

INNAN BEHANDLINGEN PÅBÖRJAS

Om **något** av kriterierna för "Ja" (**röda knappar**) är uppfyllt, ska Dronedaron Sandoz inte förskrivas. Du bör endast förskriva Dronedaron Sandoz om alla kriterier för "Nej" (**gröna knappar**) är uppfyllda. Kontraindikationer bör bekräftas genom **EKG, serumkreatinin samt lever- och lung-funktionsprover**.

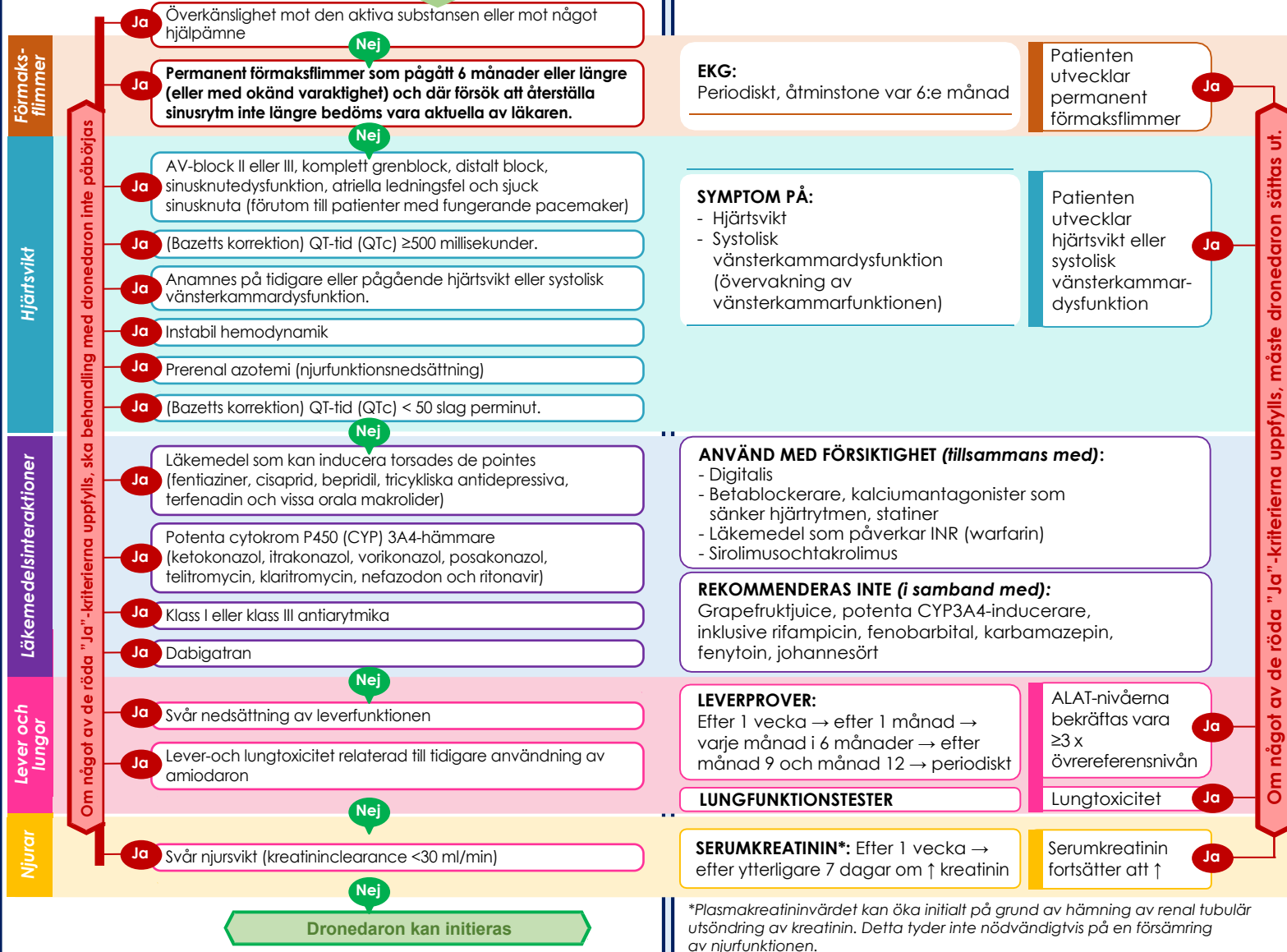
Dronedaron Sandoz är **indicerat** för bibehållande av sinusrytm efter framgångsrik konvertering hos vuxna, kliniskt stabila patienter med paroxysmalt eller persisterande förmaksflimmer

ÖVERVAKNING UNDER BEHANDLING

Följande undersökningar rekommenderas under behandling med dronedaron. Kriterier för utsättning beskrivs också. Om **något** av kriterierna för "Ja" (**röda knappar**) uppfylls under behandlingen, bör dronedaron sättas ut.

PATIENTRÅDGIVNING

Patienterna bör informeras om att under behandlingen med dronedaron kommer **blodprovstagning och EKG-undersökningar** att äga rum. De bör även informeras om följande:



Rådfråga läkare om de utvecklar: hjärklappning, känsla av snabb eller oregelbunden hjärtrytm

Rådfråga läkare om de utvecklar: viktuppgång, dekliva ödem, ökad dyspné

Dronedaron interagerar med ett flertal läkemedel:

- Informera eventuella andra läkare om att de behandlas med dronedaron
- De bör inte ta johannesört
- De bör undvika grapefruktjuice

Omedelbart rapportera om de utvecklar: nyttillkommen buksmärta, aptitlöshet/anorexi, illamående, kräkningar, feber, allmän sjukdomskänsla, trötthet, gulst, mörk urin eller klåda

Rådfråga läkare om de utvecklar: torrhosta, andfäddhet

Fortsatt rapportering av misstänkta biverkningar är viktigt för att upprätthålla och uppdatera nytta/risk balansen. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till Läkemedelsverket Box 26, 751 03 Uppsala www.lakemedelsverket.se