

OPERATIVNI PROGRAM

Tramadol hidrohlorid-Deksketoprofen film tablete

ATC klasifikacija	Nezaštićeno (generička) ime lijeka	Zaštićeno ime lijeka	Oblik i jačina lijeka	Pakovanje	Način propisivanja lijeka	Evaluacija efikasnosti terapije	Predviđeni broj pakovanja u 2023. godini
N2AA14	Tramadol hidrohlorid-Deksketoprofen	Skudexa	Film tableta 75 mg/25 mg	10 tableta blister 10 tableta blister 10 tableta blister 20 tableta blister 30 tableta blister 30 tableta blister 30 tableta blister 30 tableta blister 30 tableta blister 30 tableta blister	Likar iz CPNJ, IB i Klinike za onkologiju radioterapiju	Jednami godišnje	

Doktrinarni pristup za Tramadol hidrohlorid-Deksketoprofen

Indikacije

Simptomatsko kratkotrajno liječenje umjerene do teške akutne boli u odraslih bolesnika kod kojih se smatra da liječenje boli zahtijeva primjenu kombinacije tramadola i deksketoprofena.

Medicinska dokumentacija

Medicinska dokumentacija treba da sadrži mišljenje lekara specijaliste ili otpusno pismo nakon hospitalizacije (anestezijologa) Centra za palijativnu njegu i terapiju bola ili Klinike za onkologiju i radioterapiju, sa kratkom anamnezom, dijagnozom i preporučenom terapijom. Nema potrebe za hospitalizacijom, osim ako nije indicirana iz drugih razloga.

Oblik i način aplikacije lijeka

Film tableta, uzima se peroralno.

Terapija i terapijska doza

Preporučena doza je jedna filmom obložena tableta (što odgovara 75 mg tramadolklorida i 25 mg deksketoprofena). Prema potrebi se mogu uzeti dodatne doze, s najmanjim intervalom između doziranja od 8 sati. Ukupna dnevna doza ne smije biti viša od tri filmom obložene tablete na dan (što odgovara 225 mg tramadolklorida i 75 mg deksketoprofena).

Trajanje terapije

Skudexa je namijenjena samo za kratkotrajnu primjenu te liječenje treba strogo ograničiti na razdoblje u kojem su prisutni simptomi, a u svakom slučaju ne duže od 5 dana. Treba razmotriti prijelaz na analgeziju jednom komponentom lijeka, u skladu sa jačinom boli i odgovorom bolesnika na liječenje.

Evaluacija efikasnosti terapije

Vrsti se prilikom svakog specijalističkog pregleda u Centru za palijativnu njegu i terapiju bola

OPERATIVNI PROGRAM

Duloksetin - Duxet film tablete

ATC klasifikacija	Nezaštićeno (generičko) ime lijeka	Zaštićeno ime lijeka	Oblik i jačina lijeka	Pakovanje	Način propisivanja lijeka	Evaluacija efikasnosti terapije	Predviđeni broj pakovanja u 2023. godini
N06AX21	Duloksetin	Duxet	Film tablete a 30 mg Film tablete a 60 mg	28 i 14 tableta	Ljekar iz CPNJ, TB i Klinike za onkologiju i radioterapiju	Jednom godišnje	

Doktrinarni pristup za Duloksetin - Duxet

Indikacije

- Terapija velikog depresivnog poremećaja.
- Terapija perifernog neuropatskog bola
- Terapija generalizovanog anksioznog poremećaja

Medicinska dokumentacija

Medicinska dokumentacija treba da sadrži mišljenje lekara specijaliste ili otpusno pismo nakon hospitalizacije (anesteziologa) Centra za palijativnu negu i terapiju bola ili Klinike za onkologiju i radioterapiju, sa kratkom anamnezom, dijagnozom i preporučenom terapijom. Nema potrebe za hospitalizacijom, osim ako nije indicirana iz drugih razloga.

Oblik i način aplikacije lijeka

Film tableta, uzima se peroralno.

Terapija i terapijska doza

Početna i preporučena doza održavanja je 60 mg jednom dnevno, sa hranom ili bez nje. Za doze veće od 60 mg jednom dnevno, do maksimalno 120 mg dnevno, primjenjene u ravnomjerno podijeljenim dozama, ispitana je bezbjednost primjene u kliničkim studijama.

Trajanje terapije

Po procjeni ordinarijusa.

Evaluacija efikasnosti terapije

Vrši se prilikom specijalističkog pregleda u Centru za palijativnu negu i terapiju bola. Terapijski odgovor treba procjenjivati nakon 2 mjeseca a nakon toga korist od terapije treba procjenjivati najmanje svaka tri mjeseca.