden tai
imetyksen aikana

Mies ☐ Nainen ☐ Nykyinen verenpaine (mmHg) Ikä (v) Paino (kg) Pituus (cm) BMI (kg/m^2) Pulssi (bpm)☐ Hypertensio ☐ Diabetes ☐ Dyslipidemia ☐ Depressio ☐ Tupakointi

Vasta-aiheet

EI SAA MÄÄRÄTÄ

jos potilaalla on
jokin näistä
tekijöistä:

- ☐ Kontrolloimaton verenpainetauti
- ☐ Vaikea maksan vajaatoiminta tai munuaisten loppuvaiheen vajaatoiminta
- ☐ Nykyinen epilepsia, aiempia kouristuskohtauksia tai tunnettu keskushermoston tuumori
- ☐ Parhaillaan tapahtuva alkoholi-, bentsodiatsepiini- tai opioidivieroitushoito
- ☐ Nykyinen tai aiemmin diagnosoitu bulimia tai anoreksia nervosa
- ☐ Aiemmin esiintynyt bipolaarinen mielialahäiriö

Nykyinen hoito:

- ☐ Bupropioni tai naltreksoni
- ☐ Opioidiagonisteja
- ☐ MAO-estäjien käyttöä edeltävien 14 vrk:n aikana

Lisääntynyt
haittavaikutusriski

Hoito tulisi aloittaa
tai sitä tulisi jatkaa
vasta yksityiskohtaisen
hyöty-riskiarvioinnin ja
valmisteyhteenvedon
kohdan 4.4 tarkastelun
jälkeen.

- ☐ Hallinnassa oleva verenpainetauti (mahdollinen verenpaineen nousun riski)
- ☐ Angina pectoris tai äskettäinen sydäninfarkti?
- ☐ Lievä maksan vajaatoiminta (**annoksen säätäminen tarpeen**),
keskivaikea maksan vajaatoiminta (**hoitoa ei suositella**).
- ☐ Keskivaikea tai vaikea munuaisten vajaatoiminta (**annoksen säätäminen tarpeen**). Jos diabeetikko
tai iäkäs tai vaarassa kehittää munuaisten vajaatoimintaa, määritä eGFR ennen Mysimba-hoidon aloitusta.
- ☐ Depressio tai aiemmin itsemurha-ajatuksia tai itsemurhayritystä
- ☐ Aikaisempi mania
- ☐ Kouristelun riskitekijöitä - kuten: aikaisempi pään vamma, diabeteksen hoitoon liittyvä
hypoglykemia, samanaikainen kouristuskynnystä alentava lääke, kuten psykoosilääkkeet,
masennuslääkkeet, malarialääkkeet, tramadoli, teofylliini, systeemiset steroidit, kinolonit tai
väsyttävät antihistamiinit

Älä aloita/jatka hoitoa, jos Mysimba-hoidon turvallisuuteen tai siedettävyyteen liittyy huolenaiheita. Tämän lisäksi Mysimba-hoito on lopetettava 16 viikon kuluttua tai vuosittaisen arvioinnin yhteydessä, jos potilas ei ole laihtunut vähintään 5 % lähtöpainosta siten, että painonpudotus on säilynyt (valmisteyhteenvedon kohdat 4.1 ja 4.2).

Hoidon aloittaminen/jatkaminen Kyllä ☐ Ei ☐

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan epäillyistä lääkkeen haittavaikutuksista Fimealle: www.fimea.fi, Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, FI-00034 Fimea Versio 05. 02/2026