

Kontrolní seznam 1: Kontrolní seznam před zahájením terapie metylfenidátem

Datum posouzení: _____

Důvod posouzení: _____

Jméno pacienta: _____

Datum narození: _____

Věk: _____ Pohlaví: _____

Pacienti s jakýmkoliv z níže uvedených stavů, s komorbiditami a/nebo souběžně užívanými léky by neměli dostávat léčivé přípravky obsahující MPH:

Kontraindikace	
<i>Podání MPH je kontraindikováno u následujících stavů:</i>	
	Vyhodnocení
• Známa přecitlivělost na MPH nebo kteroukoli pomocnou látku tohoto přípravku	<input type="checkbox"/>
• Glaukom	<input type="checkbox"/>
• Feochromocytom	<input type="checkbox"/>
• V průběhu léčby neselektivními ireverzibilními inhibitory monoaminoxidázy (MAO) nebo během nejméně 14 dní po vysazení těchto léčivých přípravků, z důvodu rizika hypertenzní krize	<input type="checkbox"/>
• Hypertyreóza nebo tyreotoxikóza	<input type="checkbox"/>
• Psychiatrické komorbidity Diagnóza nebo anamnéza těžké deprese, anorexie/anorektické poruchy, sebevražedných sklónů, psychotických symptomů, závažných poruch nálady, mánie, schizofrenie nebo psychopatické/hraniční poruchy osobnosti, diagnóza nebo anamnéza těžké a epizodické (1. typu) bipolární (afektivní) poruchy, která není dostatečně kompenzována	<input type="checkbox"/>
• Kardiovaskulární komorbidity Preexistující kardiovaskulární onemocnění, včetně závažné hypertenze, srdečního selhání, arteriálního okluzivního onemocnění, anginy pectoris, hemodynamicky významné vrozené srdeční vady, kardiomyopatií, infarktu myokardu, potenciálně život ohrožujících arytmií a „kanálopatii“ (onemocnění způsobených dysfunkcí iontových kanálů)	<input type="checkbox"/>
• Cerebrovaskulární komorbidity Preexistující cerebrovaskulární onemocnění, cerebrální aneurysma, vaskulární abnormality včetně vaskulitidy nebo cévní mozkové příhody	<input type="checkbox"/>

Zvláštní upozornění a opatření pro použití

Před přistoupením k léčbě s podáváním MPH vezměte v úvahu též následující faktory:

Rodinná anamnéza	
	Vyhodnocení
• Rodinná anamnéza náhlého srdečního nebo nevysvětleného úmrtí	<input type="checkbox"/>
• Rodinná anamnéza maligní arytmie	<input type="checkbox"/>
• Rodinná anamnéza Tourettova syndromu	<input type="checkbox"/>

Anamnéza a vyšetření zdravotního stavu pacienta

Při předepisování MPH pacientům s určitými komorbiditami nebo souběžně užívanými léky se vyžaduje zvláštní opatrnost.

Vyhodnocení

Kardiovaskulární

• Kardiovaskulární onemocnění v anamnéze	<input type="checkbox"/>
• Známé srdeční strukturální abnormality, kardiomyopatie, závažné abnormality srdečního rytmu nebo zvýšená náchylnost k sympatomimetickým účinkům stimulačních léků	<input type="checkbox"/>
• Probíhající kardiovaskulární onemocnění	<input type="checkbox"/>
• Stávající zdravotní stav, který by mohl být narušen zvýšením krevního tlaku nebo srdeční frekvence	<input type="checkbox"/>

Psychiatrické/neurologické poruchy

• Již existující psychiatrické poruchy	<input type="checkbox"/>
• Již existující psychotické nebo manické příznaky	<input type="checkbox"/>
• Agresivní nebo nepřátelské chování	<input type="checkbox"/>
• Pohybové nebo verbální tiky nebo Tourettův syndrom	<input type="checkbox"/>
• Úzkost, agitovanost nebo napětí	<input type="checkbox"/>
• Depresivní příznaky (vyšetření se zaměřením na riziko bipolární poruchy podle podrobné psychiatrické anamnézy, včetně rodinné historie sebevražd, bipolární poruchy a depresí)	<input type="checkbox"/>
• Bipolární porucha	<input type="checkbox"/>
• Přítomnost epilepsie. Epileptičtí pacienti se záchvaty v anamnéze, předchozích abnormalit EEG při absenci záchvatů	<input type="checkbox"/>
• Drogové závislosti nebo zneužívání stimulantů CNS v anamnéze	<input type="checkbox"/>

Další zdravotní stavy, jako jsou:

• Známá intolerance pomocným látkám	<input type="checkbox"/>
• Známá porucha funkce ledvin nebo jater	<input type="checkbox"/>
• Přítomnost leukopenie, trombocytopenie, anémie nebo jiných změn, včetně změn indikujících závažné poruchy funkce ledvin nebo jater	<input type="checkbox"/>
• Vyhodnocení přínosů/rizik při těhotenství: Metylfenidát se nedoporučuje k užívání v průběhu těhotenství, pokud nebude učiněno klinické rozhodnutí, že odložení léčby může představovat větší riziko pro těhotenství.	<input type="checkbox"/>
• Vyhodnocení přínosů/rizik při kojení: Je nutno učinit rozhodnutí o tom, zda přerušit kojení nebo upustit od metylfenidátové terapie, přičemž je třeba vzít v úvahu přínos kojení pro dítě a přínos terapie pro ženu.	<input type="checkbox"/>

Potenciální interakce mezi léčivými

Farmakokinetické

• Kumarinové antikoagulanty	<input type="checkbox"/>
• Antikonvulziva (např. fenobarbital, fenytoin, primidon)	<input type="checkbox"/>
• Antidepresiva (tricyklická antidepresiva a selektivní inhibitory zpětného vychytávání serotoninu)	<input type="checkbox"/>

Farmakodynamické

• Antihypertenziva	<input type="checkbox"/>
• Léčivé přípravky zvyšující krevní tlak	<input type="checkbox"/>
• Alkohol	<input type="checkbox"/>
• Halogenová anestetika	<input type="checkbox"/>
• Centrálně působící alfa-2 agonisté (např. klonidin)	<input type="checkbox"/>
• Antagonisté dopaminu, včetně antipsychotik	<input type="checkbox"/>
• L-DOPA nebo další agonisté dopaminu	<input type="checkbox"/>

Zde zaznamenejte všechny doplňující informace