

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

Taflan er hönnuð til að styðja við eftirlit með lisdexamfetamíntvímetýlat 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 lisdexamfetamíntvímetýlat. 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 lisdexamfetamíntvímetýlati

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:				
	Upphafsgildi, áður en meðferð með lisdexamfetamíntvímetýlati 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.