

Aktiivisuuden ja tarkkaavuuden häiriön (ADHD) hoitoon tarkoitettujen lääkkeiden määräämisohjeet lääkäreille

Johdanto

ADHD on yleinen lasten ja nuorten neuropsykiatrinen häiriö. Siihen suositellaan monimuotoista hoitoa, jossa usein määrätään metyylifenidaattia. Kuten aina lääkehoitoa suunniteltaessa, ennen hoidon aloittamista on tehtävä huolellinen hyötyjen ja haittojen arviointi.

Metyylifenidaatin stimuloivien ominaisuuksien ja ADHD:hen usein liittyvien komorbiditeettien vuoksi on tärkeää, että metyylifenidaattia sisältäviä tuotteita käytetään asianmukaisesti ja vain sopiville potilaille. Tästä johtuen Euroopan lääkeviraston ihmislääkevalmistekomitea (CHMP) on tarkistanut metyylifenidaattia sisältävien tuotteiden lääkkeenmääräämisohjeet ja antanut uusia suosituksia.

Metyylifenidaattia sisältävien tuotteiden valmistajat ovat tuottaneet materiaaleja, joiden tarkoitus on lisätä tietoisuutta metyylifenidaatin käyttöön liittyvistä suosituksista ja helpottaa suositusten noudattamista.

Suosittelemme näiden materiaalien käyttöä yhdessä määrättävän tuotteen valmisteyhteenvedon kanssa.

- Tarkistuslista luettavaksi/täytettäväksi ennen metyylifenidaattihoidon aloittamista: Tarkistuslista 1 – Metyylifenidaatin määräämistä edeltävä tarkistuslista
- Tarkistuslista luettavaksi/täytettäväksi metyylifenidaattihoidon aikana: Tarkistuslista 2 – Metyylifenidaatin tarkistuslista hoidon seurantaan varten
- Metyylifenidaattihoidon aikana käytettävä seurantakaavio

Tarkistuslistojen tarkoituksena on antaa helposti käytettävissä oleva luettelo asioista, jotka on tarkistettava ennen metyylifenidaatin määräämistä ja jatkuvan hoidon aikana.

Katso kaikissa tapauksissa tarkemmat tiedot määrättävän tuotteen valmisteyhteenvedosta ja pakkausselosteesta.

Metyylifenidaatti osana kattavaa hoito-ohjelmaa

Asianmukainen neuvonta on erittäin tärkeää ADHD:n hoidossa ja tämän lisäksi psykososiaalinen interventio on yleensä tarpeellinen. Jos korjaavat toimenpiteet eivät ole riittäviä, metyylifenidaattihoidon aloittamispäätöksen on perustuttava lapsen oireiden vaikeusasteen tarkkaan arviointiin.

Lääkehoitoa metyylifenidaatilla käytetään osana kattavaa ADHD:n hoito-ohjelmaa.

Jotta metyylifenidaatin käyttö perustuisi aina edellä mainittuun, harkitse seuraavia:

- Diagnoosi tehdään arvioimalla perusteellisesti lapsen oireiden vaikeusaste ja kroonisuus suhteessa lapsen ikään
- Diagnoosi tehdään Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders (DSM) -kriteerien tai International Classification of Diseases (ICD) -ohjeiden mukaisesti, perustuen huolelliseen anamneesiin ja potilaan arviointiin
- Varmista, että käytetään lääketieteellisiä sekä erityisiä psykologisia, opetuksellisia ja sosiaalisia resursseja.

Katso lisätietoja Methylphenidate STADA -valmisteen valmisteyhteenvedosta.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haittatasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA