

## Kontrolný zoznam č. 1: Kontrolný zoznam pred predpísaním metylfenidátu

Nasledujúci kontrolný zoznam slúži na poskytnutie podpory ku vhodnému predpisaniu lieku obsahujúceho metylfenidát pacientom s poruchou pozornosti sprevádzanou hyperaktivitou (ADHD). Schválenú indikáciu a vekovú skupinu nájdete v Súhrne charakteristických vlastností lieku, ktorý chcete predpísať.

Ako je podrobnejšie uvedené v informáciách o predpisovaní, určité súbežné okolnosti môžu vylúčiť použitie metylfenidátu alebo si môžu vyžadovať osobitnú pozornosť, vrátane kardiovaskulárnych, cerebrovaskulárnych a neuropsychologických porúch alebo príznakov. Dôležité upozornenia:

- Hodnoty krvného tlaku a pulzu sa majú zaznamenať pri každej úprave dávkovania, a potom najmenej raz za 6 mesiacov.
- Výška, hmotnosť a chuť do jedla sa majú zaznamenať v najmenej šesťmesačných intervaloch v tabuľke rastu (platí len pre deti a dospievajúcich mladších ako 18 rokov).
- Vznik *de novo* alebo zhoršenie už existujúcich psychických porúch sa má sledovať pri každej úprave dávkovania, a potom najmenej raz za 6 mesiacov a pri každej návšteve.

Odporúča sa používať tento kontrolný zoznam spolu so Súhrnom charakteristických vlastností pre konkrétny predpísaný liek.

Pred konzultáciou si stiahnite a vytlačte tento kontrolný zoznam. Na webovej stránke nemožno ukladať žiadne informácie špecifické pre pacienta. Vyplnený kontrolný zoznam môže byť súčasťou dokumentácie týkajúcej sa pacienta.

V priebehu vyplňania kontrolného zoznamu môže byť tiež užitočné prediskutovať Písomnú informáciu pre používateľa (PIL) konkrétneho predpisovaného lieku s pacientom alebo zákonným zástupcom (zástupcami) a u detí a dospievajúcich mladších ako 18 rokov s ich rodičmi alebo zákonným zástupcom (zástupcami).

### Pred začatím liečby metylfenidátom

Dátum hodnotenia:

Dôvod hodnotenia:

Meno pacienta:

Dátum narodenia:

Vek:

Pohlavie:

Pacienti s niektorým z nasledujúcich ochorení, komorbiditami a/alebo komedikáciami sa nemajú liečiť pomocou liekov obsahujúcich metylfenidát:

Kontraindikácie	
<i>Upozorňujeme, že nasledujúce stavy sú kontraindikované, ak sú prítomné:</i>	
	Hodnotené
• <b>Známa precitlivosť</b> na metylfenidát alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok	<input type="checkbox"/>
• <b>Glaukóm</b>	<input type="checkbox"/>
• <b>Feochromocytóm</b>	<input type="checkbox"/>
• Počas liečby s neselektívnymi, ireverzibilnými inhibítormi monoaminoxidázy (MAO), alebo minimálne 14 dní od ukončenia liečby týmito liekmi, z dôvodu rizika vzniku hypertenznej krízy	<input type="checkbox"/>
• <b>Hypertyreoidizmus</b> alebo <b>tyreotoxikóza</b>	<input type="checkbox"/>
• <b>Psychické komorbidity</b> Diagnóza alebo anamnéza vážnej depresie, anorexie nervosa/anorektických porúch, samovražedných sklonov, psychotických príznakov, závažných porúch nálady, mánie, schizofrénie, psychotických príznakov alebo hraničnej poruchy osobnosti, diagnóza alebo anamnéza vážnej a epizodickej (Typ I) bipolárnej (afektívnej) poruchy (ktorá nie je dobre kontrolovaná)	<input type="checkbox"/>
• <b>Kardiovaskulárne komorbidity</b> Existujúce kardiovaskulárne poruchy, vrátane závažnej hypertenzie, zlyhávania srdca, oklúzie artérie, angíny, hemodynamicky významného kongenitálneho srdcového ochorenia, kardiomyopatie, infarktu myokardu, potenciálne život ohrozujúcich arytmií a patologických zmien iónových kanálov (poruchy spôsobené nefunkčnosťou iónových kanálov)	<input type="checkbox"/>
• <b>Cerebrovaskulárne komorbidity</b> Existujúce cerebrovaskulárne poruchy, cerebrálna aneurizma, vaskulárne abnormality vrátane vaskulitídy alebo mozgovej príhody	<input type="checkbox"/>

### Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

Predtým, ako začnete s liečbou metylfenidátom, zväzťe tiež nasledujúce:

Po vyššie uvedenom vyhodnotení vyplňte tabuľku pre zaznamenanie východiskového stavu pre priebežné sledovanie:

Rodinná anamnéza zdravotného stavu	
	Hodnotené
• Rodinná anamnéza náhleho srdcového alebo nevyvetliteľného úmrtia	<input type="checkbox"/>
• Rodinná anamnéza malígnej arytmie	<input type="checkbox"/>
• Rodinná anamnéza Tourettovho syndrómu	<input type="checkbox"/>

<b>Anamnéza a zdravotný stav pacienta</b>	
<i>Pri predpisovaní metylfenidátu pacientom s istými komorbiditami alebo súbežne užívanými liekmi sa vyžaduje opatrnosť</i>	
	<b>Hodnotené</b>
<b>Kardiovaskulárne poruchy</b>	
• Kardiovaskulárne ochorenia v anamnéze	<input type="checkbox"/>
• Známe štrukturálne srdcové abnormality, kardiomyopatia, závažné poruchy srdcového rytmu alebo zvýšená citlivosť na sympatomimetické účinky stimulansu	<input type="checkbox"/>
• Kardiovaskulárne príhody	<input type="checkbox"/>
• Zdravotný stav, ktorý môže byť ovplyvnený zvýšením tlaku krvi alebo srdcovej frekvencie	<input type="checkbox"/>
<b>Psychické/neurologické poruchy</b>	
• Existujúce psychické poruchy	<input type="checkbox"/>
• Existujúce psychotické alebo manické príznaky	<input type="checkbox"/>
• Agresívne alebo nepriateľské správanie	<input type="checkbox"/>
• Motorické alebo verbálne tiky, Tourettov syndróm	<input type="checkbox"/>
• Úzkosť, agitácia alebo napätie	<input type="checkbox"/>
• Depresívne príznaky (vyhodnotenie rizika bipolárnej poruchy pomocou detailnej psychickej anamnézy, vrátane samovraždy, bipolárnej poruchy a depresie v rodinnej anamnéze)	<input type="checkbox"/>
• Bipolárna porucha	<input type="checkbox"/>
• Prítomnosť epilepsie. Pacienti trpiaci epilepsiou s anamnézou kŕčov a predchádzajúcimi abnormalitami na EEG bez prítomnosti kŕčov	<input type="checkbox"/>
• Anamnéza drogovej závislosti alebo závislosti od alkoholu alebo zneužívania stimulantov centrálnej nervovej sústavy	<input type="checkbox"/>
<b>Ďalšie zdravotné problémy, ako napríklad</b>	
• Známa neznášanlivosť pomocných látok	<input type="checkbox"/>
• Známa renálna alebo hepatálna insuficiencia	<input type="checkbox"/>
• Prítomnosť leukopénie, trombocytopenie, anémie alebo iných zmien, vrátane zmien, ktoré naznačujú závažné renálne alebo hepatálne poruchy	<input type="checkbox"/>
• <b>Gravidita</b> Vyhodnoťte prínos/riziko: Metylfenidát sa neodporúča užívať počas gravidity, kým nie je k dispozícii klinický dôkaz, že väčšie riziko pre graviditu môže predstavovať oddialenie liečby.	<input type="checkbox"/>
• <b>Laktácia</b> Vyhodnoťte prínos/riziko: Treba zvážiť, či prerušíť laktáciu alebo prerušiť/zamietnuť liečbu metylfenidátom s ohľadom na prínos laktácie pre dieťa a prínos liečby pre matku.	<input type="checkbox"/>
<b>Možné liekové interakcie</b>	
<i>Farmakokinetické interakcie</i>	
• Kumarínové antikoagulanty	<input type="checkbox"/>
• Antikonvulzíva (napr. fenobarbital, fenytoín, primidón)	<input type="checkbox"/>
• Antidepresíva (tricyklické antidepresíva a selektívne inhibítory spätného vychytávania serotonínu)	<input type="checkbox"/>
<i>Farmakodynamické interakcie</i>	
• Antihypertenzíva	<input type="checkbox"/>
• Lieky zvyšujúce krvný tlak	<input type="checkbox"/>
• Alkohol	<input type="checkbox"/>
• Halogénové anestetiká	<input type="checkbox"/>
• Centrálne účinkujúci alfa-2 agonisti (napr. klonidín)	<input type="checkbox"/>
• Antagonisti dopamínu vrátane antipsychotík	<input type="checkbox"/>
• L-dopa alebo iní agonisti dopamínu	<input type="checkbox"/>

Sem zaznamenajte všetky dodatočné informácie