

# Diagramm 2: Diagramm für die laufende Überwachung der Vitalfunktionen von Patienten beim Absetzen mit ausschleichender Dosierung von Guanfacin



Dieses Diagramm soll Sie bei der Überwachung während des Absetzens mit ausschleichender Dosierung von Intuniv® ▼ (Guanfacinhydrochlorid) bei pädiatrischen Patienten mit Aufmerksamkeitsdefizit-Hyperaktivitäts-Störungen (ADHS) unterstützen.

Patienten/Betreuungspersonen sind darauf hinzuweisen, dass sie Guanfacin nicht eigenständig absetzen dürfen. Beim Absetzen wird eine ausschleichende Dosierung von Guanfacin empfohlen, um das Risiko eines Anstiegs der Herzfrequenz und des Blutdrucks zu minimieren. Nach einem abrupten Absetzen der Therapie wurden in sehr seltenen Fällen hypertensive Notfälle wie hypertensive Enzephalopathie beobachtet.

Daher wird empfohlen, beim Ausschleichen der Dosierung (mit Reduktionsschritten von nicht mehr als 1 mg alle 3 bis 7 Tage) und nach dem Absetzen von Guanfacin bei allen Patienten Blutdruck und Puls zu überwachen.



Es wird empfohlen, diese Checkliste in Verbindung mit der Fachinformation zu Intuniv® (zum Anzeigen hier klicken) zu verwenden.

Das Diagramm bitte vor der Konsultation herunterladen und ausdrucken. Sie können auf der Website keine patientenspezifischen Daten speichern. Das ausgefüllte Diagramm kann den Patientenunterlagen beigelegt werden.

Beim Durcharbeiten der Checkliste kann es auch hilfreich sein, die Gebrauchsinformation zu Intuniv® (zum Anzeigen hier klicken) mit Ihrem Patienten zu besprechen.

	Beurteilt
<b>Behandlungsabbruch mit ausschleichender Dosierung</b>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>Die Patienten/Betreuungspersonen sind darauf hinzuweisen, dass sie Guanfacin nicht ohne Rücksprache mit ihrem Arzt absetzen dürfen, da dies zu einer Erhöhung von Blutdruck und Puls führen kann</li> </ul>	<input type="checkbox"/>
<b>Wenn die Behandlung abgebrochen werden soll:</b>	
<ul style="list-style-type: none"> <li>Ausschleichende Dosierung in Schritten von 1 mg alle 3 bis 7 Tage</li> </ul>	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none"> <li>Blutdruck und Pulsfrequenz überwacht</li> </ul>	<input type="checkbox"/>

Datum der erstmaligen Beurteilung:	
Name des Patienten:	
Geburtsdatum:	
Alter:	Geschlecht:

Dieses Diagramm ist ausschließlich für medizinisches Fachpersonal bestimmt und soll in Verbindung mit der Intuniv®-Fachinformation verwendet werden. Diese Website wurde von Shire entwickelt.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind daher aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das im Abschnitt 4.8 der Fachinformation aufgeführte nationale Meldesystem anzuzeigen.

Stand August 2017  
EXA/DE//0091

Bitte melden Sie jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung an das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) und an Shire unter [drugsafety@shire.com](mailto:drugsafety@shire.com)



© Shire 2017

# Diagramm 2: Diagramm für die laufende Überwachung der Vitalfunktionen von Patienten beim Absetzen mit ausschleichender Dosierung von Guanfacin



	Ausgangswert vor Einleitung der Dosisreduktion von Guanfacin	Spätere Beurteilungen							
Beurteilt am:									
Dosis									
Blutdruck									
Herzfrequenz (Puls) (bpm)									

	Spätere Termine								
Beurteilt am:									
Dosis									
Blutdruck									
Herzfrequenz (Puls) (bpm)									

	Spätere Termine								
Beurteilt am:									
Dosis									
Blutdruck									
Herzfrequenz (Puls) (bpm)									

	Spätere Termine								
Beurteilt am:									
Dosis									
Blutdruck									
Herzfrequenz (Puls) (bpm)									

Dieses Diagramm ist ausschließlich für medizinisches Fachpersonal bestimmt und soll in Verbindung mit der Intuniv®-Fachinformation verwendet werden.  
Diese Website wurde von Shire entwickelt.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind daher aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das im Abschnitt 4.8 der Fachinformation aufgeführte nationale Meldesystem anzuzeigen.

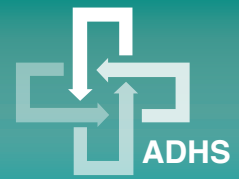
Stand August 2017  
EXA/DE//0091

Bitte melden Sie jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung an das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) und an Shire unter [drugsafety@shire.com](mailto:drugsafety@shire.com)



© Shire 2017

# Diagramm 2: Diagramm für die laufende Überwachung der Vitalfunktionen von Patienten beim Absetzen mit ausschleichender Dosierung von Guanfacin



	Spätere Termine							
Beurteilt am:								
Dosis								
Blutdruck								
Herzfrequenz (Puls) (bpm)								

	Spätere Termine							
Beurteilt am:								
Dosis								
Blutdruck								
Herzfrequenz (Puls) (bpm)								

	Spätere Termine							
Beurteilt am:								
Dosis								
Blutdruck								
Herzfrequenz (Puls) (bpm)								

	Spätere Termine							
Beurteilt am:								
Dosis								
Blutdruck								
Herzfrequenz (Puls) (bpm)								

Dieses Diagramm ist ausschließlich für medizinisches Fachpersonal bestimmt und soll in Verbindung mit der Intuniv®-Fachinformation verwendet werden.  
Diese Website wurde von Shire entwickelt.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind daher aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das im Abschnitt 4.8 der Fachinformation aufgeführte nationale Meldesystem anzuzeigen.

Stand August 2017  
EXA/DE//0091

Bitte melden Sie jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung an das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) und an Shire unter [drugsafety@shire.com](mailto:drugsafety@shire.com)