

Diagram for den løpende oppfølgingen av lisdeksamfetamindimesilat-behandling

Dette diagrammet er utformet for å støtte deg i den løpende oppfølgingen av lisdeksamfetamindimesilat-behandling hos voksne pasienter med attention-deficit/hyperactivity disorder (ADHD).

Som beskrevet i detalj i preparatomtalen og i produktets forskrivningsinformasjon, skal psykiatrisk og kardiovaskulær status overvåkes regelmessig hos pasienter som mottar lisdeksamfetamindimesilat. Det anbefales at dette diagrammet brukes sammen med ▼Aduvanz® preparatomtale ([klikk her for å lese](#)). Viktigst:

- Blodtrykk (**bruk av kategorier som definert av American Heart Association, gitt i tabell 1 nedenfor**) og hjertefrekvens (puls) registreres i et prosentilskjema ved hver dosejustering og deretter minst hver sjettede måned.

- **Tabell 1. Blodtrykkskategorier definert av American Heart Association.**

Blodtrykkskategori	Systolisk mm Hg (øvre verdi)		Diastolisk mm Hg (nedre verdi)
Normalt	lavere enn 120	og	lavere enn 80
Prehypertensjon	120 – 139	eller	80 – 89
Høyt blodtrykk (Hypertensjon) stadium 1	140 – 159	eller	90 – 99
Høyt blodtrykk (Hypertensjon) stadium 2	160 eller høyere	eller	100 eller høyere
Hypertensiv krise (akutt hjelp nødvendig)	Høyere enn 180	eller	Høyere enn 110

- Vekt skal noteres og oppfølges i løpet av behandlingen
- Utvikling av nye eller forverring av eksisterende psykiske lidelser, skal følges opp ved hver dosejustering og deretter minst hver sjettede måned og ved hvert besøk
- Pasienter skal også følges opp med tanke på viderefremidling, feilbruk og misbruk av lisdeksamfetamindimesilat

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

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

	Baseline, før igangsetting av lisdeksamfetamindimesilat-behandling	Etterfølgende avtaler							
Dato for vurdering									
Blodtrykk*									
Hjertefrekvens (puls) bpm*									
Kroppsvekt (kg)**									

*Blodtrykk (**med bruk av kategorier som definert av American Heart Association** gitt i tabell 1, ovenfor) og puls skal registreres i et prosentilskjema ved hver dosejustering og deretter minst hver sjettede måned

**Kroppsvekt skal registreres

▼ Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning til sitt regionale legemiddelinformasjonssenter (RELIS). Meldeskjema ligger på www.relis.no/meldeskjema og på www.legemiddelverket.no/meldeskjema

Denne diagrammet er beregnet for bruk av helsepersonell bare i Norge, i forbindelse med Aduvanz® preparatomtale.

Dette verktøyet er utviklet av Shire.

Se SPC pkt. 4.8 for informasjon om bivirkningsrapportering.

Vennligst rapporter enhver mistenkt bivirkning til Shire på drugsafety@shire.com

EXA/NO/LDX/0002 Utarbeidelsesdato: februar 2018