

Παράρτημα: Λίστα Ελέγχου προς τους Συνταγογράφους Επαγγελματίες Υγείας

Σημαντικός κίνδυνος: Δυνητικώς θανατηφόρα τοξικότητα των αντινεοπλασματικών φθοριοπυριμιδινών (5-φθοριοουρακίλη, καπεσιταβίνη, τεγαφούρη, φλουκυτοσίνη) όταν χορηγούνται μαζί με βριβουδίνη σε χρονικό διάστημα μικρότερο των 4 εβδομάδων από το πέρας της θεραπείας με βριβουδίνη.

Περίοδος αναμονής μετά τη χορήγηση βριβουδίνης: Χορήγηση η Brivudine	Εβδομάδα α 1	Εβδομάδα α 2	Εβδομάδα α 3	Εβδομάδα α 4
<-----Ενδεχόμενη θανατηφόρος τοξικότητα των φθοριοπυριμιδινών----->				

Για τον προαναφερόμενο λόγο, παρακαλούμε όπως συμπληρώσετε τη λίστα Ελέγχου που ακολουθεί προκειμένου να επιβεβαιώσετε ότι ο ασθενής είναι κατάλληλος να λάβει θεραπεία με βριβουδίνη.

Χορηγήστε βριβουδίνη μόνο εφόσον σε όλες τις παρακάτω ερωτήσεις λάβετε ως απάντηση το «όχι»

Βρίσκεται ο ασθενής υπό θεραπεία ή έχει προσφάτως λάβει αντινεοπλασματική θεραπεία?	<input type="checkbox"/> Ναι	<input type="checkbox"/> Όχι
Βρίσκεται ο ασθενής στο μεσοδιάστημα μεταξύ των κύκλων της αντινεοπλασματικής χημειοθεραπείας?	<input type="checkbox"/> Ναι	<input type="checkbox"/> Όχι
Έχει προγραμματιστεί θεραπεία με φθοριοπυριμιδίνες;	<input type="checkbox"/> Ναι	<input type="checkbox"/> Όχι
Έχει προσφάτως ο ασθενής υποβληθεί σε θεραπεία με αντιμυκητιασική θεραπεία με φλουκυτοσίνη;	<input type="checkbox"/> Ναι	<input type="checkbox"/> Όχι
Έχει προσφάτως ο ασθενής διαγνωστεί με συστηματική μυκητιασική λοίμωξη και έχει ξεκινήσει θεραπεία με φλουκυτοσίνη;	<input type="checkbox"/> Ναι	<input type="checkbox"/> Όχι
Είναι ο ασθενής ανοσοκατεσταλμένος;	<input type="checkbox"/> Ναι	<input type="checkbox"/> Όχι

Μία Κάρτα Προειδοποίησης Ασθενούς (ΚΠΑ), η οποία περιέχει σημαντικές πληροφορίες προς τους ασθενείς και τους επαγγελματίες υγείας σχετικά με αυτή την ενδεχομένως θανατηφόρα αλληλεπίδραση, ευρίσκεται μέσα στη συσκευασία (κουτί) του προϊόντος. Παρακαλούμε να συμβουλευτείτε τους ασθενείς σας να έχουν πάντα την ΚΠΑ μαζί τους σε κάθε επίσκεψη που θα πραγματοποιούν σε γιατρό (συμπεριλαμβανομένων των δερματολόγων) και να την επιδεικνύουν στον φαρμακοποιό πριν τους διαθέσει οποιοδήποτε φαρμακευτικό προϊόν, για τουλάχιστον 4 εβδομάδες από το πέρας της θεραπείας με βριβουδίνη.