

OPERATIVNI PROGRAM

Tramadol hidrohlorid-Deksketoprofen film tablette

MFC klasifikacija	Nevratljivo (generičko) ime lijeka	Zaštitljivo ime lijeka	Oblik i pričinjeni lijek	Pakovanje	Natjecanje lijeka	Evaluacija efikasnosti terapije	Predviđeni broj pakovanja u 2023. godini
S-2A/14	Tramadol hidrohlorid-Deksketoprofen	Skodexa	film tabletta 25 mg/25 mg	tablete u blisteru Dobivaju se iz plastične vrećice ili kartonske kutije s plastičnim poklopcem i plastičnim plavim izolacijskim materijalom	Lekar iz CPNII, IB i zdravstvene ekspertizne radioterapija	jednani godišnji	

Doktrinarni pristup za Tramadol hidrohlorid-Deksketoprofena

Indikacije

Simptomatsko kratkotrajno liječenje umjerene do teške akutne boli u određenih bolesnika kod kojih se smatra da liječenje boli zahtijeva primjenu kombinacije tramadol-a i deksketoprofena.

Medicinska dokumentacija

Medicinska dokumentacija treba da sadrži mišljenje liječnika 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 tabletta, uzima se peroralno.

Terapija i terapijska doza

Preporučena doza je jedna filmom obložena tableta (sto odgovara 25 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 (sto odgovara 225 mg tramadolklorida i 75 mg deksketoprofena).

Trajanje terapije

Skodexa 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 s jačinom boli i odgovorom bolesnika na liječenje.

Evaluacija efikasnosti terapije

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

OPERATIVNI PROGRAM

Duloksetin - Duxet film tablete

VIC klasifikacija	Nevražljeno (generičko) ime lijeka	Zaštićeno ime lijeka	Oblik i jačina lijeka	Pakovanje	Način propisivanja lijeka	Evaluacija efikasnosti terapije	Predviđeni broj pakovanja u 2023. godini
N05AX21	Duloxetin	Duxet	Film tablete u 30 mg Film tablete u 60 mg	28 tablet u blisteru	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 ljekara specijaliste ili otpusno pismo nakon hospitalizacije (anestezijolog), 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 indimirana 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, početna i preporučena doza održavanja je 60 mg jednom dnevno, sa hranom ili bez nje. Terapijski odgovor treba procjenjivati do maksimalno 120 mg dnevno, primjenjene u ravnomjerno podijeljenim dozama, ispitujući je bezbjednost primjene u kliničkim studijima.

Trajanje terapije

Po procjeni ordinarijusa.

Evaluacija efikasnosti terapije

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