

Tabelle zur laufenden Überwachung der Behandlung mit Lisdexamfetamindimesilat

Diese Tabelle soll Sie bei der laufenden Überwachung der Behandlung von Patienten mit Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitäts-Störung (ADHS) mit Lisdexamfetamindimesilat unterstützen.

Entsprechend den Ausführungen in der Fachinformation und der Gebrauchsinformation muss das Wachstum und der psychiatrische und kardiovaskuläre Status bei Patienten, die mit Lisdexamfetamindimesilat behandelt werden, kontinuierlich überwacht werden. Es wird empfohlen, diese Tabelle gemeinsam mit der Elvanse[®] Fachinformation zu verwenden ([zur Ansicht hier klicken](#)). Wichtig:

- Blutdruck und Puls muss bei jeder Dosisanpassung und mindestens alle sechs Monate in einer graphischen Darstellung dokumentiert werden
- Körpergröße, Gewicht und Appetit muss mindestens alle sechs Monate anhand eines Wachstumsdiagramms dokumentiert werden
- Die Entwicklung neuer oder die Verschlechterung bereits bestehender psychiatrischer Erkrankungen ist bei jeder Dosisanpassung und dann mindestens alle sechs Monate und bei jedem Kontrolltermin zu erfassen
- Die Patienten muss auch hinsichtlich des Risikos von Zweckentfremdung, Fehlgebrauch und Missbrauch von Lisdexamfetamindimesilat überwacht werden

Bitte laden Sie diese Tabelle vor der Erstuntersuchung des Patienten herunter und drucken Sie sie aus. Es ist nicht möglich, patientenspezifische Informationen auf der Website zu speichern. Die ausgefüllte Tabelle kann zusammen mit der Patientenakte aufbewahrt werden.

Datum der Erstuntersuchung:	
Patientenname:	
Geburtsdatum:	
Alter:	Geschlecht:

	Ausgangssituation vor Beginn der Behandlung mit Lisdexamfetamindimesilat	Kontrolltermine							
Untersuchungsdatum									
Blutdruck* (mm Hg)									
Puls (min-1)*									
Körpergröße (cm)**									
Körpergewicht (kg)**									
Appetit**									

* Blutdruck und Puls muss bei jeder Dosisanpassung und mindestens alle sechs Monate in einer graphischen Darstellung dokumentiert werden

**Körpergröße, Gewicht und Appetit muss mindestens alle sechs Monate anhand eines Wachstumsdiagramms dokumentiert werden

Diese Tabelle ist ausschließlich zur Verwendung durch Mediziner in Deutschland gemeinsam mit der Elvanse[®] Fachinformation bestimmt.

Dieses Hilfsmittel wurde mit freundlicher Unterstützung von Shire Development LLC entwickelt.

Bitte melden Sie alle unter Behandlung mit Elvanse[®] aufgetretenen unerwünschten Ereignisse an globalpharmacovigilance@shire.com