

MDX kérdőív fejfájásban szenvedő betegek diagnosztizálásához

A kezelőorvos tölti ki a páciens válaszai alapján

Hány éves?

 év

Hány éve vannak fejfájásai?

 év

Az elmúlt hónapban kb. hány napon volt fejfájása?

 napon

Az elmúlt hónapban kb. hány napon vett be fájdalomcsillapítót a fejfájás miatt?

 napon

1. Az elmúlt 3 hónapban a fejfájás legalább egy napon zavarta önt teendőinek (munka, tanulás, vagy bármely más egyéb elfoglaltság) elvégzésében?

igen nem

2. A fejfájást lehajlás vagy mozgás felerősíti?

igen nem

3. A fejfájás alatt, ha teheti, lefekszik?

igen nem

4. Szokott olyan fejfájása lenni, amit a bevett gyógyszerek nem tudnak megszüntetni?

igen nem

5. A fejfájás alatt tapasztalható-e az alábbi tünetek közül valamelyik?

émelygés vagy hányinger

igen nem

hányás

igen nem

erős fények zavaróak

igen nem

erősebb zajok zavaróak

igen nem

illatok zavaróak

igen nem

Az MDX kérdőív egy rövid, mindössze 12 kérdést tartalmazó eszköz, mely megkönnyítheti a migrén kórismétését. A kérdőívet a Semmelweis Egyetem Neurológiai Klinika fejfájás-ambulanciájának több, mint 300 betegén tesztelték.¹

Az első 3 kérdés a panaszok tartamára, a fejfájások, ill. a fájdalomcsillapító-szedés gyakoriságára vonatkozik. Ezek segítségével eldönthető, hogy új keletű (adott esetben sürgős kivizsgálást igénylő), vagy régi problémáról van szó, ill. (a 2. és 3. kérdés alapján) az is, hogy van-e szükség a hatékony rohamkezelés mellett profilaktikus kezelésre is.¹

A további 9 eldöntendő kérdés a fejfájás főbb jellemzőire kérdez rá. Az erre a 9 kérdésre adott „igen” válaszok száma alapján lehet valószínűsíteni, hogy migrén, vagy más fejfájás áll a betegek panaszainak hátterében.¹

Amennyiben a 9-ből legalább öt kérdésre „igen” volt a válasz, a betegnek nagy valószínűséggel migrénje van. Minél több az „igen” válaszok száma, annál nagyobb a migrén valószínűsége. Az alábbi táblázat azt mutatja meg, hogy az „igen” válaszok számának növekedésével hogyan változnak a kérdőív diagnosztikus hasznossági mutatói: a szenzitivitás, specificitás, az osztályozási hiba, ill. a pozitív és negatív prediktív érték.¹

Táblázat: Az MDX kérdőív diagnosztikus hasznossági mutatói¹

	„Igen” válaszok száma						
	3	4	5	6	7	8	9
Szenzitivitás	1,00	0,98	0,96	0,82	0,67	0,46	0,18
Specificitás	0,18	0,39	0,61	0,79	0,84	0,95	0,98
Osztályozási hiba	0,17	0,14	0,11	0,18	0,29	0,44	0,65
Poz. Prediktív érték	0,83	0,86	0,91	0,94	0,94	0,97	0,98
Neg. Prediktív érték	1,00	0,86	0,81	0,53	0,39	0,31	0,23

Az orvosi munka szempontjából a legnagyobb jelentősége a pozitív prediktív értéknek van: ez azt mutatja meg, hogy adott számú „igen” válasz mellett mekkora annak az esélye, hogy a kitöltőnek valóban migrénje van (tehát pl. 5 „igen” esetén a kitöltő 91% eséllyel migrénes). A másik lényeges mutató, az osztályozási hiba azt mutatja meg, hogy adott számú „igen” esetén mekkora esélye van annak, hogy a kérdőív rosszul sorolja be a betegeket (azaz egy valójában migrénes beteg a pontszám alapján nem migrénesnek minősül, vagy egy valójában nem migrénes beteg a pontszám alapján migrénesnek minősül). Az osztályozási hiba minimum 5 „igen” válasz esetén a legkisebb.¹

