

# INFLECTRA® (INFLIKSIMAB): SCREENING

Denne sjekklister er veiledende for screening og utvelgelse av pasienter.

Den vektlegger kontraindikasjoner og kjente risikofaktorer ved behandling med INFLECTRA®.

## 1.0 Pasientdata

1.1 Pasientens navn: .....

1.2 Fødselsdato: ..... 1.3 Vekt: .....

1.4 Diagnose:  Revmatoid artritt  Ankyloserende spondylitt  Psoriasis-artritt  Crohns sykdom  Ulcerøs kolitt  Plakk-psoriasis

## 2.0 Kontraindikasjoner

	JA	NEI
2.1 For den navngitte pasienten, foreligger det kjent overfølsomhet overfor:		
i) Virkestoffet infliksimab eller andre murine proteiner?		
ii) Noen av de andre innholdsstoffene? (sukrose, polysorbat 80, natriumdihydrogenfosfatmonohydrat, dinatriumfosfatdihydrat)		
2.2 Har pasienten for øyeblikket tuberkulose eller andre alvorlige infeksjoner som sepsis, abcesser eller opportunistiske infeksjoner?		
2.3 Har pasienten moderat eller alvorlig hjertesvikt (NYHA klasse III/IV)?		

Alle spørsmål under del 2 må besvares med NEI.

## 3.0 Screening

	JA	NEI
3.1 Har pasienten noe av det følgende:		
Risiko for hepatitt B (HBV)-infeksjon eller kjent HBV-infeksjon?		
Kronisk(e) eller tilbakevendende infeksjon(er)?		
Nåværende eller tidligere malign sykdom?		
Ulcerøs kolitt, med økt risiko for dysplasi eller tykktarmskreft (f.eks. pasienter med langvarig ulcerøs kolitt eller primær skleroserende kolangitt), eller med nåværende eller tidligere dysplasi eller tykktarmskreft?		
Lett hjertesvikt?		
Alvorlig astma eller er tidligere storrøyker?		
Nedsatt leverfunksjon?		
3.2 Er det planlagt noen operasjoner (inkludert tannbehandlinger) for pasienten?		
3.3 Har pasienten besøkt områder hvor tuberkulose, soppinfeksjoner eller andre infeksjoner er endemiske?		
3.4 Har pasienten nylig blitt vaksinert med levende vaksiner?		
<p>Sjekk vaksinasjonsstatus. Hvis nødvendig, utfør vaksinering med levende vaksiner før igangsetting av anti-TNF-behandling. Det er ikke anbefalt å gi levende vaksiner samtidig med INFLECTRA®.</p> <p>Hos barn og ungdom med Crohns sykdom, anbefales det å utføre alle vaksinasjoner i henhold til gjeldende retningslinjer, før igangsetting av behandling.</p>		

### 3.0 Screening, forts

	JA	NEI
3.5 Ønsker pasienten å få barn? Fertile kvinner må bruke sikker prevensjon for å forhindre graviditet og fortsette å bruke dette i minst 6 måneder etter siste behandling med INFLECTRA®.		
3.6 Er pasienten gravid eller ammer hun? INFLECTRA® anbefales ikke under graviditet. Kvinner må ikke amme under og i minst 6 måneder etter avsluttet behandling med INFLECTRA®. Det er anbefalt å vente minst 6 måneder etter fødsel før administrering av levende vaksiner til spedbarn som har vært eksponert for infliksimab in utero.		
3.7 Revmatologi: Får pasienten anakinra eller abatacept?		
3.8 Plakkpsoriasis: Foreligger det omfattende immunsuppressiv behandling eller forlenget PUVA (psoralen + UVA)-behandling i anamnesen?		
3.9 Gastroenterologi: Er det planlagt kombinasjonsbehandling med azatioprin eller 6-merkaptopurin, eller har pasienten fått behandling med azatioprin eller 6-merkaptopurin umiddelbart før planlagt behandling med INFLECTRA®?		

For spørsmålene 3.1–3.9: Dersom ett eller flere av disse er besvart med JA, må behandlende lege konsulteres.

	JA	NEI
3.10 Er det foretatt en tuberkuloseundersøkelse (anamnese/røntgen av lungene) eller tuberkulinhudtest eller tuberkuloseblodprøve i henhold til gjeldende retningslinjer?		
Prøve:	Dato:	
	JA	NEI
3.11 Dersom latent tuberkulose er diagnostisert, er behandling mot tuberkulose igangsatt før anti-TNF-behandling?		
3.12 Har pasienten blitt tilstrekkelig informert om effekten av og administreringen av legemidlet? Har pasientkortet blitt diskutert med pasienten, og vil det bli gitt til pasienten ved første dose med INFLECTRA®?		
3.13 Har pasienten blitt informert om viktigheten av å registrere legemidlets navn og batchnummer for hver infusjon?		
3.14 Har pasienten blitt informert om mulige bivirkninger og blitt bedt om å kontakte lege, ved indikasjoner på alvorlig infeksjon eller tuberkulose (slik som vedvarende hoste, vekttap, lett feber)		

Spørsmål 3.10–3.14 må besvares med JA.