

Sjekkliste 2: Sjekkliste for den løpende oppfølgingen av lisdeksamfetamindimesilat-behandling

Sjekklisten er utformet for å støtte deg i løpende oppfølging av lisdeksamfetamindimesilat-behandling hos pasienter med attention deficit/hyperactivity disorder (ADHD).

Som beskrevet i detalj i preparatomtalen og i produktets forskrivningsinformasjon, skal vekt, psykiatrisk og kardiovaskulær status overvåkes regelmessig hos pasienter som tar lisdeksamfetamindimesilat. Det anbefales at denne sjekklisten brukes sammen med Elvans[®] preparatomtale ([klikk herfor å lese](#)). Viktigst:

- Blodtrykk og hjertefrekvens (puls) skal registreres i et prosentilskjema ved hver dosejustering og deretter minst hver sjettemåned
- Høyde, vekt og appetitt skal registreres minst hver sjettemåned med vedlikehold av en vekstkurve
- Utvikling av nye eller forverring av eksisterende psykiske lidelser bør følges opp ved hver dosejustering og deretter minst hver sjettemåned og ved hvert besøk
- Pasientene skal også overvåkes for risiko for videreformidling, feilbruk og misbruk av lisdeksamfetamindimesilat

Leger som velger å forskrive lisdeksamfetamindimesilat over lengre perioder (over 12 måneder) bør vurdere effektiviteten av lisdeksamfetamindimesilat på nytt minst én gang i året, med prøveperioder uten medisiner for å vurdere pasientens funksjonsevne uten medisiner. Vennligst se [Elvans[®] preparatomtale](#) for flere detaljer.

Vennligst last ned og skriv ut dette diagrammet før din konsultasjon. Det vil ikke være mulig å lagre noe pasientspesifikk informasjon på dette nettstedet. Den ferdige sjekklisten kan dokumenteres i pasientjournalen.

Mens du arbeider deg gjennom sjekklisten kan det være nyttig å referere tilbake til Elvans[®] Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren ([klikk her for å se](#)) sammen med pasienten og vedkommendes foreldre eller verge(r).

Løpende oppfølging av lisdeksamfetamindimesilat-behandling

| | |
|--------------------------------|--------|
| Dato for innledende vurdering: | |
| Pasientens navn: | |
| Fødselsdato: | |
| Alder: | Kjønn: |

Gå nøye gjennom følgende systemer som angitt nedenfor ved hver dosejustering og ved hvert oppfølgingsbesøk (minst hver sjettemåned):

| | Evaluert |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| Generelle medisinske funn | |
| • Dokumenter endringer i høyde, kroppsvekt og appetitt på eget diagram for løpende oppfølging (se Elvans[®] preparatomtale avsnitt 4.4 – Langtids veksthemming (høyde og vekt)) | <input type="checkbox"/> |
| • Pasientens vekst eller vektøkning er under det forventede <ul style="list-style-type: none"> ◦ Vurder avbrudd av lisdeksamfetamindimesilat-behandlingen | <input type="checkbox"/> |
| • Dokumenter eventuell indikasjon på videreformidling, feilbruk eller misbruk av lisdeksamfetamindimesilat (se Elvans[®] preparatomtale avsnitt 4.4 - Advarsler og forsiktighetsregler) | <input type="checkbox"/> |
| • Dokumenter eventuell indikasjon på avhengighet av eller toleranse overfor lisdeksamfetamindimesilat (se Elvans[®] preparatomtale avsnitt 4.4 – Advarsler og forsiktighetsregler) | <input type="checkbox"/> |
| • Kvinnelige pasienter (se Elvans[®] preparatomtale avsnitt 4.6 – Fertilitet, graviditet og amming) <ul style="list-style-type: none"> ◦ Legen bør diskutere lisdeksamfetamindimesilat-behandling med kvinnelige pasienter som har startet menstruasjon | <input type="checkbox"/> |
| • Graviditet (se Elvans[®] preparatomtale avsnitt 4.6 – Graviditet) <ul style="list-style-type: none"> ◦ Vurder nytte/risiko (se Elvans[®] preparatomtale avsnitt 4.6 – Graviditet) | <input type="checkbox"/> |
| • Nedsatt nyrefunksjon (se Elvans[®] preparatomtale avsnitt 4.2 – Pasienter med nedsatt nyre- eller leverfunksjon) <ul style="list-style-type: none"> ◦ Doseringsreduksjon kan være nødvendig hos pasienter med nedsatt nyrefunksjon | <input type="checkbox"/> |
| Nye kardiovaskulære funn eller forverring av disse (se Elvans[®] preparatomtale avsnitt 4.4 – Kardiovaskulære bivirkninger) | |
| • Anstrengelsesutløste brystmerter <ul style="list-style-type: none"> ◦ Referer til rask kardial evaluering av spesialist dersom noen av de ovennevnte symptomene er til stede | <input type="checkbox"/> |
| • Uforklarlig synkope <ul style="list-style-type: none"> ◦ Referer til rask kardial evaluering av spesialist dersom noen av de ovennevnte symptomene er til stede | <input type="checkbox"/> |
| • Andre symptomer som kan tyde på hjertesykdom <ul style="list-style-type: none"> ◦ Referer til rask kardial evaluering av spesialist dersom noen av de ovennevnte symptomene er til stede | <input type="checkbox"/> |
| • Dokumenter blodtrykk og hjertefrekvens (puls) på separat diagram for løpende oppfølging | <input type="checkbox"/> |
| • Endringer i blodtrykk og hjertefrekvens (puls) | <input type="checkbox"/> |

| Nye nevrologiske og psykiatriske funn eller forverring av disse (se Elvanse® preparatomtale avsnitt 4.4 - Advarsler og forsiktighetsregler) | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|
| • Utvikling av nye psykotiske eller maniske symptomer (for eksempel hallusinasjoner, vrangforestillinger eller manier) | <input type="checkbox"/> |
| • Forverring av symptomer på atferdsforstyrrelser og tankeforstyrrelser hos pasienter med eksisterende psykotiske lidelser | <input type="checkbox"/> |
| • Aggressiv atferd eller fiendtlighet | <input type="checkbox"/> |
| • Nyoppstått eller forverring av anfall | <input type="checkbox"/> |
| • Uklart syn eller tilpasningsvanskeligheter | <input type="checkbox"/> |
| Behandlingsvarighet | |
| • Lisdeksamfetamindimesilat brukt i over 12 måneder <ul style="list-style-type: none"> ◦ Revurder nytten av lisdeksamfetamindimesilat og vurder prøveperioder uten medisiner | <input type="checkbox"/> |
| Behandlingen med lisdeksamfetamindimesilat må avbrytes hvis symptomene ikke bedres etter dosejustering over en 1-måneders periode. Dersom paradoksal forverring av symptomene eller andre uakseptable bivirkninger oppstår, skal dosen reduseres eller bruk av lisdeksamfetamindimesilat stanses. | <input type="checkbox"/> |

Lisdeksamfetamindimesilat fortsetter:

Registrer all ekstra informasjon her

Etter evalueringen ovenfor kan du fylle ut **diagrammet for løpende oppfølging**.