

PACIENT: Nový pacient Kontrolní návštěva

Datum:

BĚHEM LÉČBY TOFACITINIBEM ZKONTROLUJTE, PROSÍM, PŘI KAŽDÉ NÁVŠTĚVĚ:

MONITOROVÁNÍ TĚHOTENSTVÍ

JE TATO PACIENTKA V SOUČASNÉ DOBĚ TĚHOTNÁ NEBO TĚHOTENSTVÍ PLÁNUJE?

- Použití tofacitinibu v těhotenství je kontraindikováno
- Ženy ve fertilním věku musí být upozorněny na nutnost používání účinné antikoncepce během léčby tofacitinibem a nejméně 4 týdny po užití poslední dávky

ANO NE

MONITOROVÁNÍ ZNÁMEK A PŘÍZNAKŮ

INFEKCE

- Pacienti by měli být během podávání tofacitinibu vyšetřováni a testováni na latentní či aktivní infekce dle příslušných doporučení. Jestliže se během léčby objeví nová infekce, postupujte, prosím, dle následujících doporučení:
 - Přerušete léčbu tofacitinibem
 - Proveďte okamžitě kompletní diagnostické testování vhodné pro imunokompromitované pacienty
 - Měla by být zahájena odpovídající antimikrobiální léčba
 - Pacienta pečlivě sledujte

ANO NE

GASTROINTESTINÁLNÍ PERFORACE

ANO NE

INTERSTICIÁLNÍHO ONEMOCNĚNÍ PLIC

Opatrnost se doporučuje u pacientů s anamnézou chronického onemocnění plic, protože mohou být náchylnější k infekcím. Případy intersticiálního onemocnění plic (z nichž některé byly fatální) byly hlášeny u pacientů léčených tofacitinibem.

ANO NE

MONITOROVÁNÍ LABORATORNÍCH HODNOT

POČET LYMFOCYTŮ (ALC)

Měření každé 3 měsíce.

- ALC 500 – 750 buněk/mm³ (2 po sobě následující hodnoty v tomto rozmezí při rutinním testování) – léčbu omezit nebo přerušit do hodnoty >750. U pacientů užívajících tofacitinib 5 mg dvakrát denně je třeba podávání přípravku přerušit. U pacientů s UC užívajících tofacitinib 10 mg dvakrát denně je třeba podávání tofacitinibu omezit na dávku 5 mg dvakrát denně.
- ALC <500 buněk/mm³ (potvrzeno opakovaným vyšetřením v rozmezí 7 dnů) – léčbu přerušit.

ANO NE

ABSOLUTNÍ POČET NEUTROFILŮ (ANC)

Neutrofilů je třeba zkontrolovat na začátku léčby, po 4 až 8 týdnech léčby a následně každé 3 měsíce.

- ANC >1000 buněk/mm³, dávkování ponechte.
- ANC 500 – 1000 buněk/mm³ (2 po sobě následující hodnoty v tomto rozmezí při rutinním testování), léčbu omezit nebo přerušit do hodnoty > 1000. U pacientů užívajících tofacitinib 5 mg dvakrát denně je třeba podávání přípravku přerušit. U pacientů s UC užívajících tofacitinib 10 mg dvakrát denně je třeba podávání tofacitinibu omezit na dávku 5 mg dvakrát denně.
- ANC <500 buněk/mm³ (potvrzeno opakovaným testováním v rozmezí 7 dnů), přerušete léčbu.

ANO NE

HLADINA HEMOGLOBINU

Je třeba kontrolovat na začátku léčby, po 4 až 8 týdnech léčby a následně každé 3 měsíce.

- Pokles ≤2 g/dl a hodnota ≥9,0 g/dl, dávkování ponechte.
- Pokles >2 g/dl nebo hodnota <8,0 g/dl (potvrzeno opakovaným testováním), přerušete léčbu.

ANO NE

LIPIDY

Kontrola 8 týdnů po zahájení terapie

ANO NE

JATERNÍ ENZYMY

Je doporučeno rutinní sledování jaterních testů a okamžité vyšetření příčiny jakéhokoli pozorovaného zvýšení hodnot jaterních enzymů, aby byly odhaleny možné případy polékové poškození jater.

ANO NE