

# LEMTRADA® (alemtuzumab) arsti kontrollnimekiri ravimi väljakirjutamisel

Aeg	Tegevus	Täpsustus
Patsiendi esmased sõeluuringud	Vastunäidustused	<input type="checkbox"/> Ülitundlikkus toimeaine (alemtuzumab) või ravimi mistahes koostisosa (dinaatriumvesinikfosfaatdiüdraat ehk E339, dinaatriumedetaatdiüdraat, kaaliumkloriid e E508, kaaliumvesinikfosfaat e E340, polüsorbaat 80 e E433, naatriumkloriid, süstevesi) suhtes.
		<input type="checkbox"/> Inimese immuunpuudulikkusviirus- (HIV-) infektsioon.
		<input type="checkbox"/> Raske aktiivse infektsiooniga patsiendid kuni paranemiseni.
	Ettevaatusabinõud kasutamisel	<input type="checkbox"/> Arvestada koosmõjuga patsiendi immuunsüsteemile, kui LEMTRADA't manustatakse koos antineoplastiliste või immuunsupressiivsete ravimitega.
	Soovitatavad sõeluuringud	<input type="checkbox"/> Hinnata aktiivse või inaktiivse (latentne) tuberkuloosi olemasolu (vastavalt kohalikele juhistele).
		<input type="checkbox"/> Kaaluda B-hepatiidi viiruse (HBV) ja/või C-hepatiidi viiruse (HCV) kõrge infektsiooniriskiga patsientidel sõeluuringut. HBV ja/või HCV kandlusega patsientide ravimisel LEMTRADA'ga peab olema ettevaatlik. <input type="checkbox"/> Inimese papilloomviiruse (HPV) sõeluuring on soovitatav enne ravi alustamist ja kord aastas pärast ravi.
	Ravieelsed analüüsid	<input type="checkbox"/> Hemogramm diferentsialloendusega
		<input type="checkbox"/> Kreatiniini sisaldus seerumis
		<input type="checkbox"/> Kilpnäärme talitluse laboratoorsed uuringud, nt kilpnääret stimuleeriva hormooni (TSH) sisaldus seerumis
	Kasude ja ohtude mõistmine	<input type="checkbox"/> Uriinianalüüs koos mikroskoopilise uuringuga
<input type="checkbox"/> Patsienti on teavitatud tõsiste autoimmuunsete häirete, infektsioonide ja kasvajate ohust, riski minimeerimise abinõudest (valvsus sümptomite suhtes, patsiendi hoiatuskaardi kaasaskandmine, perioodiliste kontrolluuringute vajadus 48 kuu vältel pärast viimast manustamist) ning patsient mõistab neid.		
6 nädalat enne ravi (vajadusel)	Vaktsineerimine	<input type="checkbox"/> On soovitatav, et patsient on saanud kõik nõutavad vaktsineerimised (vastavalt kohalikele nõuetele). <input type="checkbox"/> Kaaluda enne ravi alustamist LEMTRADA'ga vaktsineerimist <i>Varicella Zoster</i> viiruse (VZV) vastu neil patsientidel, kelle veres puuduvad antikehad.
Vähemalt üks kuu pärast ravi	Toitumine	<input type="checkbox"/> Soovitada patsiendil vältida toore või väheküpsetatud liha, toorjuustude ja pastöriseerimata piimatoodete söömist 2 nädalat enne ravi, selle ajal ja vähemalt üks kuu pärast ravi.
Vahetult enne ravi	Premedikatsioon infusioonireaktsioonide vältimiseks	<input type="checkbox"/> Kortikosteroidide manustamine vahetult enne LEMTRADA manustamist iga ravikuuri 3 esimesel päeval. <input type="checkbox"/> Kaaluda antihistamiinide ja/või antipüreetikumide manustamist enne LEMTRADA manustamist.
	Herpesviiruse suu-kaudne profülaktika	<input type="checkbox"/> Atsükloviir 200 mg 2 korda ööpäevas või ekvivalentne ravim alates esimesest ravipäevast kuni vähemalt 1 kuu pärast ravi.
	Üldine tervislik seisund	<input type="checkbox"/> Aktiivse infektsiooniga patsientidel peab LEMTRADA manustamise edasi lükkama kuni infektsioon on täielikult kontrolli all.
	Rasedus ja imetamine	<input type="checkbox"/> Veenduda, et rasestumisvõimeline naine kasutab efektiivset rasestumisvastast vahendit ravi ajal LEMTRADA'ga ja vähemalt 4 kuu vältel pärast seda. <input type="checkbox"/> Teha raseduse tuvastamise test. Kui patsient on rase, manustada LEMTRADA't ainult juhul, kui võimalik kasu patsiendile ületab võimalikku ohtu lootele.
Infusiooni lõpus	Infusioon	<input type="checkbox"/> Voolutada infusioonisüsteem veendumaks, et kogu annus on patsiendile manustatud.
Ravi ajal ja 48 kuu vältel pärast ravimi viimast manustamist	Jälgimistoimingud	<input type="checkbox"/> Hemogramm koos diferentsialloendusega ja kreatiniin seerumis igakuiselt kuni 48 kuu möödumiseni viimasest manustamisest <input type="checkbox"/> Uriinianalüüs igakuiselt kuni 48 kuu möödumiseni viimasest manustamisest <input type="checkbox"/> Kilpnäärme talitluse laboratoorsed näitajad iga 3 kuu järel kuni 48 kuu möödumiseni viimasest manustamisest

GZEE-LEM.T.14.11.0004 (2), märts 2019

Patsiendi nimi, perekonnanimi

pp.kk.aaaa  
Kuupäev

Patsiendi haigusloo number

pp.kk.aaaa  
Patsiendi sünnikuupäev

Ravimi määraja nimi, perekonnanimi