

## Gátlisti 1 fyrir lækna: lisdexamfetamíntvímetýlat gátlisti sem nota á áður en lyfinu er ávísað.

Gátlistinn er hannaður til að styðja við viðeigandi upphaf meðferðar með lisdexamfetamíntvímetýlati hjá fullorðnum með athyglisbrest/ofvirkni (ADHD).

Eins og fram kemur í samantekt á eiginleikum lyfs (SmPC), geta ákveðnir samhliða sjúkdómar útilokað notkun lisdexamfetamíntvímetýlats eða krafist sérstakrar athygli, þar á meðal hjarta- og geðsjúkdómar eða einkenni. Mælt er með því að gátlistinn sé notaður ásamt samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult® (**smellið hér til að skoða**).

- Hafa skal stöðugt eftirlit með geðrænu ástandi sem og ástandi hjarta- og æðakerfis
- Skrá skal blóðþrýsting og hjartsláttartíðni (púls) á línurit áður en meðferð hefst, við hverja skammtaaðlögun og síðan á að minnsta kosti 6 mánaða fresti
- Skrá skal og fylgjast með þyngd áður en meðferð er hafin og meðan á meðferð stendur
- Fylgjast skal með þróun nýrra eða versnunar undirliggjandi geðraskana áður en meðferð er hafin, við hverja skammtaaðlögun og síðan á að minnsta kosti 6 mánaða fresti og við hverja heimsókn

Halið niður og prentið þennan gátlista áður en viðtalið fer fram. Ekki er hægt að vista sértækar upplýsingar um sjúklinga á vefsíðunni. Hægt er að geyma útfyllta gátlistann í sjúkraskrá sjúklingsins.

Um leið og farið er í gegnum gátlistann getur verið gagnlegt að ræða upplýsingarnar í fylgiseðli Elvanse Adult (**smellið hér til að skoða**) við sjúklingsinn.

### Áður en meðferð með lisdexamfetamíntvímetýlati er hafin

Dagsetning mats:	
Nafn sjúklings:	
Fæðingardagur:	
Aldur:	Kyn:

### Frábendingar

Sjúklingar með einhvern af eftirtöldum sjúkdómum, fylgikvillum og/eða sem eru á samhliða lyfjameðferð mega ekki fá lisdexamfetamíntvímetýlat:

Frábendingar (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult, kafla 4.3 – Frábendingar)	Metið
• Ofnæmi fyrir adrenvirkum amínum, lisdexamfetamíntvímetýlati eða einhverju hjálparefna Elvanse Adult	<input type="checkbox"/>
• Samhliða notkun <b>mónóamín oxídasahemla</b> (MAO-hemla) eða innan 14 daga frá meðferð með þeim	<input type="checkbox"/>
• Ofvirkni skjaldkirtils eða skjaldvakaeytrun	<input type="checkbox"/>
• Æsingsástand	<input type="checkbox"/>
• Hjarta- og æðasjúkdómur með einkennum	<input type="checkbox"/>
• Langt gengin æðakólkun	<input type="checkbox"/>
• Miðlungsmikill eða alvarlegur háþrýstingur	<input type="checkbox"/>
• Gláka	<input type="checkbox"/>

### Sérstök varnaðarorð eða varúðarreglur við notkun

Vinsamlegast athugið einnig eftirfarandi fyrir upphaf meðferðar með lisdexamfetamíntvímetýlati (**sjá samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.4 – Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun**)

Fjölskyldusaga (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.4)	Metið
• Fjölskyldusaga um skyndilegt dauðsfall af völdum hjartasjúkdóms/óútskýrt dauðsfall	<input type="checkbox"/>
• Fjölskyldusaga um sleglataktruflanir	<input type="checkbox"/>
• Fjölskyldusaga um sjálfsvíg, geðhvarfasýki og þunglyndi	<input type="checkbox"/>

