



Fluoxetin oralt 4 mg/mL

(Fontex) oral lösning

Risk för nyttillkommen suicidalitet när antidepressiva läkemedel ges till barn.

ADMINISTRERING

Oralt

Enteralt: Spädning med lika stor volym vatten som oral lösning rekommenderas.

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Fluoxetin (ex Fontex) (registrerad produkt)

4 mg/mL, Oral lösning

Förvaras i originalförpackningen vid högst 30 °C. Ljuskänsligt. Bruten förpackning:
För infektionskänslig patient hållbar 1 mån efter första uttag, annars 6 mån.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

Behandling ska skötas inom barn- och ungdomspsykiatri.

Utsättning planeras beroende av indikationen, se Övrig information.

Depression, medelsvår till svår (1:a handsval)

Barn 8 - 18 år: Startdos 10 mg x 1, i 7 - 10 dagar. (2,5 mL)

Därefter 20 mg x 1, i 2 - 3 veckor. (5 mL)

Utvärdering efter 3 - 4 veckor. Beslut om fortsatt dosökning sker i samråd med behandlande läkare.

Maxdos

Barn 8 - 12 år: 40 mg x 1

Barn 13 - 18 år: 60 mg x 1

Ångest och tvångssyndrom (off-label)

Barn 8 - 12 år: Startdos 5 - 10 mg x 1, i 7 dagar. (1,25 - 2,5 mL)

Barn 13 - 18 år: Startdos 10 mg x 1, i 7 dagar. (2,5 mL)

Därefter dubbleras dosen. Beslut om fortsatt dosökning sker i samråd med behandlande läkare.

Måldos

Barn 8 - 18 år: 10 - 60 mg x 1

Bulimi (off-label)

Barn 8 - 18 år: Startdos 10 mg x 1, i 7 dagar.

Eventuellt dosökning sker i samråd med behandlande läkare.

Maxdos

Barn 8 - 12 år: 40 mg x 1

Barn 13 - 18 år: 60 mg x 1

För underviktiga barn kan en lägre dos vara tillräcklig, se Övrigt information.





Fluoxetin oralt 4 mg/mL

(Fontex) oral lösning

ÖVRIG INFORMATION

Icke farmakologisk behandling (ex strukturerad psykopedagogisk behandling) rekommenderas innan läkemedelsbehandling är aktuell.

Försiktighet vid behandling av patienter med andra riskfaktorer för förlängning av QT-intervallet eller för andra hjärtsjukdomar.

Hypokalemi och hypomagnesemi ökar risken för maligna arytmier.

Vanliga biverkningar är exempelvis insomni, ångest, minskad sexlust, minskad aptit, illamående, diarré, muntorrhet.

På grund av högre plasmanivåer hos barn med låg kroppsvikt kan den terapeutiska effekten uppnås med lägre doser, exempelvis kan underviktiga barn få bra effekt av lägre doser än avsedd för åldern.

Utsättning planeras beroende av indikationen 6 - 12 månader efter remission i ett stabilt livsskede. Dosen trappas ut gradvis under 2 - 4 veckor.

Fluoxetin (inkl. aktiv metabolit) har en halveringstid på 4 - 16 dagar. Vid byte från fluoxetin till annan SSRI-preparat kan behandlingen därför avslutas abrupt medan nästa SSRI trappas upp mot måldos i något reducerad takt.

Fluoxetin hämmar enzymet CYP2D6 vilket kan påverka andra läkemedelsbehandlingar.



Fluoxetin oralt 4 mg/mL

(Fontex) oral lösning



REFERENS/LÄNK

Bok Lundgren C., FAS UT 3

FASS

<http://www.fass.se/LIF/startpage?userType=0>

Internetadress Svensk Förening för Barn- och Ungdomspsykiatri, SFBUP - Riktlinje Depression, 2024

<https://sif.se/sfbup/app/uploads/2024/03/riktlinje-depression-webb.pdf>

Internetadress Svensk psykiatriska föreningens kliniska riktlinjer - Åtstörningar

<http://www.svenskpsykiatri.se/spfs-kliniska-riktlinjer/>

Internetadress Svenska Föreningen för barn- och ungdomspsykiatri, SFBUP - Riktlinje ångest- och tvångssyndrom, 2024

<http://www.sfbup.se/vardprogram/sfbups-riktlinjer-for-angest-och-tvangssyndrom/>

Läkemedelsverket Behandlingsrekommendationer, Depression, ångestsyndrom och tvångssyndrom hos barn och vuxna

<https://lv.se/depression-angest>

PubMed PMID Vitiello B and Ordóñez AE. Pharmacological treatment of children and adolescents with depression. Review.

<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27690663>

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Jennie Ekman

ePedID: 4791

Fastställare/läkare: Christiane Garnemark

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2024-05-28

KONTROLLERA ATT UTSKRIVEN KOPIA ÄR GILTIG. NY VERSION KAN HA SKAPATS SEDAN UTSKRIFT