

Checklista 1: Checklista för lisdexamfetamindimesylat före förskrivning

Denna checklista är utformad för att stödja dig i den korrekta initieringen av lisdexamfetamindimesylat hos ett barn med ADHD (Attention Deficit Hyperactivity Disorder, uppmärksamhetsstörning med överaktivitet), i åldern sex år och äldre när svar på tidigare behandling med metylfenidat bedöms vara kliniskt otillräckligt.

Villkor för förskrivning: Endast läkare vid specialistsjukvårdsenheter för barnsjukdomar, barnneurologi, barnpsykiatri, ungdomspsykiatri, neurologi eller psykiatri, eller andra specialläkare inom de ovan nämnda specialområdena som är insatta i vården av ADHD-syndromet, har förskrivningsrätt.

Som det beskrivs i Produktresumé och i produktens förskrivningsinformation kan särskilda andra samtidiga sjukdomar utesluta användning av lisdexamfetamindimesylat eller kräva särskild uppmärksamhet, inklusive kardiovaskulära och neuropsykiatriska sjukdomar eller symtom. Det rekommenderas att denna checklista används tillsammans med Elvanse[®] Produktresumé (**klicka här för att visa**). Viktigt:

- Blodtryck och hjärtfrekvens (puls) ska journalföras i ett percentildiagram vid varje dosjustering och minst var sjätte månad
- Längd, vikt och aptit ska journalföras minst var sjätte månad i samband med uppföljningen av tillväxtdiagram
- Utveckling av nya eller försämring av redan existerande psykiska störningar ska kontrolleras vid varje dosjustering och därefter minst var sjätte månad samt vid varje besök

Ladda ner och skriv ut denna checklista före din konsultation. Du kommer inte att kunna spara patientspecifika uppgifter på webbplatsen. Den ifyllda checklistan kan dokumenteras i patientens journal.

När du går igenom checklistan kan det också vara lämpligt att diskutera Elvanse[®] Bipacksedeln: Information till användaren (**klicka här för att visa**) tillsammans med din patient och dennes förälder/rar eller vårdnadshavare.

Före initiering av behandling med lisdexamfetamindimesylat

Datum för bedömning:	
Patientens namn:	
Födelsedatum:	
Ålder:	Kön:

Patienter med något av följande tillstånd, komorbiditeter och/eller samtidig medicinering ska inte få lisdexamfetamindimesylat:

Kontraindikationer	
Observera att följande tillstånd är kontraindicerade i förekommande fall (visa Elvanse[®] Produktresumé avsnitt 4.3 – Kontraindikationer):	
	Utvärderat
• Känd överkänslighet mot sympatomimetiska aminer, lisdexamfetamindimesylat eller något hjälpämne	<input type="checkbox"/>
• Vid behandling med monoaminoxidashämmare eller inom minst 14 dagar efter administrering av dessa läkemedel	<input type="checkbox"/>
• Hypertyreos eller tyreotoxikos	<input type="checkbox"/>
• Agiterade tillstånd	<input type="checkbox"/>
• Symtomatisk kardiovaskulär sjukdom	<input type="checkbox"/>
• Avancerad arterioskleros	<input type="checkbox"/>
• Måttlig-svår hypertoni	<input type="checkbox"/>
• Glaukom	<input type="checkbox"/>

Särskilda varningar och försiktighetsåtgärder vid användning:

Betänk även följande innan du påbörjar behandling med lisdexamfetamindimesylat (**visa Elvanse[®] Produktresumé avsnitt 4.4 – Varningar och försiktighet**)

Famijehistorik (visa Elvanse[®] Produktresumé avsnitt 4.4)	
	Utvärderat
• Familjär förekomst av plötslig hjärtdöd eller plötsliga ouppklarade dödsfall	<input type="checkbox"/>
• Familjär förekomst av ventrikulär arytmi	<input type="checkbox"/>
• Familjär förekomst av tics eller Tourettes syndrom	<input type="checkbox"/>

Patientens historik och nuvarande tillstånd	
Försiktighet krävs när lisdexamfetamindimesylat förskrivs till patienter med vissa komorbiditeter	
	Utvärderat
Kardiovaskulära sjukdomar (visa Elvanse[®] Produktresumé avsnitt 4.4 – Kardiovaskulära biverkningar)	
• Redan existerande kardiovaskulära sjukdomar inklusive hypertoni, hjärtsvikt, nyligen genomgången hjärtinfarkt, ventrikulär arytmi, strukturella hjärtfel, kardiomyopati, allvarliga hjärtrytmstörningar, kranskärlssjukdom och andra allvarliga hjärtproblem	<input type="checkbox"/>
• Underliggande medicinska tillstånd som kan påverkas negativt av ökat blodtryck eller ökad hjärtfrekvens	<input type="checkbox"/>

Denna tabell är endast avsedd att användas, tillsammans med Elvanse[®] Produktresumé, av hälso- och sjukvårdspersonal i Finland.

