

Attentin 5mg tabletti® - opas reseptin kirjoittavalle lääkärielle

Tarkistuslista ennen lääkkeen määräämistä mahdollista web-pohjaista jakelua varten

Tarkistuslista 1: ennen Attentin 5mg tablettien® määräämistä

Kuten valmisteyhteenvedossa ohjeistetaan, tietyt samanaikaiset sairaudet saattavat estää Attentin 5mg tablettien® käytön, tai ne voivat vaatia erityishuomiota (esim. kardio- ja serebrovaskulaariset- sekä neuropsykiatriset häiriöt tai oireet). On suositeltavaa käyttää tarkistuslistaa yhdessä Attentin 5mg tablettien® valmisteyhteenvedon kanssa. (<http://www.fimea.fi/laaketieto/valmisteyhteenvedot/laakkeet>)

- Verenpaine ja syke on kirjattava prosenttipistekäyrään jokaisen annosmuutoksen yhteydessä ja sen jälkeen vähintään kuuden kuukauden välein.
- Pituus, paino ja ruokahalu tulee kirjata vähintään puolen vuoden välein kasvukäyrien seurannan yhteydessä.
- Psykiatristen sairauksien kehittymistä *de novo* tai jo olemassa olevien psykiatristen sairauksien pahenemista on seurattava jokaisen annosmuutoksen yhteydessä ja sen jälkeen vähintään kuuden kuukauden välein sekä potilaan jokaisella vastaanottokäynnillä.

Potilaan mahdollinen lääkkeen väärinkäyttö, riippuvuus, virheellinen käyttö, off label -käyttö tai lääkkeen mahdollinen joutuminen väriin käsiin on selvitettävä tarkkaan jokaisella käyntikerralla.

Linkit valmisteyhteenvedon oikeaan kohtaan löytyvät tarkistuslistasta, kun klikataan punaisella merkittyä kohtaa (*näytä kohta*).

Lataa ja tulosta tarkistuslista ennen keskustelua potilaan kanssa. Täytetty tarkistuslista voidaan liittää potilaan tietoihin.

Kun tarkistuslistaa käydään läpi, saattaa olla hyödyllistä keskustella potilaan ja hänen vanhempinsa tai huoltajiensa kanssa Attentin 5mg tabletin® pakkausselosteesta.

Tämä valmiste on toimitettava huumausainereseptillä.

Ennen Attentin 5mg tabletti® -hoidon aloittamista

Deksamfetamiini toimitetaan huumausainereseptillä ja sitä saa määrätä vaan valmisteyhteenvedon mukaisesti.

Arviointipäivämäärä:

Potilaan nimi:

Syntymäaika:

Sukupuoli:

Ikä:

Jos potilaalla on joku seuraavista sairauksista, komorbideeteista ja/tai samanaikaisista lääkityksistä, hänelle ei saa antaa Attentin 5mg tabletteja®:

Vasta-aiheet	
Seuraavat tilat ovat vasta-aiheisia:	
Arvioitu	
yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 luetelluille apuaineille.	<input type="checkbox"/>
yliherkkyys tai idiosynkrasia sympatomimeettisille amiineille	<input type="checkbox"/>
glaukooma	<input type="checkbox"/>
feokromosytooma	<input type="checkbox"/>
oireellinen kardiovaskulaarinen sairaus, rakenteellinen sydänvika ja/tai kohtalainen tai vaikea hypertensio, sydämen vajaatoiminta, ahtauttava valtimosairaus, angiina, hemodynaamisesti merkittävä synnynnäinen sydänsairaus, kardiomyopatia, sydäninfarkti, mahdollisesti hengenvaarallinen rytmihäiriö ja kanavasairaus (ionikanavien toimintahäiriöiden aiheuttama sairaus)	<input type="checkbox"/>
edennyt arterioskleroosi	<input type="checkbox"/>
käyttö samaan aikaan MAO:n estäjien kanssa tai 14 päivän kuluessa MAO:n estäjien käytön lopettamisesta	<input type="checkbox"/>
hypertyroidismi tai tyreotoksikoosi	<input type="checkbox"/>
diagnosoitu tai aiemmin todettu vaikea masennus, anoreksia nervosa/anorektinen häiriö, itsemurha-ajatukset, ylikiihtyneisyys, psykoottiset oireet, vaikeat mielialahäiriöt, mania, skitsofrenia, psykopaattinen persoonallisuushäiriö/rajatilahäiriö	<input type="checkbox"/>
Touretten oireyhtymä tai samantyyppinen dystonia	<input type="checkbox"/>
diagnosoitu tai aiemmin todettu vaikea ja jaksottainen (tyypin I) kaksisuuntainen (affektiivinen) mielialahäiriö (joka ei ole hallinnassa)	<input type="checkbox"/>
aivoverenkiertohäiriöt, aivoaneurysma, verisuonten epämuodostumat, mukaan lukien vaskuliitti ja aivohalvaus	<input type="checkbox"/>
porfyria	<input type="checkbox"/>
aiempi huumeiden tai alkoholin väärinkäyttö	<input type="checkbox"/>

fruktoosi-intoleranssi	<input type="checkbox"/>
------------------------	--------------------------

Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Ennen deksamfetamiinihoidon aloittamista Attentin 5mg tableteilla® on otettava huomioon seuraavaa:

