



Suomen Lastenlääkäriyhdistys ry:n Avopediatrian alajaoston syyspäivä yhteistyössä Takedan kanssa

AIKA Pe 03.10.2025 klo 10.00–18.30

PAIKKA Scandic Grand Central
Kokoustila Herman
Vilhonkatu 13, 00100 Helsinki

KOULUTUSPÄIVÄN TEEMAT

- ADHD:n Käypä hoito -suosituksen päivityksen ja Varhan mallin merkitys lasten ADHD:n hoidossa Suomessa ja niiden peilautuminen lastenlääkärin kohtaamiin haasteisiin
- Lasten ADHD-hoidon toteutus, seuranta ja optimointi sekä vanhempien rooli erityisesti hoidon seurannassa

OHJELMA

10.00	Avaussanat Lastentautien erikoislääkäri Minna Aaltonen
10.10	Käypä hoito – mitä on muuttunut? Lastentautien erikoislääkäri Hertta Ollikainen
11.00	Miten Varhan malli näkyy ADHD-oireisen lapsen ja hänen perheensä arjessa Lastentautien erikoislääkäri Minna Aaltonen
11.30	Salaattibuffet
12.30	Mitä haasteita ADHD:n hoidossa on Suomessa lastenlääkärin näkökulmasta? Ryhmätyöskentelyä ja purku
14.00	Tauko, kahvitarjoilu
14.15	Lasten ADHD:n hoito kokonaisuudessaan: hoidon tavoitteet ja seuranta sekä lääkkeetön ja lääkkeellinen hoito Lastentautien erikoislääkäri Elisa Paavilainen
15.15	Tauko
15.30	Vanhemman tukemisen merkitys ADHD-oireisen lapsen hoidon seurannassa ja vanhempien voimavarojen parantamisen merkitys lapsen ADHD-hoidon optimoinnissa Lastenpsykiatrian erikoislääkäri Leena Pihlakoski
16.30	Takedan puheenvuoro
16.45	Illallinen
18.30	Tilaisuus päättyy

Ilmoitathan osallistumisestasi ja mahdolliset ruoka-aineallergiat 17.09.2025 mennessä osoitteessa <https://www.lyyti.fi/reg/031025>.

Lämpimästi tervetuloa!

Ystävällisin terveisin,

Paula Janczak-Rahnasto

Commercial Lead, Neuroscience
Puh. 040 173 6464
paula.janczak-rahasto@takeda.com



Etkö pääse paikan päälle?

Tilaisuuteen voi osallistua myös etäyhteydellä. Lähetämme osallistumislinkin ilmoittautuneille lähempänä tapahtumaa.

