

# Lomake 1: Lomake potilaiden jatkuvaan seurantaan (vitaalielintoiminnot, pituus, paino) guanfasiinihoidon aikana

Tämä lomake on tarkoitettu tueksesi Intuniv<sup>®</sup> (guanfasiini) -hoidon jatkuvaan seurantaan hoitaessasi aktiivisuuden ja tarkkaavuuden häiriöstä (ADHD) kärsiviä 6–17-vuotiaita lapsia ja nuoria, kun stimulantit eivät sovellu heille, he eivät siedä stimulantteja tai kun stimulantit eivät ole olleet tehokkaita

Kuten valmisteyhteenvedossa on esitetty, guanfasiinia saavien potilaiden painon lisäksi kardiovaskulaarista tilaa on seurattava säännöllisesti. Tämän lomakkeen käyttäminen on suositeltavaa yhdessä Intuniv<sup>®</sup>-valmisteyhteenvedon kanssa (saat sen näkyviin napsauttamalla tästä). Tärkeää:

- Verenpaine ja syke (pulssi) on arvioitava ja kirjattava viikoittain annoksen titrauksen ja vakauttamisen aikana ja vähintään kolmen kuukauden välein ensimmäisen vuoden ajan kliinisen arvion perusteella. Sen jälkeen arviointi tulee suorittaa kuuden kuukauden välein tai tiheämmin, jos annosta muutetaan.
- Potilaan painoa, pituutta ja painoindeksiä on tarkkailtava hoidon alussa ja kolmen kuukauden välein ensimmäisen hoitovuoden aikana ja sitten kuuden kuukauden välein kliinisen arvion mukaan ja seuraamalla kasvukäyrää.

Lataa ja tulosta lomake ennen tapaamista. Et voi tallentaa potilaskohtaisia tietoja verkkosivustolle. Täytetty lomake voidaan dokumentoida potilasasiakirjoihin.

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

	Lähtötaso, ennen guanfasiinihoidon aloittamista	Seuraavat arvioinnit							
Arvioinnin päivämäärä									
Annos									
Verenpaine									
Sydämen syke (pulssi) (lyöntiä/minuutti)									
Paino (kg)									
Pituus (cm)									
Painoindeksi (kg/m <sup>2</sup> )									

Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti uutta turvallisuutta koskevaa tietoa. Terveystieteiden ammattilaisten käyttöön yhdessä Intuniv<sup>®</sup>-valmisteen valmisteyhteenvedon kanssa.

Tämä lomake on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisten käyttöön yhdessä Intuniv<sup>®</sup>-valmisteen valmisteyhteenvedon kanssa.

Tämän työkalun on kehittänyt Takeda osana Intuniv<sup>®</sup>-valmisteen liittyvää riskinhallintasuunnitelmaa.

Ilmoita kaikista epäillyistä haittavaikutuksista Fimeaan: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi); Lääkkeiden turvallisuus- ja tutkimuskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA, tai osoitteeseen [AE.FIN@takeda.com](mailto:AE.FIN@takeda.com).

FI/INT/007/05.2023 – Fimean hyväksymispäivämäärä 01.06.2023

