

Legens sjekkliste før og under behandling med ▼ Mysimba® (naltrekson/bupropion)

Startvurdering ☐ Vurdering uke 16 ☐ Årlig vurdering ☐ Dato for vurdering ____/____/____
dd mm åååå

Mysimba (naltrekson/bupropion) er indisert som tillegg til et kalorifattig kosthold og økt fysisk aktivitet i behandlingen av overvekt hos voksne pasienter (> 18 år) med:

- En innledende kroppsmasseindeks (BMI) $\geq 30 \text{ kg/m}^2$ (fedme) eller
- En innledende BMI $\geq 27 \text{ kg/m}^2$ (overvekt) med nærvær av én eller flere **vektrelaterte komorbiditeter** (f.eks. type 2 diabetes, dyslipidemi eller kontrollert hypertensjon).

For ytterligere informasjon se oppdatert preparatomtale (SPC) på Legemiddelsøk hos www.dmp.no.

Pasientopplysninger

Mann ☐ Kvinne ☐ For kvinner: Må ikke brukes ved graviditet eller amming! ☐ Dagens BT (mmHg)
 Alder (år) Vekt (kg) Høyde (m) BMI (kg/m²) Puls (bpm)
☐ Hypertensjon ☐ Diabetes ☐ Dyslipidemi ☐ Depresjon ☐ Røyking

Kontraindikasjoner

FORESKRIV IKKE
hvis pasienten har
noen av disse faktorer

- ☐ Ukontrollert hypertensjon
- ☐ Alvorlig nedsatt leverfunksjon eller terminal nyresvikt
- ☐ Nåværende krampeanfall, tidligere anfall eller kjent CNS-tumor
- ☐ Pågående behandling for avvenning av alkohol, benzodiazepiner eller opioider
- ☐ Nåværende eller tidligere diagnose av bulimi eller anoreksi
- ☐ Tidligere bipolar lidelse

Nåværende behandling med:

- ☐ Bupropion eller naltrekson
- ☐ Opioidagonister
- ☐ MAO-hemmere i løpet av siste 14 dager

Økt risiko for bivirkninger

Behandling bør
bare igangsettes og
vedlikeholdes etter
nøye vurdering av
mulige fordeler og risiko
samt vurdering av pkt.
4.4 i preparatomtalen

- ☐ Kontrollert hypertensjon (mulig risiko for blodtrykksøkning)
- ☐ Angina eller nylig myokardinfarkt
- ☐ Lett nedsatt leverfunksjon (**dosejustering nødvendig**), moderat nedsatt leverfunksjon (**behandling anbefales ikke**)
- ☐ Moderat eller alvorlig nedsatt nyrefunksjon (**dosejustering nødvendig**). Hvis diabetisk eller eldre pasient eller forhøyet risiko for nyreinsuffisiens, vurder eGFR før oppstart av Mysimba-behandling.
- ☐ Depresjon eller selvmordstanker/selvordsforsøk
- ☐ Tidligere mani
- ☐ Risikofaktorer for anfall
(som f.eks.: tidligere hodeskade, episoder med hypoglykemi fra diabetesbehandling, samtidige legemidler som kan senke krampeterskelen som f.eks.: antipsykotika, antidepressiva, antimalariamidler, tramadol, teofyllin, systemiske steroider, kvinoloner eller sederende antihistaminer)

Ikke start/fortsett behandling hvis det er bekymringer omkring sikkerhet eller toleranse av Mysimba. I tillegg bør behandlingen avbrytes etter 16 uker eller ved årlige vurdering hvis pasienten ikke har hatt eller opprettholdt et vektup på minst 5 % av innledende kroppsvekt (Se avsnitt 4.1 og 4.2 i preparatomtalen).

Starte/Fortsette behandling Ja ☐ Nei ☐

▼ Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning til Direktoratet for medisinske produkter. Meldeskjema ligger på www.dmp.no/meldeskjema. Version 5. 01/2026.

Navamedic AB
infono@navamedic.com
www.navamedic.com