



## Sjekkliste 1 for voksne: Sjekkliste lisdeksamfetamindimesilat (Balidax) før forskrivning

Denne sjekklisten er utformet for å støtte deg i riktig initiering av behandling med lisdeksamfetamindimesilat hos voksne med ADHD (attention-deficit/hyperactivity disorder).

Som beskrevet i detalj i preparatomtalen og i produktets forskrivningsinformasjon, kan spesifikke sammenfallende lidelser utelukke bruk av lisdeksamfetamindimesilat eller kreve spesiell oppmerksomhet, blant annet kardiovaskulære og nevropsykiatriske lidelser eller symptomer. Det anbefales at denne sjekklisten brukes sammen med Balidax preparatomtale ([www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no)). Viktigst:

- Blodtrykk (**bruker kategorier som definert av American Heart Association, gitt i tabell 1 nedenfor**) og hjertefrekvens (puls) skal registreres i et prosentilskjema før behandling igangsettes, ved hver dosejustering og deretter minst hver sjette måned.

- Tabell 1. Blodtrykkskategorier definert av American Heart Association.

Blodtrykkskategori	Systolisk mm Hg (øvre verdi)		Diastolisk mm Hg (nedre verdi)
Normalt	lavere enn 120	og	lavere enn 80
Prehypertensjon	120 – 139	eller	80 – 89
Høyt blodtrykk (Hypertensjon) stadium 1	140 – 159	eller	90 – 99
Høyt blodtrykk (Hypertensjon) stadium 2	160 eller høyere	eller	100 eller høyere
Hypertensiv krise (akutt hjelp nødvendig)	Høyere enn 180	eller	Høyere enn 110

- Vekt skal noteres før behandlingen igangsettes og oppfølges i løpet av behandlingen
- Utvikling av nye eller forverring av eksisterende psykiske lidelser skal følges opp før behandling igangsettes, ved hver dosejustering og deretter minst hver sjette måned og ved hvert besøk

Vennligst last ned og skriv ut denne sjekklisten før din konsultasjon. Den ferdige sjekklisten kan dokumenteres i pasientjournalen.

Mens du arbeider deg gjennom sjekklisten kan det også være nyttig å diskutere Balidax pakningsvedlegg ([www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no)), sammen med pasienten.

### Før oppstart av lisdeksamfetamindimesilat-behandling

Dato for vurdering:	
Pasientens navn:	
Fødselsdato:	
Alder:	Kjønn:

Pasienter med noen av følgende tilstander, komorbiditeter og/eller samtidige legemidler skal ikke ta lisdeksamfetamindimesilat:

Kontraindikasjoner	Evaluert
Vær oppmerksom på at følgende tilstander kontraindiseres hvis til stede ( <b>se Balidax preparatomtale avsnitt 4.3 – Kontraindikasjoner</b> ):	
- Kjent overfølsomhet overfor sympatomimetiske aminer, lisdeksamfetamindimesilat eller noen av hjelpestoffene	<input type="checkbox"/>
- Under behandling med monoaminoksidase (MAO)-hemmere, eller innen minst 14 dager etter administrering av disse legemidlene.	<input type="checkbox"/>



- Hypertyreose eller tyreotoksikose	<input type="checkbox"/>
- Opphisselsestilstander	<input type="checkbox"/>
- Symptomatiske hjerte- og karsykdommer	<input type="checkbox"/>
- Framskredet arteriosklerose	<input type="checkbox"/>
- Moderat-til alvorlig hypertensjon	<input type="checkbox"/>
- Glaukom	<input type="checkbox"/>

### Spesielle advarsler eller forholdsregler før bruk:

Vennligst vurder også følgende før du starter behandling med lisdexsamfetamindimesilat (se **Balidax preparatomtale avsnitt 4.4 – Advarsler og forsiktighetsregler**)

Familiehistorie (se <b>Balidax preparatomtale avsnitt 4.4</b> )	
	Evaluert
- Familiehistorie med plutselig hjertesvikt/uforklarlig død	<input type="checkbox"/>
- Familiehistorie med ventrikkelarytmi	<input type="checkbox"/>
- Familiehistorie med tics eller Tourettes syndrom	<input type="checkbox"/>
Pasienthistorie (inkludert tidligere og nåværende samtidige medisinske og psykiatriske sykdommer eller symptomer) og fysiske undersøkelser.	
<i>Forsiktighet skal utvises når lisdexsamfetamindimesilat forskrives til pasienter med visse komorbiditeter</i>	

		Evaluert
<b>Kardiovaskulær (se <b>Balidax preparatomtale avsnitt 4.4 – Kardiovaskulære bivirkninger</b>)</b>		
- Eksisterende kardiovaskulære lidelser inkludert hypertensjon, hjertesvikt, nylig myokardielt hjerteinfarkt, ventrikulær arytmi, strukturelle hjertefeil, kardiomyopati, alvorlig hjerterytmeforstyrrelser, koronarsykdom og andre alvorlige hjerteproblemer.	<input type="checkbox"/>	
- En underliggende medisinsk tilstand som kan forverres ved økt blodtrykk eller puls.	<input type="checkbox"/>	

		Evaluert
<b>Psykiatriske/nevrologiske lidelser (se <b>Balidax preparatomtale avsnitt 4.4 – Advarsler og forsiktighetsregler</b>)</b>		
- Eksisterende psykiske lidelser	<input type="checkbox"/>	
- Eksisterende psykotiske symptomer	<input type="checkbox"/>	
- Aggressiv eller fiendtlig atferd	<input type="checkbox"/>	
- Bipolar lidelse	<input type="checkbox"/>	
- Depressive symptomer (screening for risiko for bipolar lidelse med detaljert psykiatrisk historie, inkludert familiehistorie vedrørende selvmord, bipolar lidelse og depresjon)	<input type="checkbox"/>	
- Motoriske eller verbale tics eller Tourettes syndrom	<input type="checkbox"/>	
- Tilstedeværelse av anfall. Pasienter med historie med angrep eller tidligere EEG-avvik uten angrep	<input type="checkbox"/>	
Graviditet, amming og menstruasjon (se <b>Balidax preparatomtale avsnitt 4.6 – Fertilitet, graviditet og amming</b> )	<input type="checkbox"/>	
Historikk med rusmisbruk eller avhengighet (se <b>Balidax preparatomtale avsnitt 4.4 – Misbruk og avhengighet</b> ) og potensialet for misbruk, feilbruk og avvikende bruk av lisdexsamfetamindimesilat (se <b>Balidax preparatomtale avsnitt 4.2 – Utredning før behandling</b> )	<input type="checkbox"/>	
Nedsatt nyrefunksjon (se <b>Balidax preparatomtale avsnitt 4.2 – Pasienter med nedsatt nyrefunksjon</b> )	<input type="checkbox"/>	



Potensielle legemiddelinteraksjoner	
<i>Det må utvises forsiktighet når lisdeksamfetamindimesilat forskrives til pasienter med visse konkomitante legemiddelbehandlinger</i>	
	<b>Evaluert</b>
Sympatomimetiske legemidler (se Balidax preparatomtale avsnitt 4.4 – Bruk sammen med andre sympatomimetika)	<input type="checkbox"/>
<b>Farmakokinetiske (se Balidax preparatomtale avsnitt 4.5 – Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon)</b>	
- Guanfacin, forlenget frigjøring	<input type="checkbox"/>
- Venlafaksin, forlenget frigjøring	<input type="checkbox"/>
<b>Stoffer og tilstander som endrer urinens pH (se Balidax preparatomtale avsnitt 4.5 – Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon)</b>	
- Askorbinsyre og andre stoffer og tilstander som forsurer urinen	<input type="checkbox"/>
- Natriumbikarbonat og andre stoffer og tilstander som alkaliserer urinen	<input type="checkbox"/>
Monoaminoksidase (se Balidax preparatomtale avsnitt 4.5 – Interaksjon med andre medisinske produkter og andre former for interaksjon. Monoaminoksidasehemmere). Amfetamin skal ikke gis i løpet av eller innen 14 dager etter administrasjon av MAO-hemmere fordi det kan øke frisettingen av noradrenalin og andre monoaminer.	<input type="checkbox"/>
Serotonerge legemidler (se Balidax preparatomtale avsnitt 4.5 – Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon. Serotonerge legemidler). Serotonergt syndrom har oppstått i sjeldne tilfeller i forbindelse med bruk av amfetaminer som lisdeksamfetamindimesilat når de gis sammen med serotonerge legemidler, inkludert selektive serotoninreopptakshemmere (SSRI-er) og serotonin- og noradrenalinreopptakshemmere (SNRI-er). Det er også rapportert i forbindelse med overdose av amfetaminer, deriblant lisdeksamfetamindimesilat	<input type="checkbox"/>
<b>Farmakodynamisk (se Balidax preparatomtale avsnitt 4.5 – Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon)</b>	
- Antihypertensiva (inkludert guanetidin eller andre antihypertensiva)	<input type="checkbox"/>
- Narkotiske analgetika	<input type="checkbox"/>
- Klorpromazin	<input type="checkbox"/>
- Haloperidol	<input type="checkbox"/>
- Litiumkarbonat	<input type="checkbox"/>

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren	
	<b>Evaluert</b>
Vurder å bruke Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren som en veiledning for å hjelpe deg å forklare behandlingen av ADHD med lisdeksamfetamindimesilat til pasienten.	<input type="checkbox"/>

Registrer all ekstra informasjon her

Etter evalueringen ovenfor, kan du fylle ut det vedlagte diagrammet for å registrere en baseline-måling for løpende overvåking.

Helsepersonell bes melde nye, uventede og alvorlige mistenkte bivirkninger på elektronisk meldeskjema: [www.dmp.no/meldeskjema](http://www.dmp.no/meldeskjema)

Se oppdatert pakningsvedlegg, preparatomtale (SmPC) og opplæringsmaterieill på [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no)