

Checklista 2: Checklista för den fortlöpande uppföljningen av behandling med Elvanse® (lisdexamfetamindimesylat)

Den här checklistan är avsedd att stödja dig i fortlöpande uppföljning av behandling med Elvanse® hos patienter med ADHD (Attention Deficit Hyperactivity Disorder, dvs. uppmärksamhetsstörning med överaktivitet).

Såsom anges i produktresumén (SmPC) och i produktförskrivningsinformationen, ska tillväxt samt psykiatrisk och kardiovaskulär status kontrolleras regelbundet hos patienter som får Elvanse®. Det rekommenderas att denna checklista används tillsammans med produktresumén för Elvanse® ([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 övervakas och registreras minst var sjätte månad med hjälp av ett tillväxtdiagram.
- Utveckling av *nyttillkommen* eller försämring av befintliga psykiska sjukdomar ska övervakas vid varje dosjustering och sedan minst var sjätte månad och vid varje besök
- Patienterna bör också övervakas för risken för avvikande användning, felanvändning och missbruk av Elvanse®

Läkare som väljer att förskriva Elvanse® under längre perioder (mer än 12 månader) ska omvärdera nyttan av Elvanse® minst en gång per år och överväga försöksperioder utan behandling för att bedöma hur patienten fungerar utan läkemedel. Se produktresumén för Elvanse® för ytterligare information.

Ladda ner och skriv ut denna checklista före din konsultation. Du kan inte lagra någon patientspecifik information på denna webbplats. Den ifyllda checklistan kan dokumenteras i patientens journal.

När du går igenom checklistan med din patient och dennes förälder/-rar eller vårdnadshavare, kan det också vara fördelaktigt att hänvisa till bipacksedeln för Elvanse ([klicka här för att visa](#)).

Fortlöpande uppföljning av behandling med Elvanse®

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

Granska noggrant följande system såsom anges nedan vid varje dosjustering och vid varje uppföljningsbesök (minst var 6:e månad):

	Utvärderad
Allmänna medicinska fynd	
• Dokumentera förändringar i längd, kroppsvikt och aptit i separat tabell för löpande uppföljning (se produktresumén för Elvanse® avsnitt 4.4 – Långsiktig tillväxthämning [längd och vikt])	☐
• Patientens längd- eller viktökning ligger under det förväntade ◦ Överväg att sätta ut behandlingen med Elvanse®	☐
• Dokumentera alla indikationer på avvikande användning, felanvändning eller missbruk av Elvanse® (visa produktresumén för Elvanse® avsnitt 4.4 – Skadligt substansbruk och beroende)	☐
• Dokumentera alla indikationer på beroende av eller tolerans för Elvanse® (visa produktresumén för Elvanse® avsnitt 4.4 – Skadligt substansbruk och beroende)	☐
• Kvinnliga patienter (visa produktresumén för Elvanse® avsnitt 4.6 – Fertilitet, graviditet och amning) ◦ Läkaren bör diskutera behandling med Elvanse® med kvinnliga patienter som börjat menstruera	☐
• Graviditet (visa produktresumén för Elvanse® avsnitt 4.6 – Fertilitet, graviditet och amning) ◦ Utvärdera nytta/risk (visa produktresumén för Elvanse® avsnitt 4.6 – Graviditet)	☐
• Amning (visa produktresumén för Elvanse® avsnitt 4.6 – Amning) ◦ Elvanse® ska inte användas under amning	☐
• Nedsatt njurfunktion (se produktresumén för Elvanse® avsnitt 4.2 – Dosering och administreringssätt, Patienter med nedsatt njur- eller leverfunktion) ◦ Dosreduktion kan behövas hos patienter med nedsatt njurfunktion	
• Nyttillkomna kardiovaskulära fynd eller försämring av dessa (visa produktresumén för Elvanse® avsnitt 4.4 – Kardiovaskulära biverkningar)	☐
• Ansträngningsutlöst bröstsmärta ◦ Remittera för omgående utvärdering av hjärtspecialist om något av ovanstående symptom förekommer	☐
• Oförklarlig svimning ◦ Remittera för omgående utvärdering av hjärtspecialist om något av ovanstående symptom förekommer	☐
• Andra symtom som talar för hjärtsjukdom ◦ Remittera för omgående utvärdering av hjärtspecialist om något av ovanstående symptom förekommer	☐
• Dokumentera blodtryck och hjärtfrekvens (puls) i separat tabell för fortlöpande uppföljning	☐
• Förändringar i blodtryck och hjärtfrekvens (puls)	☐

Nya neurologiska eller psykiska fynd och/eller försämring av dessa (visa produktresumén för Elvanse® avsnitt 4.4 – Varningar och försiktighet)	
• Utveckling av nya psykotiska eller maniska symptom (till exempel hallucinationer, vanföreställningar eller mani)	☐
• Försämring av symtomen på beteende- och tankestörningar hos patienter med befintliga psykotiska sjukdomar	☐
• Aggressivt beteende eller fientlighet	☐
• Nyttillkomna eller förvärrade kramper	☐
• Dimsyn eller svårigheter med ackommodation	☐
Behandlingsduration	
• Elvanse® som används i mer än 12 månader ◦ Omvärdera nyttan av Elvanse® och överväg medicin fria försöksperioder	☐
Behandlingen med Elvanse® måste avbrytas om symtomen inte förbättras efter lämplig dosjustering under en enmånadsperiod. Om paradoxal försämring av symtomen eller andra allvarliga biverkningar uppträder ska dosen minskas eller behandlingen med Elvanse® avslutas.	☐

Elvanse® - fortsättning:	☐
---------------------------------	--------------------------

Registrera all ytterligare information här

Efter bedömningen ovan, ska du fylla i **checklistan för fortlöpande uppföljning**.