

Tafla fyrir lækna til að nota við eftirlit með sjúklingum sem fá meðferð með lisdexamfetamín dímetýlati

Taflan er hönnuð til að styðja við eftirlit með lisdexamfetamín dímetýlat meðferð hjá fullorðnum sjúklingum með athyglisbrest/ofvirkni (ADHD).

Eins og fram kemur í samantekt á eiginleikum lyfs (SmPC) skal fylgjast reglulega með m.a. geðrænu ástandi og ástandi hjarta- og æðakerfis hjá sjúklingum sem fá lisdexamfetamín dímetýlat. Mælt er með því að taflan sé notuð í tengslum við samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult® ▼ (smellið hér til að skoða).

- Skrá skal blóðþrýsting og hjartsláttartíðni (púls) á línurit við hverja skammtaaðlögun og síðan á að minnsta kosti 6 mánaða fresti.
- Skrá skal og fylgjast með þyngd meðan á meðferð stendur
- Fylgjast skal með þróun nýrra eða versnun undirliggjandi geðraskana við hverja skammtaaðlögun og síðan á að minnsta kosti 6 mánaða fresti og við hverja heimsókn
- Einnig skal fylgjast með sjúklingum með tilliti til hættu á óviðeigandi notkun, rangri notkun eða misnotkun á lisdexamfetamín dímetýlati

Þú skalt hala niður og prenta töfluna áður en viðtalið fer fram. Hægt er að geyma útfylltu töfluna í sjúkraskrá sjúklingsins. Ekki er hægt að vista sértækar upplýsingar um sjúklinga á vefsíðunni.

Dagsetning upphafsmats:									
Nafn sjúklings:									
Fæðingardagur:									
Aldur:					Kyn:				
	Grundgildi, áður en meðferð með lisdexamfetamín dímetýlati hefst	Síðari heimsóknir							
Dagsetning mats									
Blóðþrýstingur*									
Hjartsláttartíðni (slög á mín.)*									
Líkamsþyngd (kg)**									

*Skrá skal blóðþrýsting og hjartsláttartíðni á línurit við hverja skammtaaðlögun og síðan á að minnsta kosti 6 mánaða fresti

**Skrá skal þyngd

Elvanse Adult (LDX) er eftirritunarskyllt lyf. Hámarks magn sem ávísa má með lyfseðli er sem svarar 30 daga skammti.

Þetta hjálpartæki er þróað af Shire og er eingöngu ætlað til notkunar af heilbrigðisstarfsmönnum á Íslandi. Einnig er mikilvægt fyrir heilbrigðisstarfsmenn að lesa samantekt á eiginleikum lyfs (SmPC) fyrir Elvanse Adult.

▼ Þetta lyf er undir sérstöku eftirliti til að nýjar upplýsingar um öryggi þess komist fljótt og örugglega til skila. Tilkynna skal Lyfjastofnun um allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu. Lyfjastofnunar á www.lyfjastofnun.is. Einnig má tilkynna aukaverkanir til Shire á drugsafety@shire.com

EXA/IS//0001 Vinnsludagsetning: september 2017