

Checklist voor voorschrijvers micafungine

Deze checklist herinnert de voorschrijvers aan bepaalde aspecten van micafungine om te waarborgen dat het product op de juiste wijze wordt voorgeschreven.

Bij de beslissing om micafungine te gebruiken, dient er rekening gehouden te worden met het potentiële risico voor de ontwikkeling van levertumoren.

De ontwikkeling van foci van veranderde hepatocyten (FAH) en hepatocellulaire tumoren werd bij ratten waargenomen na een behandelperiode van 3 maanden of langer. De veronderstelde drempelwaarde voor tumorontwikkeling bij ratten ligt ongeveer in het bereik van de klinische blootstelling. De klinische relevantie van deze bevinding is niet bekend.

Micafungine dient daarom uitsluitend te worden gebruikt als andere antifungale middelen niet in aanmerking komen.

Kruis de vakjes aan die van toepassing zijn. Bewaar de ingevulde checklist in het patiëntendossier!

IDENTIFICATIE PATIËNT: <div style="border: 1px solid black; height: 80px; width: 100%;"></div>	GEGEVENS VOORSCHRIJVER: Naam voorschrijver: _____ Handtekening voorschrijver: _____ Datum: _____
• Zijn andere antifungale middelen geschikt voor gebruik? Ja <input type="checkbox"/> Nee <input type="checkbox"/>	



Micafungine mag alleen worden gebruikt als andere antifungale middelen niet in aanmerking komen.

Controleer of een van de volgende voorwaarden van toepassing is op uw patiënt:

- | | | |
|--|-----------------------------|------------------------------|
| 1) Ernstig gestoorde leverfunctie | Ja <input type="checkbox"/> | Nee <input type="checkbox"/> |
| 2) Chronische leverziekten waarvan bekend is dat ze preneoplastische aandoeningen vertegenwoordigen, zoals: gevorderde leverfibrose, virale hepatitis, congenitale enzymdefecten, cirrose, neonatale leverziekte | Ja <input type="checkbox"/> | Nee <input type="checkbox"/> |
| 3) Gelijktijdige behandeling met geneesmiddelen die hepatotoxische en/of genotoxische eigenschappen hebben | Ja <input type="checkbox"/> | Nee <input type="checkbox"/> |

Patiënten dienen zorgvuldig te worden gecontroleerd op leverschade. Vroegtijdige stopzetting van micafungine in aanwezigheid van significant en aanhoudend verhoogde ALAT/ASAT-waarden wordt aanbevolen om het risico op adaptieve regeneratie en potentieel daaropvolgende levertumorvorming te beperken.

- | | | |
|---|-----------------------------|------------------------------|
| 4) Voorgeschiedenis van hemolyse of hemolytische anemie | Ja <input type="checkbox"/> | Nee <input type="checkbox"/> |
|---|-----------------------------|------------------------------|

Patiënten bij wie klinisch of in het laboratorium bewijzen worden aangetroffen voor hemolyse tijdens de behandeling met micafungine dienen nauwlettend te worden gevolgd om na te gaan of er geen verslechtering van deze aandoeningen optreedt en er dient een baten/risico-evaluatie van voortzetting van micafungine plaats te vinden.

- | | | |
|--|-----------------------------|------------------------------|
| 5) Voorgeschiedenis van nierfunctiestoornissen | Ja <input type="checkbox"/> | Nee <input type="checkbox"/> |
|--|-----------------------------|------------------------------|

Patiënten dienen nauwlettend te worden gecontroleerd op verslechtering van de nierfunctie.



Indien een van de vragen (1-5) met 'Ja' zijn beantwoord, schrijf micafungine alleen voor na een zorgvuldige baten/risico-evaluatie.