

Täydentävä kyselylomake lääkäreille

Potilaan tunniste (nimikirjaimet, syntymäaika):

Käyttö ja toimitaminen

Dexfarm-hoidon aikana on suositeltavaa keskeyttää deksamfetamiinin käyttö vähintään kerran vuodessa. Tänä aikana voidaan havaita mahdollinen riippuvuus.

Potilasta on lisäksi seurattava säännöllisesti lääkkeen vääriin käsiin joutumisen, virheellisen käytön ja väärinkäytön varalta.

Mahdollisen riippuvuuden tai Dexfarm-valmisteen väärinkäytön, virheellisen käytön tai vääriin käsiin joutumisen selvittämiseksi pyydämme sinua vastaamaan seuraaviin kysymyksiin:

Mihin diagnosoituun käyttöaiheeseen Dexfarm-valmistetta on määrätty?

Millainen on Dexfarm-hoidon suunnitelma?

Mikä on potilaan tämänhetkinen annostusaikataulu?

Onko potilaan sairaushistoriassa päihteiden väärinkäyttöä?

Kyllä

Ei

Jos kyllä, täsmennä: _____

Onko potilaalla ilmennyt päihteiden väärinkäyttöä Dexfarm-hoidon aikana?

Kyllä

Ei

Jos kyllä, täsmennä: _____

Pyytääkö potilas suurentamaan Dexfarm-annosta poikkeuksellisen paljon ja/tai usein?

Kyllä

Ei

Pyytääkö potilas enemmän Dexfarm-valmistetta tai suurempaa vahvuutta?

Kyllä

Ei

Onko potilas maininnut ottaneensa Dexfarm-valmistetta muusta syystä kuin perussairauden hoitamiseksi?

Kyllä

Ei

Jos kyllä, täsmennä: _____

Onko potilas maininnut antaneensa Dexfarm-valmistetta muille?

Kyllä

Ei

Jos kyllä, kenelle: _____

Vaikuttaako siltä, että potilas käy useamman lääkärin vastaanotolla saadakseen Dexfarm-reseptejä?

Kyllä

Ei

Jos kyllä, täsmennä: _____

Kun lääkkeen käyttö on keskeytetty tilapäisesti, ilmeneekö potilaalla fyysisiä vieroitusoireita?

Kyllä

Ei

Jos kyllä, mitä?: _____

Ilmenikö amfetamiinipäihtymyksen oireita?

Kyllä

Ei

Jos kyllä mitä?: _____

Pvm/allekirjoitus: _____ Lääkärin leima:

Kiitos yhteistyöstä.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haittasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveystieteiden tutkimuskeskusta pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55, 00034 FIMEA