

Se recomienda utilizar esta lista junto con la ficha técnica de Intuniv ([pulse aquí para verla](#)).

Descargue e imprima esta lista. No podrá almacenar ninguna información específica del paciente en la página web. La lista, una vez completada, puede formar parte del historial del paciente.

Control durante el ajuste de la dosis

Durante el ajuste de la dosis, se deben controlar semanalmente los signos y síntomas de somnolencia, sedación, hipotensión y bradicardia.

Control continuo del tratamiento

Durante el primer año de tratamiento, se deberá evaluar al paciente como mínimo cada 3 meses para detectar signos y síntomas de somnolencia, sedación, hipotensión, bradicardia y aumento de peso/riesgo de obesidad. Posteriormente deberá hacerse un control cada 6 meses, con una vigilancia más frecuente después de cada ajuste de la dosis.

Los médicos que opten por prescribir guanfacina por periodos extensos (de más de 12 meses) deberán reevaluar la eficacia de la guanfacina cada 3 meses en el primer año, y posteriormente como mínimo una vez al año en función del criterio clínico, y considerar períodos de prueba sin medicación para evaluar el funcionamiento del paciente sin la medicación.

Los pacientes no deben consumir alcohol mientras estén tomando guanfacina.

Seguimiento durante el tratamiento con guanfacina

Fecha de evaluación inicial:	
Nombre del paciente:	
Fecha de nacimiento:	
Edad:	Sexo:
Riesgo de bradicardia e hipotensión	
Evaluado	
<ul style="list-style-type: none">¿El paciente ha sufrido algún síncope en este periodo? Derivar para una inmediata evaluación cardíaca por un especialista si se presenta	<input type="checkbox"/>
<ul style="list-style-type: none">Anote la tensión arterial y la frecuencia cardíaca en la tabla para el control continuo que se facilitaEvaluar si hay cambios en el estado cardiovascular	<input type="checkbox"/>
Riesgo de sedación y de somnolencia	
Evaluado	
<ul style="list-style-type: none">Evaluación de signos y síntomas compatibles con sedación y somnolencia	<input type="checkbox"/>
Riesgo de obesidad	
<ul style="list-style-type: none">Anote peso, altura e IMC en la tabla para el control continuo que se facilitaEvaluar estos datos. Los niños y adolescentes tratados con Intuniv pueden presentar un aumento del IMC	<input type="checkbox"/>
Continuación de guanfacina	
<input type="checkbox"/>	

Para continuar con esta evaluación, le rogamos que complete la **Tabla para el control continuo (cardiovascular, altura y peso) de los pacientes durante el tratamiento con guanfacina**, disponible en esta página web ([pulse aquí para verla](#)).

Se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas al Centro Autónomo de Farmacovigilancia correspondiente o a través del formulario electrónico disponible en <https://www.notificaRAM.es>. También puede notificarlas a Takeda a través del siguiente correo electrónico AE.ESP@takeda.com.

Esta lista puede descargarse desde la dirección <http://guanfacinexrguide.com/eu/es/>

Información sobre prevención de riesgos autorizada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).
Noviembre 2020

Disponible en la web de la AEMPS www.aemps.gob.es