

Checklist 1: Methylfenidaat-checklist voorafgaand aan het voorschrijven

Onderstaande checklist is bedoeld om u te helpen bij het correct voorschrijven van een product dat methylfenidaat bevat aan een patiënt met aandachtstekortstoornis met hyperactiviteit (ADHD). Raadpleeg de volledige productinformatie (Samenvatting van productkenmerken; SmPC) van het product dat u van plan bent voor te schrijven, voor de goedgekeurde indicatie en leeftijdsgroep.

Zoals in de SmPC gedetailleerder wordt beschreven, kunnen bepaalde gelijktijdige aandoeningen het gebruik van methylfenidaat uitsluiten of om bijzondere aandacht vragen, zoals cardiovasculaire, cerebrovasculaire en neuropsychiatrische stoornissen of symptomen.

Belangrijke punten:

- bloeddruk en hartfrequentie moeten bij elke aanpassing van de dosis en daarna minimaal eens per 6 maanden worden genoteerd;
- lengte, gewicht en eetlust moeten minimaal eens per 6 maanden worden genoteerd waarbij een groeikaart moet worden bijgehouden (alleen van toepassing op kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar);
- bij elke aanpassing van de dosis en daarna minimaal eens per 6 maanden en bij elk bezoek moet de patiënt gecontroleerd worden op ontwikkeling van de novo of verslechtering van reeds bestaande psychische stoornissen.

Wij raden u aan om deze checklist te gebruiken samen met de SmPC van het individuele product dat wordt voorgeschreven.

Download en print deze checklist voorafgaand aan het consult. Het is niet mogelijk om patiënt-specifieke informatie op deze website te bewaren. De ingevulde checklist kan in het patiëntendossier worden opgenomen. De checklist kan na downloaden eventueel ook elektronisch worden ingevuld.

Wanneer u de checklist doorneemt, kan het ook nuttig zijn om de patiëntenbijsluiters van methylfenidaat met uw patiënt of zijn/haar ouder(s) of verzorger(s) te bespreken.

Voordat u met de methylfenidaat-behandeling start

Datum van de beoordeling:	_____
Reden van de beoordeling:	_____
Naam van de patiënt:	_____
Geboortedatum:	_____
Leeftijd:	_____
Geslacht:	_____

Patiënten met een van de volgende aandoeningen, comorbiditeiten en/of comedities mogen geen producten krijgen die methylfenidaat bevatten:

Contra-indicaties	
<i>Houd er rekening mee dat de volgende aandoeningen gecontra-indiceerd zijn, indien aanwezig:</i>	
	Beoordeeld
• Bekende overgevoeligheid voor methylfenidaat of voor een van de hulpstoffen	<input type="checkbox"/>
• Glaucoom	<input type="checkbox"/>
• Fechromocytoom	<input type="checkbox"/>
• Tijdens de behandeling met niet-selectieve, irreversibele MAO-remmers (monoamineoxidaseremmers) of binnen minimaal 14 dagen na het stoppen met het gebruik van deze geneesmiddelen, wegens risico van een hypertensieve crisis	<input type="checkbox"/>
• Hyperthyreoïdie of thyreotoxicoze	<input type="checkbox"/>
• Psychiatrische comorbiditeit Diagnose van of voorgeschiedenis met ernstige depressie, anorexia nervosa/anorectische stoornissen, suïcidale neigingen, psychotische symptomen, ernstige stemmingsstoornissen, manie, schizofrenie of psychopatische/borderline-persoonlijkheidsstoornis. Diagnose van of voorgeschiedenis met ernstige en episodische (type I) bipolaire (affectieve) stoornis (die niet goed onder controle is)	<input type="checkbox"/>
• Cardiovasculaire comorbiditeit Reeds bestaande cardiovasculaire stoornissen, inclusief ernstige hypertensie, hartfalen, arteriële occlusieve ziekte, angina pectoris, hemodynamische significante congenitale hartziekte, cardiomyopathieën, myocardinfarct, potentieel levensbedreigende aritmieën en kanallopathieën (stoornissen veroorzaakt door een disfunctie van de ionkanalen)	<input type="checkbox"/>
• Cerebrovasculaire comorbiditeit Reeds bestaande cerebrovasculaire stoornissen, cerebraal aneurysma, vasculaire afwijkingen inclusief vasculitis of beroerte	<input type="checkbox"/>

Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Voordat u tot behandeling met methylfenidaat overgaat, moet u ook rekening houden met het volgende:

Familiegeschiedenis	
	Beoordeeld
• Familiegeschiedenis van plotseling cardiaal of onverklaard overlijden	<input type="checkbox"/>
• Familiegeschiedenis van levensbedreigende aritmie	<input type="checkbox"/>
• Familiegeschiedenis van Gilles-de-la-Tourettesyndroom (of tics)	<input type="checkbox"/>

Voorgeschiedenis van de patiënt en lichamelijk onderzoek

Voorzichtigheid is geboden wanneer methylfenidaat wordt voorgeschreven aan patiënten met bepaalde comorbiditeiten of gelijktijdig toegediende geneesmiddelen

	Beoordeeld
Cardiovasculair	
• Voorgeschiedenis van hart- en vaatziekten	<input type="checkbox"/>
• Bekende cardiale structurele afwijkingen, cardiomyopathie, ernstige hartritmeafwijkingen of verhoogde gevoeligheid voor sympathicomimetische effecten van een stimulan	<input type="checkbox"/>
• Hart- en vaatziekten	<input type="checkbox"/>
• Onderliggende medische aandoening die kan verergeren bij een stijging van bloeddruk of hartfrequentie	<input type="checkbox"/>
Psychiatrische/neurologische stoornissen	
• Reeds bestaande psychiatrische stoornissen	<input type="checkbox"/>
• Reeds bestaande psychotische of manische symptomen	<input type="checkbox"/>
• Agressief of vijandig gedrag	<input type="checkbox"/>
• Motorische of verbale tics of gilles-de-la-tourettesyndroom	<input type="checkbox"/>
• Angst, agitatie of spanning	<input type="checkbox"/>
• Depressieve symptomen (screen op risico van bipolaire stoornis door middel van gedetailleerde psychiatrische voorgeschiedenis inclusief familiegeschiedenis voor wat betreft suicide, bipolaire stoornis en depressie)	<input type="checkbox"/>
• Bipolaire stoornis	<input type="checkbox"/>
• Aanwezigheid van epilepsie. Bij patiënten met epilepsie, met een voorgeschiedenis van epileptische aanvallen, en bij eerdere afwijkingen op het EEG in afwezigheid van epileptische aanvallen	<input type="checkbox"/>
• Voorgeschiedenis van drugs- of alcoholverslaving of misbruik van stimulantia van het centrale zenuwstelsel	<input type="checkbox"/>
Andere medische aandoeningen zoals	
• Bekende intolerantie voor hulpstoffen	<input type="checkbox"/>
• Bekende nier- of leverinsufficiëntie	<input type="checkbox"/>
• Aanwezigheid van leukopenie, trombocytopenie, anemie of andere veranderingen, waaronder die veranderingen die duiden op ernstige nier- of leveraandoeningen	<input type="checkbox"/>
Zwangerschap Beoordeel voordeel/risico: het gebruik van methylfenidaat wordt tijdens de zwangerschap niet aanbevolen, tenzij de klinische afweging is gemaakt dat het uitstellen van de behandeling een groter risico voor de zwangerschap inhoudt	<input type="checkbox"/>
Borstvoeding Beoordeel voordeel/risico: besloten moet worden of met het geven van borstvoeding wordt gestopt of dat van behandeling met methylfenidaat wordt afgezien, waarbij rekening dient te worden gehouden met het voordeel van borstvoeding voor het kind en het voordeel van behandeling voor de moeder	<input type="checkbox"/>
Mogelijke interacties met andere geneesmiddelen	
<i>Farmacokinetische interactie</i>	
• Cumarine bevattende anticoagulantia	<input type="checkbox"/>
• Anticonvulsiva (bijv. fenobarbital, fenytoïne, primidon)	<input type="checkbox"/>
• Antidepressiva (tricyclische antidepressiva en selectieve serotonineheropnameremmers)	<input type="checkbox"/>
<i>Farmacodynamische interactie</i>	
• Antihypertensiva	<input type="checkbox"/>
• Geneesmiddelen die de bloeddruk verhogen	<input type="checkbox"/>
• Alcohol	<input type="checkbox"/>
• Gehalogeneerde anesthetica	<input type="checkbox"/>
• Centraal werkende alfa-2-agonisten (bijv. clonidine)	<input type="checkbox"/>
• Dopamineantagonisten, waaronder antipsychotica	<input type="checkbox"/>
• L-dopa of andere dopamineagonisten	<input type="checkbox"/>

Bijsluiter

	Beoordeeld
• Overweeg om de bijsluiter als leidraad te gebruiken wanneer u de behandeling van ADHD met methylfenidaat uitlegt aan uw patiënt(en) en/of hun verzorger(s).	<input type="checkbox"/>

Noteer hier eventuele aanvullende informatie

Vul na bovenstaande beoordeling s.v.p. de kaart in en noteer de nulmeting voor de doorlopende controles:
(Bekijk kaart)