

Seurantakaavio lisdeksamfetamiinidimesilaattihoidon jatkuvaa seuranta varten

Tämä kaavio on tarkoitettu avuksi lisdeksamfetamiinidimesilaattihoidon jatkuvaan seurantaan aikuispotilailla, jolla on aktiivisuuden ja tarkkaavuuden häiriö (ADHD).

Kuten valmisteyhteenvedossa ja valmisteen määräämiselosteessa on kuvattu, psykiatrasta ja kardiovaskulaarista tilaa on seurattava säännöllisesti lisdeksamfetamiinidimesilaattihoidoa saavilla potilailla. On suositeltavaa, että tätä kaaviota käytetään yhdessä Elvanse Adult® -valmisteen valmisteyhteenvedon kanssa (**avaa napsauttamalla tästä**). On tärkeää huomioida:

- Verenpaine ja sydämen syketaajuus (pulssi) on kirjattava sentiilikaavioon jokaisen annosmuutoksen kohdalla ja sen jälkeen vähintään 6 kuukauden välein.
- Paino on kirjattava ja sitä on seurattava hoidon aikana
- Psykiatristen sairauksien kehittymistä *de novo* tai olemassa olevien psykiatristen sairauksien pahenemista on tarkkailtava aina kun annosta muutetaan ja sen jälkeen vähintään 6 kuukauden välein ja jokaisella vastaanottokäynnillä.
- Lisdeksamfetamiinidimesilaattia saavia potilaita on myös seurattava annospoikkeamien, väärinkäytön ja päihdekäytön varalta

Lataa ja tulosta tämä kaavio ennen käyntiä. Verkkosivustolle ei ole mahdollista tallentaa mitään potilaskohtaista tietoa. Täytetty kaavio voidaan kirjata potilaan potilaskertomukseen.

Alkuarvion päivämäärä:	
Potilaan nimi:	
Syntymäaika:	
Ikä:	Sukupuoli:

	Lähtötilanne, ennen lisdeksamfetamiinidimesilaattihoidon aloittamista	Myöhemmät käynnit							
Arvioinnin päivämäärä									
Verenpaine*									
Sydämen syketaajuus* (pulssi) (bpm)*									
Kehonpaino (kg)**									

*Verenpaine ja sydämen syketaajuus (pulssi) on kirjattava sentiilikaavioon jokaisen annosmuutoksen kohdalla ja sen jälkeen vähintään 6 kuukauden välein.

**Painon muutokset on kirjattava

Tämä kaavio on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisten käyttöön Suomessa yhdessä Elvanse Adult®-valmisteen valmisteyhteenvedon kanssa.

Tämän työkalun kehittäjä on Shire Ilmoita kaikista epäillyistä haittavaikutuksista Fimeaan: www-sivusto: www.fimea.fi; Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA, tai osoitteeseen AE.FIN@takeda.com

EXA/FI/LDX/0001 Versio 2.0 Fimean hyväksymispäivämäärä: 4.11.2022