



Tafla fyrir lækna til að nota við eftirlit með sjúklingum sem fá meðferð með lisdexamfetamíntvímesýlati

Taflan er ætluð til að styðja við eftirlit með lisdexamfetamíntvímesýlat meðferð hjá fullorðnum sjúklingum með athyglisbrest/ofvirkni (ADHD).

Eins og fram kemur í samantekt á eiginleikum lyfs (SmPC) skal fylgjast reglulega með m.a. geðrænu ástandi og ástandi hjarta- og æðakerfis hjá sjúklingum sem fá lisdexamfetamíntvímesýlat. Mælt er með því að taflan sé notuð í tengslum við samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Volidax (sjá www.serlyfjaskra.is).

- Skrá skal blóðþrýsting og hjartsláttartíðni (púls) á línurit við hverja skammtaaðlögun og síðan á að minnsta kosti 6 mánaða fresti.
- Skrá skal og fylgjast með þyngd meðan á meðferð stendur.
- Fylgjast skal með þróun nýrra eða versnun undirliggjandi geðraskana við hverja skammtaaðlögun og síðan á að minnsta kosti 6 mánaða fresti og við hverja heimsókn.
- Einnig skal fylgjast með sjúklingum með tilliti til hættu á óviðeigandi notkun, rangri notkun eða misnotkun á lisdexamfetamíntvímesýlati

Þú skalt hala niður og prenta töfluna áður en viðtalið fer fram. Hægt er að geyma útfylltu töfluna í sjúkraskrá sjúklingsins. Ekki er hægt að vista sértækar upplýsingar um sjúklinga á www.serlyfjaskra.is.

| | |
|-------------------------|------|
| Dagsetning upphafsmats: | |
| Nafn sjúklings: | |
| Fæðingardagur: | |
| Aldur: | Kyn: |

| | Grunngildi, áður en meðferð með Volidax hefst | Síðari heimsóknir | | | | | | | |
|----------------------------------|---|-------------------|--|--|--|--|--|--|--|
| Dagsetning mats | | | | | | | | | |
| Blóðþrýstingur* | | | | | | | | | |
| Hjartsláttartíðni (slög á mín.)* | | | | | | | | | |
| Líkamsþyngd (kg)** | | | | | | | | | |

*Skrá skal blóðþrýsting og hjartsláttartíðni á línurit við hverja skammtaaðlögun og síðan á að minnsta kosti 6 mánaða fresti

**Skrá skal þyngd

Volidax er eftirritunarskylt lyf. Hámarks magn sem ávísa má með lyfseðli er sem svarar 30 daga skammti.

Fræðsluefnið er útbúið og því miðlað/dreift til að uppfylla kröfur lyfjafirvalda, en markmiðið er að auka öryggi og tryggja rétta notkun lyfsins.

Þetta hjálpartæki er eingöngu ætlað til notkunar af heilbrigðisstarfsmönnum á Íslandi. Einnig er mikilvægt fyrir heilbrigðisstarfsmenn að lesa samantekt á eiginleikum lyfs (SmPC) fyrir Volidax.