

Lomake potilaiden jatkuvaan seurantaan (vitaalielintoiminnot, pituus, paino) guanfasiinihoidon aikana

Tämä lomake on tarkoitettu tueksi Intuniv[®]-valmisteen (guanfasiini) jatkuvaan seurantaan hoitaessasi tarkkaavaisuus- ja ylivilkkaushäiriöstä (ADHD) kärsiviä 6–17-vuotiaita lapsia ja nuoria, kun stimulantit eivät sovellu heille, he eivät siedä stimulantteja tai kun stimulantit eivät ole olleet tehokkaita

Kuten valmisteyhteenvedossa on esitetty, guanfasiinia saavien potilaiden painon lisäksi kardiovaskulaarista tilaa on seurattava säännöllisesti. Tämän lomakkeen käyttäminen on suositeltavaa yhdessä Intuniv[®]-valmisteyhteenvedon kanssa (**saat sen näkyviin napsauttamalla tästä**). Tärkeää:

- Verenpaine ja syke (pulssi) on arvioitava ja kirjattava viikoittain annoksen titrauksen ja vakauttamisen aikana ja vähintään kolmen kuukauden välein ensimmäisen vuoden ajan kliinisen arvion perusteella. Sen jälkeen arviointi tulee suorittaa kuuden kuukauden välein tai tiheämmin, jos annosta muutetaan.
- Potilaan painoa, pituutta ja painoindeksiä on tarkkailtava hoidon alussa ja kolmen kuukauden välein ensimmäisen hoitovuoden aikana ja sitten kuuden kuukauden välein kliinisen arvion mukaan ja seuraamalla kasvukäyrää.

Lataa ja tulosta lomake ennen tapaamista. Et voi tallentaa potilaskohtaisia tietoja verkkosivustolle. Täytetty lomake voidaan dokumentoida potilasasiakirjoihin.

Ensimmäisen arvioinnin päivämäärä:	
Potilaan nimi:	
Syntymäaika:	
Ikä:	Sukupuoli:

	Lähtötaso, ennen guanfasiinihoidon aloittamista	Myöhemmät käynnit						
Arviointipäivämäärä								
Verenpaine								
Syke (pulssi) (lyöntiä/min)								
Paino (kg)								
Pituus (cm)								
Painoindeksi (kg/m ²)								