A kérdőív természetesen nem helyettesíti az orvosi vizsgálatot, de (az „igen”-ek számától függően) támogathatja, ill. megkérdőjelezheti a migrén diagnózisát. Használhatóságát némiképp korlátozza, hogy cluster fejfájásban szenvedő betegek is gyakran 5 feletti pontszámot érnek el. Mivel azonban a cluster fejfájás gyakorisága a migrén gyakoriságának kb. 1%-a, a mindennapi orvosi gyakorlat szempontjából ez a hiba nem jelentős.¹

Referencia:

1. Csépanyi É, Bozsik Gy, Kellermann I, Hajnal B, Scheidl E, Palásti Á, Tóth M, Gyüre T, Ertsey C. Új önkitöltős migrén-szűrőeszköz diagnosztikus hatékonyságának vizsgálata. *Ideggyógyászati Szemle*, 2014;67(7-8):258-268

Vydura[®] 75 mg

belsőleges liofilizátum
rimegepánt

SOKFÉLE MIGRÉNES PROBLÉMA EGY EGYSZERŰ MEGOLDÁS



Gyorsan hat,
egy órán belül²



Tartós enyhülést nyújt
akár 48 órán át²



Csökkenti a havi
migrénes napok számát³



A placebóéhoz hasonló
mellékhatásprofil¹

VYDURA – Az első és egyetlen gyógyszer a migrén
KEZELÉSÉRE és MEGELŐZÉSÉRE¹⁻³

MIGRÉNES ROHAMOK KEZELÉSE

Szükség szerint
egy 75 mg-os belsőleges
liofilizátum migrénes
roham esetén¹



MIGRÉNES ROHAMOK MEGELŐZÉSE

Másnaponként egy
75 mg-os belsőleges
liofilizátum az epizodikus
migrén megelőző kezelésére¹

- Étkezés közben vagy étkezéstől függetlenül is bevehető. A bevételhez nincs szükség vízre¹
- A maximális dózis 75 mg/24 óra¹

Kiadhatóság: Orvosi rendelvényhez kötött gyógyszer. (V)

Terápiás javallatok: aurával vagy anélkül jelentkező migrén akut kezelése felnőtteknél; epizodikus migrén megelőző kezelése olyan felnőtteknél, akiknek havonta legalább 4 migrénes rohamuk van.

Kiszerelés: Vydura[®] 75 mg, 2x1 és 8x1 belsőleges liofilizátum adagokként perforált buborékcsoomagolásban, dobozban.

Ár és támogatási információk: A készítmény jelenleg nem rendelhető társadalombiztosítási támogatással, ára ezért az egyes gyógyszerárakban eltérő lehet.

VYDURA[®] 75 mg belsőleges liofilizátum

Hatóanyag: 75 mg rimegepánt, rimegepánt-szulfát formájában belsőleges liofilizátumként.

Bővebb információért olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását!

Elérhető: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/vydura#product-information-section>. Az „Available languages” menüből válassza ki a „Hungarian” nyelvet!
Készült a 2023. június 2-i alkalmazási előírás alapján.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Pfizer Europe MA EEIG, Boulevard de la Plaine 17

Helyi képviselő: Pfizer Kft., 1123 Budapest, Alkotás u. 53., Magyarország

Irodalom:

1. Vydura alkalmazási előírás. https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/vydura-epar-product-information_hu.pdf Letöltve: 2023.06.02.

2. Croop R, Goadsby PJ, Stock DA, et al. Efficacy, safety, and tolerability of rimegepant orally disintegrating tablet for the acute treatment of migraine: a randomised, phase 3, double-blind, placebo-controlled trial. *Lancet*. 2019;394(10200):737-745.

3. Croop R, Lipton RB, Kudrow D, et al. Oral rimegepant for preventive treatment of migraine: a phase 2/3, randomised, double-blind, placebo-controlled trial. *Lancet*. 2021;397(10268):51-60.

Lezárás dátuma: 2023.10.04. PP-NNT-HUN-0109

▼ Ez a gyógyszer fokozott felügyelet alatt áll, mely lehetővé teszi az új gyógyszerbiztonsági információk gyors azonosítását. Az egészségügyi szakembereket arra kérjük, hogy jelentsenek bármilyen feltételezett mellékhatást.

