

## Kontrolna lista 2: Metilfenidat (Concerta) - Praćenje pacijenta tokom lečenja

Sledeća kontrolna lista pripremljena je da Vam pomogne u praćenju odgovarajućih pacijenata sa hiperkinetičkim sindromom sa poremećajem pažnje (ADHD) tokom lečenja lekom koji sadrži metilfenidat (kao što je lek Concerta).

Kao što je detaljnije navedeno u sažetku karakteristika leka Concerta, redovno se moraju pratiti rast, psihijatrijski i kardiovaskularni status:

- 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.

### Praćenje pacijenta tokom lečenja metilfenidatom (Concerta)

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

**Pažljivo pregledajte sledeće simptome i stanja, kako se navodi ispod, prilikom svakog prilagođavanja doze i na svakom kontrolnom pregledu najmanje jednom u 6 meseci:**

	Procenjeno
<b>Opšti lekarski nalazi</b>	
• Zabeležiti visinu, telesnu težinu i apetit (u poseban Karton za praćenje pacijenta)	<input type="checkbox"/>
<i>Razmotriti obustavljanje primene metilfenidata ako je rast ispod očekivanog</i>	
• Zabeležiti bilo koji znak zloupotrebe, pogrešne upotrebe ili korišćenja metilfenidata za svrhe za koje nije namenjen	<input type="checkbox"/>
• Trudnoća	<input type="checkbox"/>
<i>Proceniti korist/rizik</i>	
<b>Novi kardiovaskularni nalazi</b>	<b>Krvni pritisak i puls se moraju zabeležiti</b>
• Palpitacije	<input type="checkbox"/>
• Bol u grudima pri naporu	<input type="checkbox"/>
• Sinkopa nejasne etiologije	<input type="checkbox"/>
• Dispneja	<input type="checkbox"/>
• Drugi simptomi koji ukazuju na kardiološku bolest	<input type="checkbox"/>
<i>Uputiti hitno na specijalistički kardiološki pregled</i>	
<b>Novi neurološki nalazi</b>	
• Teška glavobolja, utrnulost, slabost ili paraliza, oslabljena koordinacija, oslabljeni vid, govor, jezik ili pamćenje	<input type="checkbox"/>
<i>Bilo koje od gore navedenih stanja može da ukaže na cerebralni vaskulitis: obustaviti metilfenidat</i>	
• Povećana učestalost epileptičnih napada ili pojava novih napada	<input type="checkbox"/>
<i>Metilfenidat se mora obustaviti</i>	

	Procenjeno
<b>Novi psihijatrijski nalazi ili njihovo pogoršanje</b>	<b>Razvoj novih ili pogoršanje postojećih psihijatrijskih poremećaja se mora pratiti</b>
• Psihotični ili manični simptomi	<input type="checkbox"/>
<i>Razmotriti obustavljanje primene metilfenidata</i>	
• Suicidalne ideje ili ponašanje	<input type="checkbox"/>
<i>Razmotriti lečenje osnovnog psihijatrijskog poremećaja</i>	
<i>Ponovo proceniti odnos koristi i rizika</i>	
<i>Razmotriti obustavljanje primene metilfenidata</i>	
• Agresivno i neprijateljsko ponašanje	<input type="checkbox"/>
<i>Razmotriti potrebu za korigovanjem terapije</i>	
• Anksioznost, agitiranost ili napetost	<input type="checkbox"/>
• Depresivni simptomi	<input type="checkbox"/>
• Motorni ili verbalni tikovi ili njihovo pogoršanje	<input type="checkbox"/>
<b>Trajanje terapije</b>	
• Pacijent se leči u kontinuitetu >12 meseci	<input type="checkbox"/>
• Ukoliko nema poboljšanja u simptomima nakon odgovarajućeg prilagođavanja doze nakon jednomesečnog perioda, terapiju ovim lekom treba prekinuti	<input type="checkbox"/>
<i>Razmotriti prekid lečenja metilfenidatom najmanje jednom godišnje kako bi se procenilo da li je potrebno nastavljati lečenje</i>	

Ovde zabeležite bilo koje dodatne informacije

Posle izvršene procene navedene iznad, molimo Vas da zabeležite potrebne informacije u **Karton za praćenje pacijenta tokom lečenja metilfenidatom (Concerta)** koji je sastavni deo ovih materijala, zarad daljeg praćenja pacijenta tokom lečenja.

## Kraj lečenja

Potrebno je pažljivo pratiti pacijenta tokom obustavljanja primene leka, jer se može demaskirati i javiti:

- **Depresija** kao i
- **Hronična prekomerna aktivnost**

Nekim pacijentima može da bude potrebno dugotrajno praćenje.