

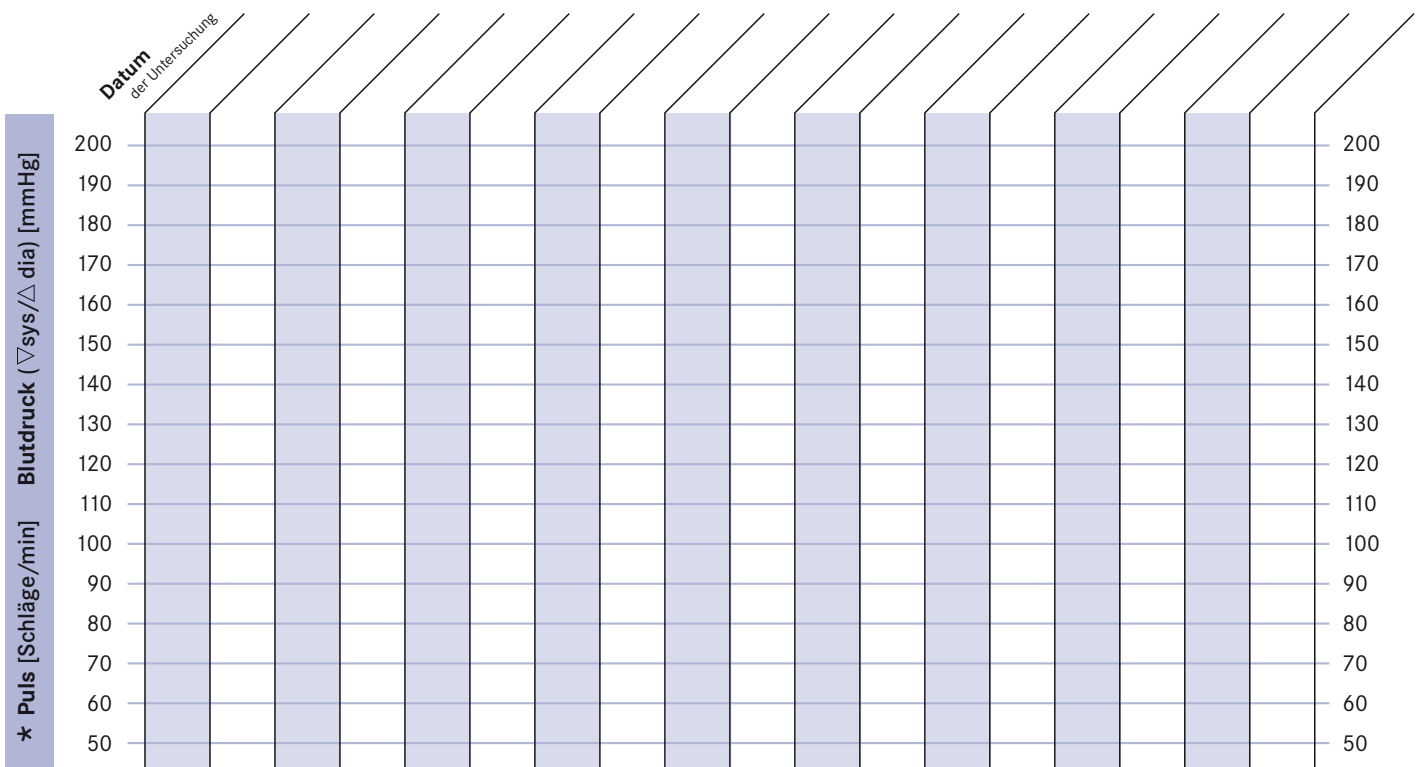
Dieser Verlaufsbogen zur Dokumentation kardiovaskulärer Veränderungen unter ADHS-Medikation wurde als Teil der Zulassungsaufgaben erstellt. Im Rahmen des Risikomanagement-Plans wurden, über die Routinemaßnahmen hinaus, zusätzliche risikominimierende Maßnahmen mit der Zulassung des Arzneimittels beauftragt, um das Risiko des Auftretens von kardiovaskulären Risiken zu reduzieren und das Nutzen-Risiko-Verhältnis von ATOMOXETIN zu erhöhen. Dieser Verlaufsbogen ist damit verpflichtender Teil der Zulassung, um sicherzustellen, dass Angehörige der Heilberufe, die ATOMOXETIN verschreiben und zur Anwendung bringen, sowie Patienten die besonderen Sicherheitsanforderungen kennen und berücksichtigen.



Verlaufsbogen zur Dokumentation kardiovaskulärer Veränderungen unter ADHS-Medikation

Name des Patienten		Patientennummer	
Geburtsdatum	Geschlecht	Datum	

Datum der Untersuchung	Grund der Dokumentation z. B. Behandlungsbeginn (B), 6 Monatsintervall (I), Dosisanpassung (D), Klinischer Bedarf (K)	RR sys/dia (mmHg)	RR sys/dia im norm. Bereich*? (Ja/Nein)	Puls/HF (Schläge/min)	Puls/HF im norm. Bereich*? (Ja/Nein)	Maßnahmen (Weiterbehandlung/Abbruch der Behandlung, Dosisanpassung, Überweisung zum Herzspezialisten etc.)
		/				
		/				
		/				
		/				
		/				
		/				
		/				
		/				



* Bei Erwachsenen sollten die Grenzwerte der derzeit gültigen Richtlinien zur Hypertonie befolgt werden. Für pädiatrische Patienten wird eine grafische Darstellung empfohlen. Der Normbereich sollte auf der entsprechenden Blutdruckwertetabelle beruhen. Aktuelle Perzentilen-Diagramme für Kinder und Jugendliche finden Sie auf der Website des Robert-Koch-Instituts unter: http://www.rki.de/DE/Content/Gesundheitsmonitoring/Gesundheitsberichterstattung/GBEDownloadsB/KIGGS_Referenzperzentile.pdf?__blob=publicationFile