

Skjema 2: Skjema for pågående overvåking av pasientens vitale tegn under nedtitrering og seponering av behandling med guanfacin

Dette skjemaet skal hjelpe deg ved overvåking av nedtitrering og seponering av behandling med Intuniv® ▼ (guanfacinhydroklorid) hos pediatriske pasienter med ADHD (attention-deficit/hyperactivity disorder).

Pasienter/omsorgspersoner må informeres om at de ikke må slutte å bruke guanfacin på egen hånd. Gradvis nedtrapping av guanfacindosen under seponering anbefales for å minimere mulig risiko for økt blodtrykk og puls. Svært sjeldne tilfeller av hypertensjonskriser, slik som hypertensjonsencefalopati, er blitt observert etter plutselig seponering av behandling.

Det anbefales at blodtrykk og puls overvåkes hos alle pasienter under nedtitrering (som skal skje med ikke mer enn 1 mg per 3 til 7 dager) og etter seponering av guanfacinbehandling.

Det anbefales at denne sjekklisten brukes sammen med preparatomtalen til Intuniv® (klikk her for å lese).

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

Når du jobber deg gjennom sjekklisten kan det også være nyttig å gå gjennom pakningsvedlegget for Intuniv® (klikk her for å lese) sammen med pasienten.

	Evaluert
Nedtitrering og seponering av behandling	
<ul style="list-style-type: none"> Pasienter/omsorgspersoner må informeres om at de ikke må slutte å bruke guanfacin uten å rådføre seg med lege, da dette kan øke blodtrykk og puls 	<input type="checkbox"/>
Dersom behandling må seponeres:	
<ul style="list-style-type: none"> Dosen trappes gradvis ned med 1 mg per 3 til 7 dager 	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> Blodtrykk og puls overvåkes 	<input type="checkbox"/>

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

▼ 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

Skjema 2: Skjema for pågående overvåking av pasientens vitale tegn under nedtitrering og seponering av behandling med guanfacin



	Baseline, før igangsetting av nedtitrering av guanfacin-behandling	Påfølgende vurderinger							
Dato for vurdering									
Dose									
Blodtrykk									
Hjertefrekvens (puls) (bpm)									

	Påfølgende vurderinger								
Dato for vurdering									
Dose									
Blodtrykk									
Hjertefrekvens (puls) (bpm)									

	Påfølgende vurderinger								
Dato for vurdering									
Dose									
Blodtrykk									
Hjertefrekvens (puls) (bpm)									

	Påfølgende vurderinger								
Dato for vurdering									
Dose									
Blodtrykk									
Hjertefrekvens (puls) (bpm)									

▼ 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



© Takeda 2022

Skjema 2: Skjema for pågående overvåking av pasientens vitale tegn under nedtitrering og seponering av behandling med guanfacin



	Påfølgende vurderinger							
Dato for vurdering								
Dose								
Blodtrykk								
Hjertefrekvens (puls) (bpm)								

	Påfølgende vurderinger							
Dato for vurdering								
Dose								
Blodtrykk								
Hjertefrekvens (puls) (bpm)								

	Påfølgende vurderinger							
Dato for vurdering								
Dose								
Blodtrykk								
Hjertefrekvens (puls) (bpm)								

	Påfølgende vurderinger							
Dato for vurdering								
Dose								
Blodtrykk								
Hjertefrekvens (puls) (bpm)								

▼ 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®.

Utarbeidsdato: juni 2022

EXA/NO//0025



© Takeda 2022