

Checkliste zur medikamentösen Therapie von Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörungen (CM-ADHS)

Patient: Max Untersucher: _____ Datum: _____

1 Angaben zum Patienten	Geburtsdatum:	Alter: <u>7,47</u>
2 Somatischer Befund		
Körpergröße: <u>1,25 m</u>	Körpergewicht: <u>26 kg</u>	
Blutdruck, Puls	<u>Blutdruck RR = 120/70 Puls: 84/min.</u>	
Leberwerte	<u>ohne pathologischen Befund</u>	
neurologischer Befund		
Dysmorphiezeichen	<u>ohne pathologischen Befund</u>	
Hirnnerven/Reflexstatus	<u> </u>	
Seh-/Hörfähigkeit	<u> </u>	
Feinmotorik/Koordination	<u>Graphomotorik ↓</u>	
Sprache	<u> </u>	
internistischer Befund		
<u>ohne pathologischen Befund</u>		
andere Befunde		

3 Abklärung von absoluten/relativen Kontraindikationen (KI) für Pharmakotherapie	
kein Hinweis auf Psychose (absolute KI):	<input checked="" type="checkbox"/>
kein Hinweis auf Leberschädigung (absolute KI für Pemolin):	<input checked="" type="checkbox"/>
kein Anfallsleiden (relative KI):	<input checked="" type="checkbox"/>
kein arterieller Hochdruck (relative KI):	<input checked="" type="checkbox"/>
keine kardialen Arrhythmien (relative KI):	<input checked="" type="checkbox"/>
keine Tic-Störung (relative KI):	<input checked="" type="checkbox"/>
kein Medikamenten-/Drogenabusus (relative KI):	<input checked="" type="checkbox"/>

4 Klinische Diagnose

5 Exploration potentieller psychischer Nebenwirkungen (anhand des Fragebogens über mögliche Nebenwirkungen von Stimulanzien, NW-ADHS)

Hinweise auf psychische Auffälligkeiten, die auch durch Stimulanzien ausgelöst/verstärkt werden können:

- Weinerlichkeit (Depressivität);
- Ängstlichkeit

6 Aufklärung der Eltern und des Patienten

hinsichtlich:

- erwarteter Veränderung der Symptomatik
- Dosierung und Verlauf der medikamentösen Einstellung
- möglicher Nebenwirkungen

Aufklärung erfolgt am: 1.1.2007

7 Dosisaustestung

Beginn der Titration: 1.1.2007 Anfangsdosis: 5-5-0-0

Veränderung der Dosierung am: 8.1.2007 Dosis: 10-10-0-0

Veränderung der Dosierung am: Dosis:

Veränderung der Dosierung am: Dosis:

Enddosis: 15.1.2007 20 mg retard

8 Verlaufskontrolle und Auslassversuche

Datum	1.2.2007	1.7.2007		
bisherige Dosierung	20 mg	20 mg		
Körpergewicht/-größe	125 cm, 26 kg	126 cm, 26 kg		
Blutdruck/Puls	115 / 70	120 / 70		
andere somatische Kontrollen:	RR / Puls	RR / Puls + EKG		
ADHS-Symptomatik im Kindergarten/ in der Schule ¹⁾	reduziert	reduziert		
ADHS-Symptomatik in der Familie ¹⁾	reduziert	reduziert		
andere psychische Symptomatik ¹⁾	∕	∕		
Nebenwirkungen ¹⁾	↓ Appetit	↓ Appetit		
Auslassversuch am	[1.1.2008]	[1.1.2008]		
Ergebnis des Auslassversuchs				
Weitere Dosierung	20 mg	20 mg		

1) Beurteilung anhand ADHS-KGE: im Vergleich zum Ausgangsniveau: +3 = sehr stark verbessert, +2 = stark verbessert, +1 = geringfügig verbessert, 0 = unverändert, -1 = geringfügig verschlechtert, -2 = stark verschlechtert, -3 = sehr stark verschlechtert