

Tarkistuslista 2: Tarkistuslista potilaiden jatkuvaan seurantaan ja turvallisuuden hallintaan guanfasiinihoidon aikana

Tämä tarkistuslista 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 kardiovaskulaarista tilaa, psykiatrista/neurologista tilaa ja kasvua on seurattava säännöllisesti. Tämän tarkistuslistan käyttäminen on suositeltavaa yhdessä Intuniv®-valmisteyhteenvedon kanssa **(saat sen näkyviin napsauttamalla tästä)**.

Annoksen titraaminen ylöspäin

Annoksen titraamisen aikana uneliaisuuden, sedaation, hypotension ja bradykardian merkkejä ja oireita on tarkkailtava viikoittain.

Seuranta hoidon aikana

Hoidon ensimmäisen vuoden aikana potilas on arvioitava vähintään kolmen kuukauden välein uneliaisuuden, sedaation, hypotension, bradykardian ja painonnousun/lihavuuden riskin merkkien ja oireiden varalta. Sen jälkeen arviointi tulee suorittaa kuuden kuukauden välein tai tiheämmin, jos annosta muutetaan.

Lääkäreiden, jotka päättävät määrätä guanfasiinia pidemmäksi ajaksi (yli 12 kuukaudeksi), on arvioitava guanfasiinin teho uudelleen kolmen kuukauden välein ensimmäisen vuoden aikana ja sen jälkeen vähintään kerran vuodessa kliinisen arvionsa perusteella ja harkittava kokeilujaksoja, jolloin potilas ei käytä lääkettä, jotta voidaan arvioida potilaan toimintakyky ilman lääkettä.

Titraatio alaspäin ja lopettaminen

Potilaille/huoltajille on kerrottava, että guanfasiinin käyttöä ei saa lopettaa omin päin. Lopettamisen yhteydessä suositellaan guanfasiiniannoksen asteittaista pienentämistä verenpaineen kohoamisen ja sykkeen tihentymisen kaltaisten mahdollisten vieroitusoireiden minimoimiseksi.

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

Kun käyt läpi tarkistuslistaa, saattaa olla hyödyllistä myös keskustella potilaan kanssa Intuniv®-valmisteen pakkauselosteesta **(saat sen näkyviin napsauttamalla tästä)**.

Guanfasiinihoidon jatkuva seuranta

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

	Arvioitu
Uudet kardiovaskulaariset löydökset tai niiden paheneminen (katso Intuniv® -valmisteyhteenvedon kohta 4.4 – Varoitukset ja käyttöön liittyvät varoitukset)	
<ul style="list-style-type: none">Pyörtyminen (tajunnanmenetys)<ul style="list-style-type: none">Ohjaa potilas pikaisesti kardiologin luo arviointia varten, jos tällaista tapahtuu	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none">Kirjaa verenpaine ja sydämen syke (pulssi) (jatkuvaan seurantaan tarkoitettuun erilliseen lomakkeeseen). Arvioi kaikki verenpaineen ja sykkeen (pulsstin) muutokset, bradykardian ja hypotension merkit ja oireet	<input type="checkbox"/>

	Arvioitu
Uudet neurokognitiiviset ja psykiatriset löydökset tai löydösten paheneminen (katso Intuniv® -valmisteyhteenvedon kohta 4.4 – Varoitukset ja käyttöön liittyvät varoitukset)	
<ul style="list-style-type: none">Itsemurha-ajatukset	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none">Sedaatio ja uneliaisuus	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none">Potilaita on neuvottu olemaan käyttämättä raskasta kalustoa, ajamatta ja pyöräilemättä, kunnes on selvillä, miten he reagoivat guanfasiinihoitoon	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none">Potilaat eivät saa juoda alkoholia käyttäessään guanfasiinia	<input type="checkbox"/>
Yleiset lääketieteelliset löydökset	
<ul style="list-style-type: none">Dokumentoi painossa tapahtuvat muutokset erilliseen jatkuvan seurannan lomakkeeseen (katso Intuniv® -valmisteyhteenvedon kohta 4.4 – Varoitukset ja käyttöön liittyvät varoitukset – Vaikutukset pituuteen, painoon ja painoindeksiin)	<input type="checkbox"/>
Guanfasiinihoitoa jatkettu:	<input type="checkbox"/>
Hoidon lopettaminen ja titraaminen alaspäin	
<ul style="list-style-type: none">Potilaille tai huoltajille tulee kertoa, ettei guanfasiinihoitoa saa lopettaa keskustelematta ensin lääkärin kanssa, sillä lopettaminen saattaa aiheuttaa verenpaineen kohoamista ja sykkeen tihentymistä	<input type="checkbox"/>

Kun olet tehnyt edellä olevan arvioinnin, täytä jatkuvan seurannan kaavio **(saat sen näkyviin napsauttamalla tästä)**.