

Sjekkliste 1 for voksne: sjekkliste for lisdeksamfetamindiadipat før forskrivning

Denne sjekklisten er utformet for å støtte deg i riktig initiering av behandling med lisdeksamfetamindiadipat hos en voksen med ADHD (attention-deficit/hyperactivity disorder).

Som beskrevet i detalj i preparatomtale og i produktets forskrivningsinformasjon, kan spesifikke sammenfallende lidelser utelukke bruken av lisdeksamfetamindiadipat eller kan hjemle spesiell oppmerksomhet, blant annet kardiovaskulære og nevropsykiatriske lidelser eller symptomer. Det anbefales at denne sjekklisten brukes sammen med Dexhility preparatomtale.

Viktigst:

- Blodtrykk (bruk av kategorier som definert av American Heart Association, gitt i tabell 1 nedenfor) og hjertefrekvens (puls) registreres i et prosentilskjema før behandling igangsettes, ved hver dosejustering og deretter minst hver sjette 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 før behandlingen igangsettes og oppfølges i løpet av behandlingen
- Utvikling av nye eller forverring av eksisterende psykiske lidelser skal følges opp før behandling igangsettes, ved hver dosejustering og deretter minst hver sjette måned og ved hvert besøk

Vennlist last ned og skriv ut denne sjekklisten før din konsultasjon. Den ferdige sjekklisten kan dokumenteres i pasientjournalen.

Mens du arbeider deg gjennom sjekklisten kan det også være nyttig å diskutere Dexhility pakningsvedlegg sammen med pasienten.

Før oppstart av lisdeksamfetamindiadipat-behandling

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

Pasienter med noen av følgende tilstander, komorbiditeter og/eller samtidige legemidler skal ikke ta lisdeksamfetamindiadipat:

Kontraindikasjoner	
<i>Vær oppmerksom på at følgende tilstander kontraindiseres hvis til stede (Dexhility preparatomtale avsnitt 4.3 – Kontraindikasjoner):</i>	
	Evaluert
• Kjent overfølsomhet overfor sympatomimetiske aminer, lisdeksamfetamindiadipat eller noen av hjelpestoffene	<input type="checkbox"/>
• Under behandling med MAO-hemmere , eller innen minst 14 dager etter administrering av disse legemidlene	<input type="checkbox"/>

• Hypertyreose eller tyreotoksikose	<input type="checkbox"/>
• Opphisselsestilstander	<input type="checkbox"/>
• Symptomatiske hjerte- og karsykdommer	<input type="checkbox"/>
• Framskredet arteriosklerose	<input type="checkbox"/>
• Moderat-alvorlig hypertensjon	<input type="checkbox"/>
• Glaukom	<input type="checkbox"/>

Spesielle advarsler eller forholdsregler før bruk

Vennligst vurder også følgende før du starter behandling med lisdeksamfetamindiadipat (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.4 - Advarsler og forsiktighetsregler)

Familiehistorie (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.4)	
	Evaluert
• Familiehistorie med plutselig hjertesvikt/uforklarlig død	<input type="checkbox"/>
• Familiehistorie med ventrikelarytmi	<input type="checkbox"/>
• Familiehistorie med tics eller Tourettes syndrom	<input type="checkbox"/>

