

## Checklista 2: Checklista för den löpande uppföljningen av behandling med lisdexamfetamindimesylat

Denna checklista är utformad för att stödja dig i den löpande uppföljningen av behandling med lisdexamfetamindimesylat hos patienter med ADHD (Attention Deficit Hyperactivity Disorder, uppmärksamhetsstörning med överaktivitet).

Som det beskrivs i produktresumé och i produktens förskrivningsinformation ska tillväxt samt psykiatrisk och kardiovaskulär status regelbundet följas upp hos patienter som får lisdexamfetamindimesylat. Det rekommenderas att denna checklista används tillsammans med Elvanse<sup>®</sup> 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

• Patienterna ska även övervakas avseende risk för avvikande användning, felanvändning och missbruk av lisdexamfetamindimesylat

Vid användning av lisdexamfetamindimesylat under längre perioder (mer än 12 månader) ska medicineringsens effektivitet omvärderas minst en gång om året, med testperioder utan medicinering, för att bedöma hur patienten fungerar utan medicinering. Mer information finns i [Elvanse<sup>®</sup> Produktresumé](#).

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

När du går igenom checklistan kan det också vara lämpligt att titta i Elvanse<sup>®</sup> Bipacksedel: Information till användaren ([klicka här för att visa](#)) tillsammans med din patient och dennes förälder/-rar eller vårdnadshavare.

### Löpande uppföljning av behandling med lisdexamfetamindimesylat

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

Gå noggrant igenom följande system såsom anges nedan vid varje dosjustering och vid varje uppföljningsbesök (minst var sjätte månad):

	Utvärderat
<b>Allmänna medicinska fynd</b>	
• Dokumentera förändringar i längd, kroppsvikt och aptit i separat <a href="#">tabell för löpande uppföljning (visa Elvanse<sup>®</sup> Produktresumé avsnitt 4.4 – Långsiktig tillväxthämning [längd och vikt])</a>	<input type="checkbox"/>
• Patientens längd- eller viktökning ligger under det förväntade ◦ <a href="#">Överväg att avbryta behandlingen med lisdexamfetamindimesylat</a>	<input type="checkbox"/>
• Dokumentera eventuella tecken på avvikande användning, felanvändning eller missbruk av lisdexamfetamindimesylat ( <a href="#">visa Elvanse<sup>®</sup> Produktresumé avsnitt 4.4 – Missbruk och beroende</a> )	<input type="checkbox"/>
• Dokumentera eventuella tecken på beroende av eller toleransutveckling av lisdexamfetamindimesylat ( <a href="#">visa Elvanse<sup>®</sup> Produktresumé avsnitt 4.4 – Missbruk och beroende</a> )	<input type="checkbox"/>
• Kvinnliga patienter ( <a href="#">visa Elvanse<sup>®</sup> Produktresumé avsnitt 4.6 – Fertilitet, graviditet och amning</a> ) ◦ Läkaren bör diskutera behandling med lisdexamfetamindimesylat med kvinnliga patienter som påbörjat menstruationen	<input type="checkbox"/>
• Graviditet ( <a href="#">visa Elvanse<sup>®</sup> Produktresumé avsnitt 4.6 – Graviditet</a> ) ◦ Utvärdera nytta/risk ( <a href="#">visa Elvanse<sup>®</sup> Produktresumé avsnitt 4.6 – Graviditet</a> )	<input type="checkbox"/>
• Nedsatt njurfunktion ( <a href="#">visa Elvanse<sup>®</sup> Produktresumé avsnitt 4.2 – Patienter med nedsatt njur- eller leverfunktion</a> ) ◦ Dosreduktion kan behövas hos patienter med nedsatt njurfunktion	<input type="checkbox"/>
<b>Nya kardiovaskulära fynd eller försämringar (<a href="#">visa Elvanse<sup>®</sup> Produktresumé avsnitt 4.4 – Kardiovaskulära biverkningar</a>)</b>	
• Ansträngningsutlöst bröstsmärta ◦ Hänvisa till omedelbar bedömning av hjärtspecialist om något av ovanstående symtom förekommer	<input type="checkbox"/>
• Oförklarlig svimning ◦ Hänvisa till omedelbar bedömning av hjärtspecialist om något av ovanstående symtom förekommer	<input type="checkbox"/>
• Andra symtom som tyder på hjärtsjukdom ◦ Hänvisa till omedelbar bedömning av hjärtspecialist om något av ovanstående symtom förekommer	<input type="checkbox"/>
• Dokumentera blodtryck och hjärtfrekvens (puls) på separat <a href="#">tabell för löpande övervakning</a>	<input type="checkbox"/>
• Förändringar i blodtryck och hjärtfrekvens (puls)	<input type="checkbox"/>

Denna tabell är endast avsedd att användas, tillsammans med Elvanse<sup>®</sup> 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](http://www.fimea.fi)). Rapportera samtliga misstänkta biverkningar till Shire via [globalpharmacovigilance@shire.com](mailto:globalpharmacovigilance@shire.com)

<b>Nya neurologiska och psykiatriska fynd eller försämringar (visa Elvanse® Produktresumé avsnitt 4.4 – Varningar och försiktighet)</b>	
• Utveckling av nya psykotiska eller maniska symtom (t.ex. hallucinationer, vanföreställningar eller mani)	<input type="checkbox"/>
• Försämring av symtom på beteende- och tankestörningar hos patienter med redan existerande psykotiska störningar	<input type="checkbox"/>
• Aggressivt beteende eller fientlighet	<input type="checkbox"/>
• Nya eller förvärrade anfall	<input type="checkbox"/>
• Dimsyn eller ackommodationssvårigheter	<input type="checkbox"/>
<b>Behandlingens varaktighet</b>	
• Lisdexamfetamindimesylat som används i mer än 12 månader <ul style="list-style-type: none"> <li>◦ Omvärdera nyttan av lisdexamfetamindimesylat och överväg testperioder utan medicinering</li> </ul>	<input type="checkbox"/>
Behandlingen med lisdexamfetamindimesylat ska avbrytas om symtomen inte förbättras efter lämplig dosjustering över en enmånadsperiod. Om paradoxal försämring av symtomen eller andra oacceptabla biverkningar förekommer bör dosen reduceras eller behandlingen med lisdexamfetamindimesylat avbrytas.	<input type="checkbox"/>

**Lisdexamfetamindimesylat - fortsättning:**

Registrera ytterligare information här

Slutför **tabellen för löpande övervakning** när du är klar med utvärderingen ovan.