

Skjema 1: Skjema for pågående overvåking (vitale tegn, høyde, vekt) av pasienter under behandling med guanfacin

Dette skjemaet er til hjelp ved kontinuerlig overvåking av behandling med Intuniv® ▼ (guanfacin) mot ADHD (Attention Deficit/Hyperactivity Disorder) hos barn og ungdom mellom 6 og 17 år der bruk av sentralstimulerende midler ikke er egnet, ikke tolerert eller har vist seg å være ineffektive.

Som beskrevet i preparatomtalen, må hjerte/kar-status overvåkes regelmessig, i tillegg til vekt, hos pasienter som får guanfacin. Det anbefales å bruke dette skjemaet sammen med preparatomtalen for Intuniv® (**klikk her for å lese**). Viktig:

- Blodtrykk og hjerterefrekvens (puls) bør også kontrolleres og registreres, og kontrollene bør gjennomføres ukentlig under dosetitrering og stabilisering og minst hver 3. måned i det første året, samtidig som det tas hensyn til klinisk vurdering. Deretter bør overvåking gjennomføres hver sjette måned, med hyppigere overvåking etter dosejusteringer.
- Vekt, høyde og kroppsmasseindeks (BMI) bør kontrolleres i begynnelsen av behandlingen og hver 3. måned gjennom det første året, deretter hver 6. måned, samtidig som det tas hensyn til klinisk vurdering og føres et vekstskjema.

Last ned og skriv ut dette skjemaet før kontrollen. Det er ikke mulig å lagre pasientspesifikk informasjon på nettstedet. Det utfylte skjemaet kan vedlegges som dokumentasjon i pasientjournalen.

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

| | Baseline, før guanfacinbehandlingen startet | Påfølgende vurderinger | | | | | | | |
|-------------------------------|---|------------------------|--|--|--|--|--|--|--|
| Dato for vurdering: | | | | | | | | | |
| Blodtrykk | | | | | | | | | |
| Hjerterefrekvens (puls) (bpm) | | | | | | | | | |
| Kroppsvekt (kg) | | | | | | | | | |
| Høyde (cm) | | | | | | | | | |
| BMI (kg/m ²) | | | | | | | | | |

▼ 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): www.relis.no/meldeskjema eller til Statens legemiddelverk.

Vi ber om at meldingene også gis til Takeda på AE.NOR@takeda.com

Dette verktøyet ble utviklet av Takeda som en del av risikohåndteringsplanen for Intuniv®.

Utarbeidelsesdato: juni 2022

EXA/NO//0025