

Aikuisten tarkistuslista 2: Tarkistuslista lisdeksamfetamiinidimesilaattihoidon jatkuvaa seuranta varten

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

Kuten valmisteyhteenvedossa ja valmisteen määräämiselosteessa on kuvattu, painoa sekä psykiatrasta ja kardiovaskulaarista tilaa on seurattava säännöllisesti lisdeksamfetamiinidimesilaattihoitoa saavilla potilailla. Tätä tarkistuslistaa suositellaan käyttämään yhdessä Elvanse Adult® valmisteen valmisteyhteenvedon kanssa ([avaa napsauttamalla tästä](#)). On tärkeää huomoida:

- Verenpaine ja sydämen syketaajuus (pulsssi) 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.

Jos lääkäri päättää määrätä lisdeksamfetamiinidimesilaattia pidemmäksi ajaksi (yli 12 kuukaudeksi), hoidon hyöty on uudelleenarvioitava vähintään kerran vuodessa. Lääkärin on myös harkittava lääkkeettömiä kokeilujaksoja arvioidakseen, miten potilas pärjää ilman lääkehoitoa. Katso lisätietoja Elvanse Adult® -valmisteen valmisteyhteenvedosta.

Lataa ja tulosta tämä tarkistuslista ennen käyntiä. Tälle verkkosivustolle ei ole mahdollista tallentaa mitään potilaskohtaista tietoa. Täytetty tarkistuslista voidaan kirjata potilaan potilaskertomukseen.

Tarkistuslistaa läpikäydessäsi, voi myös olla hyödyllistä tutkia Elvanse Adult® -valmisteen pakkausselostetta ([avaa napsauttamalla tästä](#)) potilaan kanssa.

Lisdeksamfetamiinidimesilaattihoidon jatkuva seuranta

Ensimmäisen arvionnin päivämäärä:	
Potilaan nimi:	
Syntymäaika:	
Ikä:	Sukupuoli:

Käy läpi alla oleva taulukko huolellisesti jokaisen annosmuutoksen kohdalla ja jokaisella seurantakäynnillä (vähintään 6 kuukauden välein):

	Arvioitu
Yleiset lääketieteelliset löydökset	
• Kirjaa kehonpainon muutokset erilliseen jatkuvan seurannan seurantakaavioon (ks Elvanse Adult® -valmisteen valmisteyhteenvedon kohta 4.4 – Pitkäaikainen vaikutus painoon)	<input type="checkbox"/>
• Potilas laihtuu merkittävästi ◦ Harkitse lisdeksamfetamiinidimesilaattihoidon keskeyttämistä	<input type="checkbox"/>
• Kirjaa kaikki merkit lisdeksamfetamiinidimesilaatin annospoikkeamista, väärinkäytöstä tai päihdekäytöstä (ks Elvanse Adult® -valmisteen valmisteyhteenvedon kohta 4.4 – Väärinkäyttö ja riippuvuus)	<input type="checkbox"/>
• Kirjaa kaikki merkit lisdeksamfetamiinidimesilaattiriippuvuudesta tai -toleranssista (ks Elvanse Adult® -valmisteen valmisteyhteenvedon kohta 4.4 – Väärinkäyttö ja riippuvuus)	<input type="checkbox"/>
• Naispotilaat (ks Elvanse Adult® -valmisteen valmisteyhteenvedon kohta 4.6 – Hedelmällisyys, raskaus ja imetys) ◦ Lääkärin pitää keskustella lisdeksamfetamiinidimesilaattihoidosta hedelmällisessä iässä olevien naispotilaiden kanssa	<input type="checkbox"/>
• Raskaus (ks Elvanse Adult® -valmisteen valmisteyhteenvedon kohta 4.6 – Hedelmällisyys, raskaus ja imetys) ◦ Arvioi hyöty-haittasuhde (ks Elvanse Adult® -valmisteen valmisteyhteenvedon kohta 4.6 – Raskaus)	<input type="checkbox"/>
• Imetys (ks Elvanse Adult® -valmisteen valmisteyhteenvedon kohta 4.6 – Imetys) ◦ Elvanse Adult® -valmistetta ei pidä käyttää imetyksen aikana	<input type="checkbox"/>
• Munuaisten vajaatoiminta (ks Elvanse Adult® -valmisteen valmisteyhteenvedon kohta 4.2 – Annostus ja antotapa, lääkät ja Munuaisten vajaatoimintaa sairastavat potilaat, Maksan vajaatoimintaa sairastavat potilaat) ◦ Vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavien potilaiden pienentyneen puhdistuman vuoksi (glomerulusten suodatusnopeus 15 – < 30 ml / min / 1,73 m ² tai kreatiniinin puhdistuma < 30 ml/min) enimmäisannos ei saa olla suurempi kuin 50 mg vuorokaudessa	<input type="checkbox"/>

