

CHECKLISTA - RITUXIMAB: PROVTAGNING OCH KONTROLLER

PROV/KONTROLL	INNAN START AV BEHANDLING (BASELINE)	VAR 6 – 12 MÅNAD	ÅRLIGEN	REGISTRERING I SMSreg (www.neuroreg.se)
LABORATORIEKONTROLLER				
Blodstatus med diff, krea, T/B/NK lymfocytprofil, TSH, U-sticka, leverstatus, IgG, IgM, IgA	JA	Blodstatus med diff, krea, leverstatus, IgG, IgM inför varje infusion		JA (IgG, IgM, Neutrofiler)
Serologi VZV, HBV, HCV, HIV, TBE	JA			NEJ
Quantiferon (IGRA) test	OM HÖGRISK FÖR TB			NEJ
Vaccination mot VZV om neg serologi; I övrigt om tid medges även mot Pnkk, TBE, HAV+HBV, ev Tetanus booster	VZV-vaccin måste ges före beh start; vaccinationssvar förväntas dåliga efter beh start			NEJ
Immunofenotypning med beräkning av antal och % B-lymfocyter	JA	INFÖR VARJE INFUSION FÖRSTA ÅRET, DÄREFTER ÅRLIGEN ELLER VID MISSTÄNKT BEHANDLINGSSVIKT		JA
GRAV TEST	JA	INFÖR VARJE INFUSION		NEJ
ALLMÄN MS-UPPFÖLJNING				
MRI	JA		JA*	JA
EDSS	JA		JA	JA
MS-KOLLEN	JA		JA	JA (PER)**
BIVERKNINGAR	NEJ	SKA MONITORERAS VID VARJE BESÖK		JA
YTTERLIGARE UPPFÖLJNING ENLIGT IMSE-PROJEKTET				
BIOBANKSPROVER/ FORSKNINGSPROVER	JA	PROVER SKA TAS INNAN START AV BEHANDLING SAMT EFTER 12 och 24 MÅNADERS BEHANDLING		NEJ
SDMT (Kognition)	JA		JA	JA
MSIS-29 (Dagligt liv)	JA		JA	JA (PER)**
EQ-5D (Livskvalitet)	JA		JA	JA (PER)**

* Se konsensus dokument för detaljer: [Konsensusdokument MRI vid MS](#)

** Fås upp via Neuroreg PER genom att välja "MS – Årsbesök"

SMSS 2019-11-25