

De Belgische gezondheidsautoriteiten hebben bepaalde voorwaarden verbonden aan het in de handel brengen van het geneesmiddel STRATTERA®. Het verplicht plan voor risicobeperking in België, waarvan deze informatie deel uitmaakt, is een maatregel genomen om een veilig en doeltreffend gebruik van STRATTERA® te waarborgen (RMA aangepaste versie 12/2013).

CHECKLIST VAN CONTROLEACTIES VOOR HET OPVOLGEN VAN CARDIOVASCULAIRE RISICO'S TIJDENS EEN BEHANDELING VAN STRATTERA®

Patiënt ID Datum

CHECK

Het is 6 maanden geleden dat de bloeddruk en hartslag werden gemeten of er een dosisaanpassing gebeurde.

(Het wordt aanbevolen om bij kinderen deze metingen vast te leggen op een percentiele grafiek of indien dit niet beschikbaar is, op de kaart in bijlage)

Opmerking:

SLECHTS ÉÉN KIEZEN

Uw patiënt vertoont GEEN tekenen/symptomen van een nieuwe cardiovasculaire aandoening en geen verslechtering van een reeds bestaande cardiovasculaire aandoening

of

Uw patiënt heeft tekenen/symptomen van een nieuwe cardiovasculaire aandoening ontwikkeld of een verslechtering van een reeds bestaande cardiovasculaire aandoening. Na verder diepgaand onderzoek door een specialist in de cardiologie heeft deze aangegeven dat de behandeling met Strattera® vervolgd mag worden.

Opmerking:

SLECHTS ÉÉN KIEZEN

Uw patiënt heeft **GEEN** nieuwe neurologische tekenen/symptomen ontwikkeld

Of

Uw patiënt heeft nieuwe neurologische tekenen/symptomen ontwikkeld en na verder bijkomend onderzoek heeft een specialist aangegeven dat de behandeling met **Strattera®** vervolgd mag worden.

Opmerking

SLECHTS ÉÉN KIEZEN

Uw patiënt is gedurende minder dan 1 jaar onder behandeling met atomoxetine

Of

Uw patiënt is al langer dan 1 jaar onder behandeling met atomoxetine en een specialist op het gebied van ADHD-behandeling heeft de noodzaak van een verdere behandeling geëvalueerd.

Opmerking

Gelieve er voor te zorgen dat elk item geëvalueerd en beantwoord wordt.