<b>Saga sjúklings (þ.m.t. fyrri og undirliggjandi líkamlegir eða geðrænir sjúkdómar eða einkenni) og læknisskoðun</b>	
<i>Gæta skal varúðar þegar lisdexamfetamíntvímetýlati er ávísað til sjúklinga með ákveðna sjúkdóma eða einkenni</i>	
	<b>Metið</b>
<b>Hjarta og æðar (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.4 – Aukaverkanir á hjarta og æðakerfi)</b>	
• Núverandi hjarta- og æðasjúkdómar, þ.m.t. háþrýstingur, hjartabilun, nýlegt hjartadrep, sleglasláttartruflanir, óeðlilegur formgerðargalli í hjarta, hjartavöðvakvilli, alvarlegar hjartsláttartruflanir, kransæðasjúkdómur og aðrir alvarlegir hjartasjúkdómar	<input type="checkbox"/>
• Undirliggjandi sjúkdómur sem gæti versnað vegna hækkunar á blóðþrýstingi eða hjartsláttartíðni	<input type="checkbox"/>
<b>Geðrænar aukaverkanir (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.4 - Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun)</b>	
• Undirliggjandi geðraskanir	<input type="checkbox"/>
• Undirliggjandi geðræn einkenni	<input type="checkbox"/>
• Árásargirni	<input type="checkbox"/>
• Geðhvarfasýki	<input type="checkbox"/>
• Þunglyndiseinkenni (skimið fyrir hættu á geðhvarfasýki með nákvæmri geðsjúkdómssögu, þar með talið fjölskyldusögu um sjálfsvíg, geðhvarfasýki og þunglyndi)	<input type="checkbox"/>
• Vöðvakvik eða hljóð (verbal tics) eða Tourette heilkenni	<input type="checkbox"/>
• Krampar. Saga um krampa eða saga um óeðlilegt heilalínurit án krampa	<input type="checkbox"/>
<b>Frjósemi, meðganga og brjóstgjöf (sjá samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.6 – Frjósemi, meðganga og brjóstgjöf)</b>	
<b>Saga um misnotkun lyfja og ávanabindingu (sjá samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.4 - Misnotkun og ávanabinding) og hugsanleg misnotkun, röng notkun og óviðeigandi notkun lisdexamfetamíntvímetýlats (sjá samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.2 - Mat fyrir upphaf meðferðar)</b>	
<b>Skert nýrnastarfsemi (sjá samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.2 - Sjúklingar með skerta nýrnastarfsemi)</b>	

<b>Hugsanlegar milliverkanir við önnur lyf</b>	
<i>Gæta skal varúðar þegar lisdexamfetamíntvímetýlati er ávísað til sjúklinga sem taka ákveðin lyf samhliða</i>	
	<b>Metið</b>
<b>Adrenvirk lyf (sjá samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.4 - Notkun með öðrum adrenvirkum lyfjum)</b>	
<b>Lyfjahlöf (sjá samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.5 - Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir)</b>	
• Hæglosandi guanfacín	<input type="checkbox"/>
• Hæglosandi venlafaxín	<input type="checkbox"/>
<b>Lyf, sjúkdómar og skilyrði sem breyta sýrustigi (pH) þvags (sjá samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.5 - Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir)</b>	
• Askorbínsýra og önnur lyf, sjúkdómar og skilyrði sem gera þvag súrt	<input type="checkbox"/>
• Natríumbíkarbónat og önnur lyf, sjúkdómar og skilyrði sem gera þvag basískt	<input type="checkbox"/>
<b>Mónóamín oxídashemlar (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.5 - Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir. Mónóamín oxídashemlar Ekki skal gefa amfetamín meðan eða innan 14 daga eftir gjöf MAO-hemla, þar sem það getur aukið losun noradrenalíns og annarra mónóamína</b>	
<b>Serótónvirk lyf (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.5 - Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir. Serótónvirk lyf). Serótónínheilkenni hefur sjaldan komið fram í tengslum við notkun amfetamíns eins og lisdexamfetamíntvímetýlats þegar það er gefið samhliða serótónvirkum lyfjum, þar á meðal sérhæfðum serótónín endurupptökuhemlum (SSRI) og serótónín og noradrenalín endurupptökuhemlum (SNRI). Einnig hefur verið tilkynnt um það í tengslum við ofskömmtun amfetamíns, m.a. lisdexamfetamíntvímetýlats</b>	

Þessi gáttlisti er þróaður af Takeda og er eingöngu ætlaður til notkunar af heilbrigðisstarfsmönnum á Íslandi. Einnig er mikilvægt fyrir heilbrigðisstarfsmenn að lesa samantekt á eiginleikum lyfs (SmPC) fyrir Elvanse Adult.

Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu til Lyfjastofnunar, [www.lyfjastofnun.is](http://www.lyfjastofnun.is).

EXA/IS//0001 Dagsetning: júlí 2022

Lyfhrif (sjá ennfremur samantekt á eiginleikum lyfs fyrir Elvanse Adult kafla 4.5 - Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir)	
• Amfetamín getur dregið úr áhrifum blóðþrýstingslækkandi lyfja (þ.m.t. guanetidín eða önnur blóðþrýstingslækkandi lyf)	<input type="checkbox"/>
• Amfetamín getur aukið verkjastillandi áhrif sterkra verkjalyfja	<input type="checkbox"/>
• Klórprómazín getur dregið úr áhrifum amfetamíns	<input type="checkbox"/>
• Halóperídól getur dregið úr áhrifum amfetamíns	<input type="checkbox"/>
• Litíumkarbónat getur dregið úr áhrifum amfetamíns	<input type="checkbox"/>

Fylgiseðill	
	<b>Metið</b>
Íhugið að nota fylgiseðilinn til aðstoðar við að útskýra fyrir sjúklingnum meðferð með lisdexamfetamíntímeylati við ADHD	<input type="checkbox"/>

Skráið allar viðbótarupplýsingar hér

Í kjölfar matsins hér að framan skal fylla út meðfylgjandi töflu til að skrá upphafsmælingu fyrir áframhaldandi eftirlit **(smellið hér til að skoða)**.

Elvanse Adult (LDX) er eftirritunarskylt lyf. Hámarksmagn sem ávísa má með lyfseðli er sem svarar 30 daga skammti.