

Lomake 2: Tarkistuslista potilaan vitaalimerkkien jatkuvaan seurantaan guanfasiinihoidon lopettamisen ja alaspäin titraamisen aikana

Tämän tarkistuslistan tarkoitus on tukea sinua Intuniv® ▼ (guanfasiinihydrokloridi) -hoidon lopettamisen ja alaspäin titraamisen seurannassa hoidettaessa aktiivisuuden ja tarkkaavuuden häiriötä (ADHD) sairastavia pediatria potilaita.

Potilaille/potilaiden huoltajille on kerrottava, ettei guanfasiinihoitoa saa lopettaa omin päin. Guanfasiiniannoksen asteittaista pienentämistä suositellaan lopettamisen aikana verenpaineen kohoamisen ja sydämen sykkeen nousun mahdollisen riskin minimoimiseksi. Harvinaisissa tapauksissa on havaittu hypertensiivisiä hätätiloja kuten hypertensiivistä enkefalopatiaa yhtäkkiä tapahtuneen hoidon lopettamisen jälkeen.

Kaikkien potilaiden verenpaineen ja sydämen sykkeen seuranta suositellaan annoksen alaspäin titraamisen aikana (annoksen pienennys ei saa olla suurempi kuin 1 mg 3-7 vuorokauden välein) ja guanfasiinihoidon lopettamisen jälkeen.

Tämän tarkistuslistan käyttöä suositellaan yhdessä Intuniv® -valmisteyhteenvedon kanssa (saat sen näkyviin napsauttamalla tästä).

Lataa ja tulosta tämä tarkistuslista ennen potilaskonsultaatiota. Potilaskohtaisia tietoja ei voi tallentaa verkkosivustolle. Täytetty tarkistuslista voidaan tallentaa potilasasiakirjoihin.

Tarkistuslistaa läpi käydessäsi voi olla hyödyllistä tehdä viittauksia Intuniv® -pakkauselosteeseen (saat sen näkyviin napsauttamalla tästä) yhdessä potilaasi kanssa.

	Arvioitu
Hoidon lopettaminen ja alaspäin titraaminen	
<ul style="list-style-type: none">Potilaille/potilaiden huoltajille on kerrottava, ettei guanfasiinihoitoa saa lopettaa neuvottelematta siitä ensin lääkärin kanssa, sillä hoidon lopettaminen saattaa nostaa verenpainetta ja sydämen sykettä	<input type="checkbox"/>
Jos hoito täytyy lopettaa:	
<ul style="list-style-type: none">Annosta titrataan alaspäin 1 mg 3-7 vuorokauden välein	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none">Verenpainetta ja sykettä seurataan	<input type="checkbox"/>

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

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti uutta turvallisuutta koskevaa tietoa. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään siksi ilmoittamaan kaikista epäilyistä haittavaikutuksista valmisteyhteenvedon kohdassa 4.8 luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta.

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

Tämän työkalun on kehittänyt Takeda osana Intuniv®-valmisteen liittyvää riskinhallintasuunnitelmaa.

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.

FI/INT/008/05.2023 – Fimean hyväksymispäivämäärä 01.06.2023



Lomake 2: Tarkistuslista potilaan vitaalimerkkien jatkuvaan seurantaan guanfasiinihoidon lopettamisen ja alaspäin titraamisen aikana

	Lähtötilanne, ennen guanfasiinihoidon alaspäin titraamisen aloittamista	Seuraavat arvioinnit							
Arvioinnin päivämäärä									
Annos									
Verenpaine									
Sydämen syke (pulssi) (lyöntiä/minuutti)									

	Seuraavat vastaanottokerrat								
Arvioinnin päivämäärä									
Annos									
Verenpaine									
Sydämen syke (pulssi) (lyöntiä/minuutti)									

	Seuraavat vastaanottokerrat								
Arvioinnin päivämäärä									
Annos									
Verenpaine									
Sydämen syke (pulssi) (lyöntiä/minuutti)									

	Seuraavat vastaanottokerrat								
Arvioinnin päivämäärä									
Annos									
Verenpaine									
Sydämen syke (pulssi) (lyöntiä/minuutti)									

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti uutta turvallisuutta koskevaa tietoa. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään siksi ilmoittamaan kaikista epäilyistä hättävistä vaikutuksista valmisteyhteenvetodokumentin kohdassa 4.8 luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta.

Tämä lomake on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisten käyttöön yhdessä Intuniv®-valmisteen valmisteyhteenvetodokumentin kanssa.

Tämän työkalun on kehittänyt Takeda osana Intuniv®-valmisteen liittyvää riskinhallintasuunnitelmaa.

Ilmoita kaikista epäilyistä hättävistä vaikutuksista Fimeaan: www-sivusto: www.fimea.fi; Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden hättävien vaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA, tai osoitteeseen AE.FIN@takeda.com.

FI/INT/008/05.2023 – Fimean hyväksymispäivämäärä 01.06.2023

Lomake 2: Tarkistuslista potilaan vitaalimerkkien jatkuvaan seurantaan guanfasiinihoidon lopettamisen ja alaspäin titraamisen aikana

	Seuraavat vastaanottokerrat							
Arvioinnin päivämäärä								
Annos								
Verenpaine								
Sydämen syke (pulssi) (lyöntiä/minuutti)								

	Seuraavat vastaanottokerrat							
Arvioinnin päivämäärä								
Annos								
Verenpaine								
Sydämen syke (pulssi) (lyöntiä/minuutti)								

	Seuraavat vastaanottokerrat							
Arvioinnin päivämäärä								
Annos								
Verenpaine								
Sydämen syke (pulssi) (lyöntiä/minuutti)								

	Seuraavat vastaanottokerrat							
Arvioinnin päivämäärä								
Annos								
Verenpaine								
Sydämen syke (pulssi) (lyöntiä/minuutti)								

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti uutta turvallisuutta koskevaa tietoa. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään siksi ilmoittamaan kaikista epäilyistä haittavaikutuksista valmisteyhteenvedon kohdassa 4.8 luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta.

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

Tämän työkalun on kehittänyt Takeda osana Intuniv®-valmisteen liittyvää riskinhallintasuunnitelmaa.

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.

FI/INT/008/05.2023 – Fimean hyväksymispäivämäärä 01.06.2023