Elvanse 20 mg, 30 mg, 40 mg, 50 mg, 60 mg, 70 mgovat kapselit

Vaikuttava aine: Lisdeksamfetamiinidimesilaatti. **Käyttöaiheet:** Aktiivisuuden ja tarkkaavuuden häiriön (ADHD) hoitoon osana kattavaa hoito-ohjelmaa vähintään 6-vuotiaille lapsille, kun vaste aikaisempaan metyylifenidaattihoitoon on katsottu kliinisesti riittämättömäksi, ja aikuisille, joilla on ollut ADHD-oireita lapsuudessa. Hoito pitää toteuttaa ja aloittaa lasten ja/tai nuorten käytöshäiriöihin (pediatriset potilaat) tai käytöshäiriöihin (aikuispotilaat) perehtyneen erikoislääkärin valvonnassa. Taudinmääritys on tehtävä DSM-tautiluokituskriteerien tai ICD-ohjeiston mukaisesti ja sen pitää perustua täydellisiin potilastietoihin ja potilaan arviointiin. **Annostus ja antotapa:** **Annostus:** Ennen hoitoa potilaalle on tehtävä tarkat painomittaukset (pediatrisille potilaille myös pituusmittaus) sekä kardiovaskulaarisen ja psykiatrisen tilan arviointi ja niitä on myös seurattava jatkuvasti (ks. tarkemmat tiedot valmisteyhteenvedosta). Annos määritetään yksilöllisesti potilaan hoitotarpeiden ja -vasteen perusteella ja se tulee säätää huolellisesti hoidon alussa. Aloitusannos on 30 mg kerran vuorokaudessa aamuisin. Tarvittaessa hoito voidaan aloittaa 20 mg:n annoksella kerran vuorokaudessa aamuisin. Annosta voidaan suurentaa 10 mg tai 20 mg kerrallaan viikon välein, enimmäisannos 70 mg/vrk. Vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla potilailla enimmäisannos ei saa olla suurempi kuin 50 mg/vrk. Pienintä vaikuttavaa annosta on käytettävä. Hoito on lopetettava, jos oireet eivät lieviy 1 kk kuluessa annoksen säätämisen jälkeen. Hoito on uudelleenarvioitava vähintään kerran vuodessa ja harkittava lääkkeettömiä kokeilujaksoja. Lääkällä potilailla annoksen pienentäminen voi olla tarpeen. **Antotapa:** Kapseli voidaan nielaista kokonaisena ruuan kanssa tai ilman ruokaa, tai sen sisältö voidaan sekoittaa pehmeään ruokaan, esim. jogurttiin, lasilliseen vettä tai appelsiiniinimehuun.