Pasienthistorie (inkludert tidligere og nåværende samtidige medisinske og psykiatriske sykdommer eller symptomer) og fysiske undersøkelser.	
<i>Forsiktighet skal utvises når lisdeksamfetamindiadipat forskrives til pasienter med visse komorbiditeter</i>	
	Evaluert
Kardiovaskulær (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.4 – Kardiovaskulære bivirkninger)	
• Eksisterende kardiovaskulære lidelser, inkludert hypertensjon, hjertesvikt, nylig myokardialt hjerteinfarkt, ventrikulær arytmi, strukturelle hjertefeil, kardiomyopati, alvorlige hjerterytmeforstyrrelser, koronarsykdom og andre alvorlige hjerteproblemer	<input type="checkbox"/>
• En underliggende medisinsk tilstand som kan forverres av økt blodtrykk eller puls	<input type="checkbox"/>
	Evaluert
Psykiatriske/nevrologiske lidelser (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.4 – Advarsler og forsiktighetsregler)	
• Eksisterende psykiske lidelser	<input type="checkbox"/>
• Eksisterende psykotiske symptomer	<input type="checkbox"/>
• Aggressiv eller fiendtlig atferd	<input type="checkbox"/>
• Bipolar lidelse	<input type="checkbox"/>
• Depressive symptomer (screening for risiko for bipolar lidelse med detaljert psykiatrisk historie, inkludert familiehistorie vedrørende selvmord, bipolar lidelse og depresjon)	<input type="checkbox"/>
• Motoriske eller verbale tics eller Tourettes syndrom	<input type="checkbox"/>
• Tilstedeværelse av anfall. Pasienter med historie med angrep eller tidligere EEG-avvik uten angrep	<input type="checkbox"/>
Graviditet, amming og menstruasjon (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.6 – Fertilitet, graviditet og amming)	<input type="checkbox"/>
Historie med rusmisbruk eller avhengighet (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.4 – Misbruk og avhengighet) og potensiale for misbruk, feilbruk eller avvikende bruk av lisdeksamfetamindiadipat (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.2 – Utredning før behandling)	<input type="checkbox"/>
Nedsatt nyrefunksjon (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.2 – Pasienter med nedsatt nyrefunksjon)	<input type="checkbox"/>

Potensielle legemiddelinteraksjoner
--

<i>Forsiktighet skal utvises når lisdeksamfetamindiadipat forskrives til pasienter med visse konkomitante legemiddelbehandlinge</i>	
	Evaluert
Sympatomimetiske legemidler (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.4 – Bruk sammen med andre sympatomimetika)	<input type="checkbox"/>
Farmakokinetiske (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.5 – Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon)	
• Guanfacin, forlenget frigjøring	<input type="checkbox"/>
• Venafaksin, forlenget frigjøring	<input type="checkbox"/>
Stoffer og tilstander som endrer urinens pH (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.5 – Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon)	
• Askorbinsyre og andre stoffer og tilstander som forsurer urinen	<input type="checkbox"/>
• Natriumbikarbonat og andre stoffer og tilstander som alkaliserer urinen	<input type="checkbox"/>
Monoaminoksidase (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.5 – Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon. Monoaminoksidasehemmere). Amfetamin skal ikke gis i løpet av eller innen 14 dager etter administrering av MAO-hemmere fordi det kan øke utskillelsen av noradrenalin og andre monoaminer	<input type="checkbox"/>
Serotonerge legemidler (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.5 – Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon. Serotonerge legemidler). Serotonergt syndrom har oppstått i sjeldne tilfeller i forbindelse med bruk av amfetaminer som lisdeksamfetamindiadipat når de gis sammen med serotonerge legemidler, inkludert selektive serotininreopptakshemmere (SSRI-er) og serotonin- og noradrenalinreopptakshemmere (SNRI-er). Det er også rapportert i forbindelse med overdose av amfetaminer, inkludert lisdeksamfetamindiadipat (se avsnitt 4.9)	<input type="checkbox"/>
Farmakodynamisk (se Dexhility preparatomtale avsnitt 4.5 – Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon)	
• Antihypertensiva (inkludert guanetidin eller andre antihypertensiva)	<input type="checkbox"/>
• Narkotiske analgetika	<input type="checkbox"/>
• Klorpromazin	<input type="checkbox"/>
• Haloperidol	<input type="checkbox"/>
• Litiumkarbonat	<input type="checkbox"/>

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren	
	Evaluert
Vurder å bruke Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren som en veiledning for å hjelpe deg å forklare behandlingen av ADHD med lisdeksamfetamindiadipat til pasienten og vedkommendes foreldre eller verge(r)	<input type="checkbox"/>

Registrer all ekstra informasjon her

Etter evalueringen ovenfor kan du fylle ut det vedlagte diagrammet for å registrere en baseline-måling for løpende overvåking.

Helsepersonell bes melde nye, uventede og alvorlige mistenkte bivirkninger på elektronisk meldeskjema: www.dmp.no/meldeskjema

Se oppdatert preparatomtale (SPC) og opplæringsmaterieill på www.felleskatalogen.no.

For ytterligere informasjon, kontakt Sandoz A/S: mi.norway@sandoz.com