

Kontrolný zoznam č. 1: Kontrolný zoznam pred predpísaním metylfenidátu

Nasledujúci kontrolný zoznam slúži na poskytnutie pomoci pri vhodnom predpisovaní lieku obsahujúceho metylfenidát deťom od 6 rokov alebo dospievajúcim s poruchou pozornosti sprevádzanou hyperaktivitou (ADHD).

Ako je podrobnejšie uvedené v informáciách o predpisovaní, určité súběžné 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, váha a chuť do jedla sa majú zaznamenať v najmenej šesťmesačných intervaloch a má sa viesť tabuľka rastu.
- 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 s úplnými informáciami o predpisovaní 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 používateľov konkrétneho predpisovaného lieku s pacientom a jeho rodičmi alebo zákonným zástupcom.

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
• Známa precitlivosť na metylfenidát alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok	<input type="checkbox"/>
• Glaukóm	<input type="checkbox"/>
• Feochromocytóm	<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"/>
• Hypertyreoidizmus alebo tyreotoxikóza	<input type="checkbox"/>
• Psychické komorbidity 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"/>
• Kardiovaskulárne komorbidity Existujúce kardiovaskulárne poruchy, vrátane závažnej hypertenzie, zlyhania 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"/>
• Cerebrovaskulárne komorbidity 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 pomocou metylfenidátu, zvážte 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"/>

Anamnéza a zdravotný stav pacienta	
<i>Pri predpisovaní metylfenidátu pacientom s istými komorbiditami alebo súbežne užívanými liekmi sa vyžaduje opatrnosť</i>	
	Hodnotené
Kardiovaskulárne poruchy	
• 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 pulzovej frekvencie	<input type="checkbox"/>
Psychické/neurologické poruchy	
• 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 zneužívania stimulantov centrálnej nervovej sústavy	<input type="checkbox"/>
Ďalšie zdravotné problémy, ako napríklad	
• 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"/>
Gravidita 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"/>
Laktácia 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"/>
Možné interakcie medzi liečivami	
<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"/>
• Liečivá 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"/>
• Dopaminergné lieky vrátane antipsychotík	<input type="checkbox"/>
• L-dopa alebo iní agonisti dopamínu	<input type="checkbox"/>

Písomná informácia pre používateľov (PIL)	
	Hodnotené
• Zvážte použitie PIL ako istého druhu pomoci pri objasnení liečby ADHD metylfenidátom pacientom a/alebo ich rodičom (zákonným zástupcom)	<input type="checkbox"/>

Sem zaznamenajte všetky dodatočné informácie