

Gátlisti 2 fyrir lækna: Gátlisti fyrir áframhaldandi eftirlit með lísdexamfetamíntvímetýlat meðferð

Gátlistinn er hannaður til að styðja við áframhaldandi eftirlit með meðferð lísdexamfetamíntvímetýlats hjá fullorðnum sjúklingum með athyglisbrest/ofvirkni (ADHD).

Eins og fram kemur í samantekt á eiginleikum lyfs (SmPC) skal fylgjast reglulega með geðrænu ástandi og ástandi hjarta- og æðakerfis hjá sjúklingum sem fá lísdexamfetamíntvímetýlat. Mælt er með því að gátlistinn sé notaður ásamt 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 núverandi 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, misnotkun og rangri notkun á lísdexamfetamíntvímetýlati

Læknar sem kjósa að ávísa lísdexamfetamíntvímetýlati til lengri tíma (í meira en 12 mánuði) skulu endurmeta notagildi lísdexamfetamíntvímetýlats a.m.k. einu sinni á ári með lyfjalausum reynslutímabilum, til að meta virkni sjúklingsins án lyfjameðferðar. Frekari upplýsingar er að finna í samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult.

Halið niður og prentið þennan gátlista áður en viðtalið fer fram. Ekki er hægt að vista sértækar upplýsingar um sjúklinga á vefsíðunni. Hægt er að geyma útfyllta gátlistann í sjúkraskrá sjúklingsins.

Um leið og farið er í gegnum gátlistann getur verið gagnlegt að skoða upplýsingarnar í fylgiseðli Elvanse Adult (**smellið hér til að skoða**) með sjúklingnum.

Áframhaldandi eftirlit með meðferð með lísdexamfetamíntvímetýlati

Dagsetning upphafsmats:	
Nafn sjúklings:	
Fæðingardagur:	
Aldur:	Kyn:

Farið vandlega yfir eftirfarandi gátlista við hverja skammtaaðlögun og hverja eftirfylgniheimsókn (að minnsta kosti á 6 mánaða fresti):

	Metið
Almennar læknisfræðilegar niðurstöður	
• Skráið breytingar á líkamsþyngd á sérstaka eftirlitstöflu (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.4 – Langtíma áhrif á þyngd)	<input type="checkbox"/>
• Er sjúklingur er að léttast verulega? ◦ Íhugið að stöðva meðferð með lísdexamfetamíntvímetýlati	<input type="checkbox"/>
• Skráið allar vísbendingar um óviðeigandi notkun, ranga notkun eða misnotkun lísdexamfetamíntvímetýlats (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.4 - Misnotkun og ávanabinding)	<input type="checkbox"/>
• Skráið allar vísbendingar um ávanabindingu eða þol fyrir lísdexamfetamíntvímetýlati (sjá samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.4 - Misnotkun og ávanabinding)	<input type="checkbox"/>
• Kvenkyns sjúklingar (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.6 - Frjósemi, meðganga og brjóstgjöf) ◦ Læknirinn skal ræða meðferð með lísdexamfetamíntvímetýlati við kvenkyns sjúklinga á barneignaraldr	<input type="checkbox"/>
• Meðganga (sjá samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.6 – Meðganga) ◦ Metið ávinning/áhættu	<input type="checkbox"/>
• Brjóstgjöf (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.6 – Brjóstgjöf) ◦ Ekki skal nota Elvanse Adult meðan á brjóstgjöf stendur	<input type="checkbox"/>

<ul style="list-style-type: none"> • Skert nýrnastarfsemi (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.2 - Sjúklingar með skerta nýrnastarfsemi) <ul style="list-style-type: none"> ◦ Vegna minni úthreinsunar hjá sjúklingum með verulega skerta nýrnastarfsemi (gauklasiunarhraði 15 til <30 ml/mín/1,73 m² eða kreatínínúthreinsun <30 ml/mín) skal hámarksskammturinn ekki fara yfir 50 mg/dag 	<input type="checkbox"/>
Nýtilkomin einkenni frá hjarta- og æðum eða versnun þeirra (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.4 - Aukaverkanir á hjarta og æðar)	
<ul style="list-style-type: none"> • Brjóstverkur við áreynslu <ul style="list-style-type: none"> ◦ Vísið sjúklingnum tafarlaust til hjartasérfræðings 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> • Óútskýrt yfirlíð <ul style="list-style-type: none"> ◦ Vísið sjúklingnum tafarlaust til hjartasérfræðings 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> • Önnur einkenni sem benda til hjartasjúkdóms <ul style="list-style-type: none"> ◦ Vísið sjúklingnum tafarlaust til hjartasérfræðings 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> • Skráið blóðþrýsting og hjartsláttartíðni (púls) á sérstaka töflu til áframhaldandi eftirlits 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> • Breytingar á blóðþrýstingi og hjartsláttartíðni (púlsi) 	<input type="checkbox"/>

Nýtilkomin taugafræðileg og geðræn einkenni eða versnun þeirra (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.4 - Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun)	
<ul style="list-style-type: none"> • Þróun nýrra geðrofseinkenna eða geðhæðareinkenna (til dæmis ofskynjanir, blekkingarhugsanir eða oflæti) 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> • Versnun á einkennum hegðunartruflana og hugsanatrufllana hjá sjúklingum með núverandi geðraskanir 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> • Árásargirni eða óvild 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> • Krampar 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> • Óskýr sjón eða erfiðleikar við sjónstillingu 	<input type="checkbox"/>
Meðferðarlengd	
<ul style="list-style-type: none"> • Lisdexamfetamíntvímetýlat notað lengur en í 12 mánuði <ul style="list-style-type: none"> ◦ Endurmetið notagildi lisdexamfetamíntvímetýlats og íhugið lyfjalaust reynslutímabil 	<input type="checkbox"/>
Hætta skal meðferð með lisdexamfetamíntvímetýlati ef einkenni lagast ekki eftir viðeigandi skammtaaðlögun yfir einn mánuð. Ef versnun einkenna eða annarra aukaverkana sem þolast ekki koma óvænt fram, skal minnka skammtinn eða hætta notkun lisdexamfetamíntvímetýlats.	<input type="checkbox"/>

Lisdexamfetamíntvímetýlat meðferð haldið áfram:

Skráið allar viðbótarupplýsingar hér

Eftir matið hér að framan skal fylla út töfluna fyrir áframhaldandi eftirlit.

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