Utvecklingen av detta verktyg sponsrades av Shire Development LLC

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Misstänkta biverkningar informera Medicines och utvecklingscentralen (www.fimea.fi). Rapportera samtliga misstänkta biverkningar till Shire via globalpharmacovigilance@shire.com

	Utvärderat
Psykiatriska/neurologiska sjukdomar (visa Elvanse® Produktresumé avsnitt 4.4 – Varningar och försiktighet)	
• Redan existerande psykiatriska sjukdomar	<input type="checkbox"/>
• Redan existerande psykotiska symtom	<input type="checkbox"/>
• Aggressivt eller fientligt beteende	<input type="checkbox"/>
• Bipolär sjukdom	<input type="checkbox"/>
• Depressiva symtom (bedöm risken för bipolär sjukdom via detaljerad psykiatrisk anamnes, inklusive familjär förekomst av självmord, bipolär sjukdom och depression)	<input type="checkbox"/>
• Motoriska eller vokala tics eller Tourettes syndrom	<input type="checkbox"/>
• Krampanfall, patienter med anamnes på epileptiska anfall eller tidigare EEG-avvikelser utan epileptiska anfall	<input type="checkbox"/>
Graviditet, amning och menstruation (visa Elvanse® Produktresumé avsnitt 4.6 – Fertilitet, graviditet och amning)	<input type="checkbox"/>
Historia av drogmissbruk eller beroende (visa Elvanse® Produktresumé avsnitt 4.4 – Missbruk och beroende) och risk för missbruk, felanvändning och avvikande användning av lisdexamfetamindimesylat (visa Elvanse® Produktresumé avsnitt 4.2 – Undersökningar före behandling)	<input type="checkbox"/>
Nedsatt njurfunktion (visa Elvanse® Produktresumé avsnitt 4.2 – Patienter med nedsatt njur- eller leverfunktion)	<input type="checkbox"/>

Potentiella läkemedelsinteraktioner	
<i>Försiktighet krävs när lisdexamfetamindimesylat förskrivs till patienter som samtidigt tar vissa andra läkemedel</i>	
	Utvärderat
Sympatomimetiska läkemedel (visa Elvanse® Produktresumé avsnitt 4.4 – Användning tillsammans med andra sympatomimetiska läkemedel)	<input type="checkbox"/>
Farmakokinetik (visa Elvanse® Produktresumé avsnitt 4.5 – Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner)	
• Guanfacin med förlängd frisättning	<input type="checkbox"/>
• Venlafaxin med förlängd frisättning	<input type="checkbox"/>
Ämnen och tillstånd som förändrar pH i urinen (visa Elvanse® Produktresumé avsnitt 4.5 – Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner)	
• Askorbinsyra och andra ämnen och tillstånd som försurar urinen	<input type="checkbox"/>
• Natriumbikarbonat och andra ämnen och tillstånd som alkaliserar urinen	<input type="checkbox"/>
Monoaminoxidas (visa Elvanse® Produktresumé avsnitt 4.5 – Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner) . Amfetamin bör inte ges under eller inom 14 dagar efter administrering av MAO-hämmare, eftersom det kan öka frisättningen av noradrenalin och andra monoaminer	<input type="checkbox"/>
Farmakodynamik (visa Elvanse® Produktresumé avsnitt 4.5 – Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner)	
• Antihypertensiva medel (inklusive guanetidin eller andra antihypertensiva medel)	<input type="checkbox"/>
• Narkotiska analgetika	<input type="checkbox"/>
• Klorpromazin	<input type="checkbox"/>
• Haloperidol	<input type="checkbox"/>
• Litiumkarbonat	<input type="checkbox"/>

Bipacksedeln: Information till användaren	
	Utvärderat
Överväg att använda Bipacksedeln: Information till användaren som en guide för att hjälpa dig att förklara behandlingen av ADHD med lisdexamfetamindimesylat för din patient och dennes förälder/-rar eller vårdnadshavare	<input type="checkbox"/>

Registrera ytterligare information här

När du är klar med utvärderingen ovan ska du slutföra tabellen för att få ett utgångsvärde för löpande uppföljning ([klicka här för att visa](#)).

Denna tabell är endast avsedd att användas, tillsammans med Elvanse® Produktresumé, av hälso- och sjukvårdspersonal i Finland.

Utvecklingen av detta verktyg sponsrades av Shire Development LLC

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Misstänkta biverkningar informera Medicines och utvecklingscentralen (www.fimea.fi). Rapportera samtliga misstänkta biverkningar till Shire via globalpharmacovigilance@shire.com