Vasta-aiheet: Yliherkkyys sympatomimeettisille amiineille tai valmisteen apuaineille. Samanaikainen MAO-estäjien käyttö tai Elvanse käyttö 14 pv sisällä MAO-estäjähoiton päättymisestä. Hypertyreoosi tai tyreotoksikoosi. Kiihtymystilat. Oireileva sydän-verisuonisairaus. Pitkälle edennyt arterioskleroosi. Keskivaikea tai vaikea hypertensio. Glaukooma. **Varoitukset ja käyttöön liittyvät varoitimet:** Stimulantteja, tämä valmiste mukaan lukien, on määrättävä varoen potilaille, joilla on esiintynyt aiempaa päihdekäyttöä tai riippuvuutta. Väärinkäyttöriski voi olla suurempi aikuisilla kuin pediatrisilla potilailla. Stimulanttihoitoa ei yleisesti ottaen saa antaa potilaille, joilla on vakavia sydämen rakennepoikkeamia, sydänlihassairauksia, vakavia sydäntymän poikkeavuuksia, sepelvaltimotauti tai muita vakavia sydänvaivoja, näillä potilailla ilmenneiden äkkikuolemien takia. Varovaisuutta on noudatettava potilailla, joiden perussairauksia verenpaineen tai syketaajuuden nousu voi pahentaa. Käytettävä varoen potilailla, joiden QTc-aika on pidentynyt, jotka saavat QTc-aikaan vaikuttavaa lääkettä tai joilla on merkittävä aiempi sydänsairaus tai elektrolyyttihäiriöitä. Kardiomyopatiaa on raportoitu valmisteen käyttöön liittyen. Stimuloivien aineiden antaminen saattaa pahentaa käytöshäiriöiden ja ajatushäiriöiden oireita potilailla, joilla on jo olemassa olevia psykoottisia häiriöitä. Valmistetta tulee käyttää varoen ADHD-potilaille, joilla on kaksisuuntainen mielialahäiriö. Stimulantit voivat aiheuttaa hoidon aikana ilmaantuvia psykoottisia tai maanisia oireita, aggressiivista käyttäytymistä tai vihamielisyyttä. Stimulantit voivat pahentaa motorisia ja äänellisiä nykimisoireita ja Touretten oireyhtymää sekä saattavat madaltaa kouristuskynnystä. Stimulanttihoiton aikana on ilmoitettu silmän mukautumishäiriöitä ja näön hämärtymistä. Valmistetta saa määrätä tai luovuttaa potilaalle mahdollisimman vähän kerrallaan ja valmisteen asianmukaisesta säilytyksestä ja hävittämisestä on ohjeistettava. **Yhteisvaikutukset:** Lisdeksamfetamiinidimesilaattia tulee käyttää varoen tai harkiten muiden sympatomimeettisten lääkeaineiden, depotmuotoisen guanfaasiinin, depotmuotoisen venlafaksiinin, verenpainelääkkeiden, narkoottisten kipulääkkeiden, klooripromatsiinin, haloperidolin ja litiumkarbonaatin kanssa. Aineet ja olosuhteet, jotka muuttavat virtsan pH-arvoa ja vaikuttavat virtsaneritykseen, vaikuttavat myös amfetamiinin puoliintumisaikaan. Serotoniinioreyhtymää on harvinaisissa tapauksissa esiintynyt amfetamiinin käytön yhteydessä silloin, kun niitä on annettu samanaikaisesti serotonergisten lääkkeiden, mukaan lukien SSRI-lääkkeet ja SNRI-lääkkeet, kanssa. **Raskaus ja imetys:** Tutkimustiedot ensimmäisten 20 raskausviikon aikana amfetamiinille altistuneista raskauksista viittaavat suurentuneeseen pre-eklampsian ja ennenaikaisen syntymän riskiin. Raskauden aikana amfetamiinille altistuneilla vastasyntyneillä saattaa esiintyä vieroitusoireita. Valmistetta saa käyttää raskauden aikana vain, jos mahdollinen hyöty on sikiöön kohdistuvaa mahdollista riskiä suurempi. Ei pidä käyttää rintaruokinnan aikana. **Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökäyttöön:** Voi olla kohtalainen vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökäyttöön. **Haittavaikutukset:** Todetut haittavaikutukset ovat pääasiassa stimulanttien käyttöön yleisesti liittyviä haittavaikutuksia. **Hyvin yleiset:** Vähentynyt ruokahalu, unettomuus, suun kuivuus, päänsärky, ylävatsakipu ja painonlasku. **Yleiset lapsilla ja/tai nuorilla:** nykimishäiriö, affektilabiilius, huimaus, uneliaisuus, takykardia, suun kuivuus, ripuli, ummetus, pahoinvointi, oksentelu, ihottuma, ärtyneisyys, väsymys, kuume, aggressiivisuus, ahdistus, masennus, levottomuus, vapina, sydämentykytys, hengenahdistus, ylävatsakipu, hermostuneisuus. **Yleiset aikuisilla:** Kiihtymys, ahdistus, affektilabiilius, heikentynyt libido, psykomotorinen ylivilkkaus, bruksismi, huimaus, levottomuus, vapina, takykardia, sydämentykytys, hengenahdistus, ripuli, ummetus, ylävatsakipu, pahoinvointi, liikkahikoilu, rintakipu, ärtyneisyys, väsymys, hermostuneisuus, verenpaineen nousu, painon lasku, erektiohäiriö. Muut haittavaikutukset, ks. valmisteyhteenveto. **Pakkaukset ja hinnat:** 20 mg (90,53 €), 30 mg (99,68 €), 40 mg (107,98 €), 50 mg (116,28 €), 60 mg (126,16 €) ja 70 mg (136,02 €); 30 kapselia. Ks. ajantasaiset hintatiedot [KELAn lääkehakupalvelusta](#). **Korvattavuus:** Rajoitetusti peruskorvattava (40 %) korvausnumerolla 331. Reseptilääke. **Lisätietoja:** Pharmaca Fennica ja Takeda Oy, PL 1406, 00101 Helsinki; puh. 0800 774 051, s-posti: medinfoomea@takeda.com. **Tutustu valmisteyhteenvetoon ennen lääkkeen määräämistä.** [Teksti perustuu 29.11.2024 päivättyyn valmisteyhteenvetoon.](#)