Perhetausta	
	Arvioitu
Perheessä on aiemmin tapahtunut äkillinen sydänkuolema tai selittämätön kuolema tai ollut pahanlaatuisia rytmihäiriöitä	<input type="checkbox"/>
Perheessä on ollut Touretten oireyhtymää	<input type="checkbox"/>
Perheessä on tehty itsemurhia tai esiintynyt kaksisuuntaista mielialahäiriötä ja masennusta	<input type="checkbox"/>

Potilaan taustatiedot ja nykyinen tila
Varovaisuutta on noudatettava, kun deksamfetamiinia määrätään potilaille, joilla on tiettyjä samanaikaisia sairauksia tai samanaikaisia lääkityksiä
Arvioitu

Sydän- ja verisuonitaudit (näytä kohta 4.4)	
Aiemmin todettu sydän- ja verisuonitauti	<input type="checkbox"/>
Sydän- ja verisuonitauti	<input type="checkbox"/>
Tunnetut sydämen rakennepoikkeamat, sydänlihassairaus, vaikeat sydämen rytmin poikkeamat tai kohonnut verenpaine tai kiihtynyt syke	<input type="checkbox"/>
Perussairaus, jota kohonnut verenpaine tai kiihtynyt syke saattaa pahentaa	<input type="checkbox"/>

Psykiatriset/neurologiset häiriöt (näytä kohta 4.4)	
Aiemmin todetut psykoottiset tai maaniset oireet	<input type="checkbox"/>
Aiemmin todetut psykiatriset häiriöt	<input type="checkbox"/>
Aggressiivinen tai vihamielinen käyttäytyminen	<input type="checkbox"/>
Motorinen tai äänellinen nykimishäiriö tai Touretten oireyhtymä	<input type="checkbox"/>
Ahdistuneisuus, kiihtyneisyys tai jännittyneisyys	<input type="checkbox"/>
Masennusoireet (kaksisuuntaisen mielialahäiriön riski arvioidaan tutkimalla tarkkaan potilaan psykiatriset taustatiedot mukaan lukien perheessä esiintyneet itsemurhat, kaksisuuntaiset mielialahäiriöt ja depressiot)	<input type="checkbox"/>
Kaksisuuntaisen mielialahäiriö	<input type="checkbox"/>
Epilepsia. Epilepsiapotilaat, joilla on esiintynyt kohtauksia tai aiempia EEG-poikkeamia ilman kohtauksia	<input type="checkbox"/>

Aiempi huumeriippuvuus tai keskushermostoa stimuloivien aineiden väärinkäyttö	<input type="checkbox"/>
Aiempi huumeiden käyttö tai keskushermostoa stimuloivien aineiden joutuminen väärin käsiin.	

Muut tilat esim. (näytä kohta 4.4):	
Yliherkkyys apuaineille	<input type="checkbox"/>
Munuaisten tai maksan vajaatoiminta	<input type="checkbox"/>
Leukopenia, trombosytopenia, anemia tai muut muutokset, mukaan lukien vaikeaan munuais- tai maksahäiriöön viittaavat muutokset	<input type="checkbox"/>
Raskaus (näytä kohta 4.6)	<input type="checkbox"/>
Imetys (näytä kohta 4.6)	<input type="checkbox"/>

Mahdolliset yhteisvaikutukset muiden lääkeaineiden kanssa (näytä kohta 4.5)	
Happamoittavat aineet (guanetidiini, reserpiini, glutamiinihappo-HCl, askorbiinihappo, hedelmämehut jne.) heikentävät amfetamiinien imeytymistä maha-suolikanavassa.	<input type="checkbox"/>
Virtsan happamoittavat aineet (ammoniumkloridi, natriumhappofosfaatti jne.) lisäävät ionisoivien amfetamiinimolekyylien pitoisuutta, mikä lisää virtsan erittymistä. Molemmat aineryhmät vähentävät amfetamiinin pitoisuutta veressä ja siten myös sen tehoa.	<input type="checkbox"/>
Alkalisovat aineet (natriumbikarbonaatti jne.) edistävät amfetamiinien imeytymistä maha-suolikanavassa, mikä vähentää virtsan erittymistä ja vahvistaa amfetamiinin tehoa.	<input type="checkbox"/>
Virtsan alkalisovat aineet (asetatsoliamidit, eräät tiatsidit) lisäävät ionisoitumattomien amfetamiinimolekyylien pitoisuutta, mikä vähentää virtsan erittymistä ja vahvistaa amfetamiinin tehoa.	<input type="checkbox"/>
Klonidiini	<input type="checkbox"/>
Kumariiniantikoagulantit	<input type="checkbox"/>
Antikonvulsantit	<input type="checkbox"/>
Masennuslääkkeet	<input type="checkbox"/>
Antihistamiinit	<input type="checkbox"/>
Adrenergiset salpaajat	<input type="checkbox"/>
Litium	<input type="checkbox"/>
Alfa-metyylityrosiini	<input type="checkbox"/>
Haloperidoli	<input type="checkbox"/>

Disulfiraami	<input type="checkbox"/>
Vasopressorit	<input type="checkbox"/>
Antihypertensiiviset lääkkeet	<input type="checkbox"/>
Noradrenaliini	<input type="checkbox"/>
Morfiini	<input type="checkbox"/>
Meperidiini	<input type="checkbox"/>
MAO:n estäjät	<input type="checkbox"/>
Halogenoidut nukutusaineet	<input type="checkbox"/>
Fenotiatsiinit	<input type="checkbox"/>
Alkoholi	<input type="checkbox"/>

Merkitse lisätiedot tähän:
