

Seurantakaavio lisdeksamfetamiinidimesilaattihoidon jatkuvaa seuranta varten

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

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

- Verenpaine ja syke (pulssi) on kirjattava prosenttipistekäyrälle aina, kun annostusta muutetaan ja sen jälkeen vähintään 6 kuukauden välein
- Pituus, paino ja ruokahalu on kirjattava vähintään 6 kuukauden välein kasvukäyrien seurannan yhteydessä
- Psykiatristen sairauksien kehittymistä *de novo* tai olemassa olevien psykiatristen sairauksien pahenemista on seurattava aina, kun annostusta 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. Potilastietoja ei ole mahdollista tallentaa verkkosivustolle. Täytetty kaavio voidaan kirjata potilaan potilaskertomukseen.

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

	Lähtötaso, ennen lisdeksamfetamiinidimesilaattihoidon aloitusta	Seuraavat vastaanottokäynnit							
Arvioinnin päiväs									
Verenpaine*									
Syke (pulssi) (bpm)**									
Pituus (cm)**									
Paino (kg)**									
Ruokahalu**									

* Verenpaine ja pulssi on kirjattava prosenttipistekäyrälle aina, kun annostusta muutetaan ja sen jälkeen vähintään 6 kuukauden välein

** Pituus, paino ja ruokahalu on kirjattava vähintään 6 kuukauden välein kasvukäyrien seurannan yhteydessä

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

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/0004 Versio 2.0 Fimean hyväksymispäivämäärä: 4.11.2022