



Tietoja lääkkeen määräjille

Hyvä lääkkeen määrääjä

Guanfasiinihydrokloridin depotmuodon (markkinointinimi: Intuniv ▼) myyntiluvan haltija (Takeda) Suomessa on kehittänyt liitteenä olevat lääkkeenmääräysmateriaalit.

Tämä päivitys koskee guanfasiinihydrokloridi-hoidon lopettamisen ja alaspäin titraamisen yhteydessä tarkkailtavia vitaalimerkkejä.

Kuten aikaisemmin on ilmoitettu, kaikki materiaalit ovat käytettävissä seuraavassa Internetosoitteessa:

www.intunivguide.com

Nämä materiaalit auttavat Intuniv-valmisteella hoidettavien ADHD-potilaiden valinnassa ja jatkuvassa seurannassa. Työkalut/materiaalit on kehittänyt Takeda osana Intuniv-valmisteen riskinhallintasuunnitelmaa.

Tämän paketin sisältämät materiaalit:

- Yleistä tietoa ADHD:stä ja guanfasiinista
- Koulutustyökalut:
 - Uusi tarkistuslista: tarkistuslista vitaalimerkkien jatkuvaan tarkkailuun guanfasiinihydrokloridi-hoidon lopettamisen ja annoksen pienentämisen yhteydessä. Kuten aikaisemmin on kommunikoitu, kaksi muuta tarkistuslistaa ja yksi lomake ovat myös saatavilla:
 - Tarkistuslista käytettäväksi ennen guanfasiinihoidon aloittamista: Potilasturvallisuuden hallintaan tarkoitettu työkalu, joka auttaa guanfasiinihoitoon soveltuvien potilaiden valitsemisessa.
 - Tarkistuslista potilaiden jatkuvaan seurantaan ja turvallisuuden hallintaan guanfasiinihoidon aikana: Potilasturvallisuuden hallintaan tarkoitettu työkalu, joka auttaa guanfasiinihoitoa saavien potilaiden jatkuvassa seurannassa.
 - Lomake potilaiden jatkuvaan seurantaan (vitaalimerkit, pituus, paino) guanfasiinihoidon aikana: Potilasturvallisuuden hallintaan tarkoitettu työkalu, joka auttaa hoidon aloittamisessa ja potilaiden jatkuvassa seurannassa guanfasiinihoidon aikana. Lomaketta tulee käyttää yhdessä tällä verkkosivustolla olevien tarkistuslistojen kanssa.
- Materiaalit:
 - Intuniv-valmisteyhteenveto
 - Intuniv-pakkausseloste



Näiden materiaalien käyttö on suositeltavaa yhdessä täydellisten tuotetietojen kanssa Intuniv-valmistetta määrättäessä.

▼Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti uutta turvallisuutta koskevaa tietoa. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan Intuniv-valmisteen epäillyistä haittavaikutuksista Fimeaan ja myös Takedalle:

FIMEA:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

Takeda:

AE.FIN@takeda.com.

Terveisin
TAKEDA OY