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

Tämän työkalun kehittäjä on Shire Ilmoita kaikista epäilyistä 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

Uudet kardiovaskulaariset löydökset tai löydösten paheneminen (ks Elvanse Adult® -valmisteen valmisteyhteenveton kohta 4.4 – Kardiovaskulaariset haittatapahtumat)	
<ul style="list-style-type: none"> Rasitusrintakipu <ul style="list-style-type: none"> Lähetä kiireelliseen sydämen tilan arviointiin erikoislääkärille, mikäli esiintyy mikä tahansa yllä olevista oireista 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> Selittämätön pyörtyminen <ul style="list-style-type: none"> Lähetä kiireelliseen sydämen tilan arviointiin erikoislääkärille, mikäli esiintyy mikä tahansa yllä olevista oireista 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> Muut sydänsairauteen viittaavat oireet <ul style="list-style-type: none"> Lähetä kiireelliseen sydämen tilan arviointiin erikoislääkärille, mikäli esiintyy mikä tahansa yllä olevista oireista 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> Kirjaa verenpaine ja sydämen syketaajuus (pulssi) erilliseen jatkuvan seurannan kaavioon 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> Muutokset verenpaineessa ja sydämen syketaajuudessa (pulssissa) 	<input type="checkbox"/>

Uudet neurologiset ja psykiatriset löydökset ja/tai löydösten paheneminen (ks Elvanse Adult® -valmisteen valmisteyhteenveton kohta 4.4 – Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet)	
<ul style="list-style-type: none"> Uusien psykoottisten tai maanisten oireiden kehittyminen (esimerkiksi hallusinaatiot, harhaluuloinen ajattelu tai mania) 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> Käyttäytymisen häiriön ja ajatushäiriön paheneminen potilailla, joilla on olemassa olevia psykoottisia häiriöitä 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> Aggressiivinen käyttäytyminen tai vihamielisyys 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> Uudet tai pahenevat kouristuskohtaukset 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> Näön hämärtyminen tai silmän mukautumishäiriö 	<input type="checkbox"/>
Hoidon kesto	
<ul style="list-style-type: none"> Lisdeksamfetamiinidimesilaatin käyttö yli 12 kuukauden ajan <ul style="list-style-type: none"> Arvioi lisdeksamfetamiinidimesilaatin hyöty uudelleen ja harkitse lääkkeettömiä kokeilujaksoja 	<input type="checkbox"/>
<p>Lisdeksamfetamiinidimesilaattihoito on lopetettava, jos oireet eivät lieydy 1 kuukauden kuluessa annoksen asianmukaisen säätämisen aikana. Jos potilaalla esiintyy paradoksaalista oireiden pahenemista tai muita sietämättömiä haittatapahtumia, annosta on pienennettävä tai lisdeksamfetamiinidimesilaattihoito on lopetettava</p>	<input type="checkbox"/>

Lisdeksamfetamiinidimesilaatti, jatkoa:

Kirjaa mahdolliset lisätiedot tähän.

Kun olet tehnyt edellä olevan arvioinnin, täytä jatkuvan seurannan seurantakaavio.