



# Atomoxetin oralt

kapslar

## INSTRUKTIONEN GÄLLER FÖR

Kapslar 10, 18, 25, 40, 60, 80 och 100 mg

Atomoxetin finns även som oral lösning, se annan instruktion.

## ADMINISTRERING

Atomoxetin kan tas på morgonen och sent på eftermiddagen/tidigt på kvällen.

Kapslarna får inte krossas. Kapseln kan öppnas och innehållet blandas i vatten för omedelbar administrering. Atomoxetin finns även som oral lösning.

Oralt

Enteralt

## HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

### Atomoxetin (registrerad produkt)

Kapsel, hård

Förvaras i rumstemperatur. Gäller alla styrkor.

## VANLIG INDIKATION OCH DOS

Behandling bör inledas och övervakas av läkare med specialistkompetens i barn- och ungdomspsykiatri eller barnmedicin.

För doser under 10 mg, överväg oral lösning, se annan instruktion.

### ADHD, monoterapi eller tilläggsbehandling

Barn från 6 år och under 70 kg:

Startdos 0,5 mg/kg x 1, i 1 - 2 veckor

Öka därefter dosen till underhållsdos 1,2 mg/kg x 1 alt. 0,6 mg/kg x 2.

Maxdos: 1,8 mg/kg/DYGN, dock max 80 mg/DYGN.

För doser över 1,2 mg/kg är evidensen låg för effekt på ADHD-symtomen.

Barn från 70 kg:

Startdos 40 mg x 1, ges i 1 - 2 veckor.

Öka därefter dosen till 80 mg x 1 alt. 40 mg x 2.

Maxdos: 100 - (120) mg/DYGN

Uppföljning av klinisk effekt bör ske tätare under de första sex månaderna.

Därefter minst var sjätte månad. Den långsiktiga nyttan ska regelbundet omvärderas.





## Atomoxetin oralt

kapslar

### ÖVRIG INFORMATION

Hos patienter med missbruk/risk för missbruk kan atomoxetin vara förstahandsval vid behandling.

Atomoxetin kan påverka blodtryck och hjärtfrekvens. Dokumentera puls och blodtryck inför insättning av atomoxetin och därefter regelbundet efter varje dosökning och minst var sjätte månad.

Plötslig död har rapporterats hos patienter med hjärtfel i samband med behandling med atomoxetin. