

Tidpunkt	Aktivitet	Detaljer
Initial screening av patienter	Kontraindikationer	<input type="checkbox"/> Överkänslighetsreaktioner (anafylaxi) mot den aktiva substansen alemtuzumab eller mot något hjälpämne av följande hjälpämnena: Dinatriumfosfatdihydrat (E339), Dinatriumedetatdihydrat, Kaliumklorid (E508), Kaliumdivätefosfat (E340), Polysorbat 80 (E433), Natriumklorid och Vatten för injektionsvätskor. <input type="checkbox"/> Infektion med humant immunbristvirus (HIV). <input type="checkbox"/> Patienter med allvarlig aktiv infektion tills den är utläkt.
	Försiktighetsåtgärder före användning	<input type="checkbox"/> Beakta potentiella kombinationseffekter på patientens immunsystem vid samtidig behandling med LEMTRADA och antineoplastiska eller immunsuppressiva behandlingar.
	Rekommenderad screening	<input type="checkbox"/> Utvärdera eventuell aktiv eller inaktiv ("latent") tuberkulos (TBC) (enligt lokala riktlinjer). <input type="checkbox"/> Överväg att screena patienter med hög risk för infektion av hepatit B (HBV) eller hepatit C (HCV). Iaktta försiktighet vid förskrivning av LEMTRADA till patienter som identifierats som bärare av HBV och/eller HCV. <input type="checkbox"/> HPV-screening (humant papillomvirus) rekommenderas innan behandling och årligen efter behandling.
	Provtagning före behandlingsstart	<input type="checkbox"/> Fullständigt blodstatus med differentialräkning <input type="checkbox"/> Serumkreatinin <input type="checkbox"/> Tyreoideafunktionsprover, t.ex. TSH <input type="checkbox"/> Urinanalys med mikroskopi
	Förståelse för nytta och risker	<input type="checkbox"/> Patienten har fått information om och förstått risken för allvarliga autoimmuna sjukdomar, infektioner och maligniteter, samt uppföljningen för att minimera risken (dvs vara uppmärksam på symtom, bära med sig Patientvarningskortet och behovet av att förbinda sig till regelbunden provtagning i 48 månader efter den senaste behandlingen)
6 veckor före behandling (vid behov)	Vaccinationer	<input type="checkbox"/> Det rekommenderas att patienterna har genomgått lokala immuniseringskrav <input type="checkbox"/> Överväg vaccination mot varicella-zostervirus hos antikroppsnegativa patienter innan insättande av behandling med LEMTRADA
I minst 1 månad efter behandling	Kost	<input type="checkbox"/> Rekommendera patienten att undvika att äta rått eller dåligt tillagat kött, mögel- och kittost och opastöriserade mejeriprodukter två veckor före behandling, under behandling och i minst en månad efter behandling med LEMTRADA.
Omedelbart före behandling	Premedicinering <i>Premedicinering för infusionsrelaterade reaktioner</i> <i>Oral profylax mot herpes</i>	<input type="checkbox"/> Patienten ska premedicineras med kortikosteroider omedelbart före administreringen av LEMTRADA, under de 3 första dagarna av varje behandlingsomgång <input type="checkbox"/> Utöver detta kan även premedicinering med antihistaminer och/eller antipyretika före administrering av LEMTRADA även övervägas <input type="checkbox"/> Administrera 200 mg aciklovir (eller motsvarande) två gånger dagligen från den första behandlingsdagen och under minst 1 månad efter behandling med LEMTRADA.
	Allmänt hälsotillstånd	<input type="checkbox"/> Senarelägg initieringen av behandling med LEMTRADA till patienter med aktiv infektion tills infektionen är under kontroll
	Graviditet och preventivmedel	<input type="checkbox"/> Säkerställ att fertila kvinnor använder ett effektivt preventivmedel under en behandlingsomgång med LEMTRADA och under 4 månader efter avslutad behandlingsomgång <input type="checkbox"/> Ordinera ett graviditetstest. Om patienten är gravid, administrera endast om den möjliga nyttan uppväger den möjliga risken för fostret
Vid slutet av infusionen	Infusion	<input type="checkbox"/> Spola slangen för att säkerställa att hela dosen har givits
Före behandling och under 4 år efter sista behandlingen	Uppföljningsåtgärder	<input type="checkbox"/> Fullständigt blodstatus med differentialräkning och serumkreatinin: varje månad i 48 månader efter sista behandlingen <input type="checkbox"/> Urinanalys med mikroskopi: varje månad i 48 månader efter sista behandlingen <input type="checkbox"/> Tyreoideafunktionsprover, t ex TSH: var tredje månad i 48 månader efter sista behandlingen

Patienten har informerats om nyttan och riskerna med denna behandling, inklusive behovet av att förbinda sig till regelbunden uppföljning i 48 månader efter den sista behandlingen.

PATIENTENS NAMN

PATIENTENS PERSONNUMMER

FÖRSKRIVARENS NAMN

DATUM