

Kontrolna lista 1: Metilfenidat (Concerta) - Pre propisivanja leka

Sledeća kontrolna lista pripremljena je da Vam pomogne u odgovarajućem propisivanju lekova koji sadrže metilfenidat (kao što je lek Concerta) kod lečenja dece (uzrasta 6 godina i više) ili adolescenata sa hiperkinetičkim sindromom sa poremećajem pažnje (ADHD). Kao što je detaljnije navedeno u sažetku karakteristika leka Concerta, određena istovremeno prisutna zdravstvena stanja (uključujući kardiovaskularne, cerebrovaskularne i neuropsihijatrijske poremećaje ili simptome) mogu da isključe upotrebu metilfenidata ili mogu da iziskuju posebnu pažnju. Važno je sledeće:

- Krvni pritisak i puls treba zabeležiti pri svakom prilagođavanju doze, a potom najmanje na svakih 6 meseci
- Visinu, težinu i apetit treba beležiti najmanje jednom u 6 meseci i treba voditi grafikon rasta
- Razvoj novih ili pogoršanje postojećih psihijatrijskih poremećaja, treba pratiti prilikom svakog prilagođavanja doze, a potom najmanje na svakih 6 meseci i prilikom svake posete.

Preporučuje se da se ova kontrolna lista koristi uporedo sa sažetkom karakteristika leka Concerta prilikom propisivanja leka.

Molimo Vas da preuzmete i imate kod sebe odštampanu ovu kontrolnu listu pre pregleda pacijenta. Ispunjenu kontrolnu listu treba da čuvate sa ostalom dokumentacijom pacijenta.

Dok prolazite kroz ovu kontrolnu listu, može se pokazati korisnim da sa Vašim pacijentom i njegovim roditeljima ili starateljima porazgovarate i o uputstvu za lek, koje se nalazi u pakovanju leka.

Pre započinjanja lečenja metilfenidatom (Concerta)

Datum pregleda/procene:	_____
Razlog za pregled/procenu:	_____
Ime i prezime pacijenta:	_____
Datum rođenja:	_____
Godine starosti:	_____
Pol:	_____

Pacijenti sa bilo kojim od sledećih zdravstvenih stanja, pratećih bolesti i/ili istovremeno primenjivanim lekovima, ne smeju da dobijaju metilfenidat (Concerta):

Kontraindikacije	
<i>Molimo Vas da obratite pažnju da su sledeća stanja kontraindikacije, ukoliko postoje:</i>	
	Procenjeno
• Poznata preosetljivost na metilfenidat ili bilo koju od pomoćnih supstanci	<input type="checkbox"/>
• Glaukom	<input type="checkbox"/>
• Feohromocitom	<input type="checkbox"/>
• Tokom terapije neselektivnim, ireverzibilnim inhibitorima monoamino oksidaze (MAO) ili u periodu od najmanje 14 dana nakon prekida terapije ovim lekovima, zbog rizika od nastanka hipertenzivne krize	<input type="checkbox"/>
• Hipertireoidizam ili tireotoksiakoza	<input type="checkbox"/>
• Psihijatrijski komorbiditeti Dijagnoza ili istorija bolesti teške depresije, anoreksija nervoza/anoreksični poremećaji, suicidalne namere, psihotični simptomi, teški poremećaji raspoloženja, manija, shizofrenija, psihopatski/granični poremećaj ličnosti, dijagnoza ili istorija bolesti teškog (Tip I) bipolarnog (afektivnog) poremećaja (koji nije dobro kontrolisan) koji se javlja u epizodama	<input type="checkbox"/>
• Kardiovaskularni komorbiditeti Već postojeći kardiovaskularni poremećaji uključujući: tešku hipertenziju, srčanu insuficijenciju, okluzivnu bolest arterija, anginu, hemodinamski značajno kongenitalno srčano oboljenje, kardiomiopatije, infarkt miokarda, potencijalno životno ugrožavajuće aritmije i kanalopatije (poremećaji nastali usled disfunkcije jonskih kanala)	<input type="checkbox"/>
• Cerebrovaskularni komorbiditeti Već postojeći cerebrovaskularni poremećaji, kao što su cerebralna aneurizma, vaskularne abnormalnosti uključujući vaskulitis i šlog	<input type="checkbox"/>

Posebna upozorenja i mere opreza pri upotrebi leka

Pre nego što nastavite i započnete lečenje metilfenidatom, molimo Vas da uzmete u obzir i sledeće:

Posle gore navedene procene, molimo Vas da popunite narednu tabelu kako biste zabeležili početno stanje pacijenta zarad daljeg praćenja pacijenta tokom lečenja.

Porodična anamneza	
	Procenjeno
• Porodična anamneza iznenadne srčane ili neobjašnjene smrti	<input type="checkbox"/>
• Porodična anamneza maligne aritmije	<input type="checkbox"/>
• Porodična anamneza <i>Tourette</i> -ovog sindroma	<input type="checkbox"/>

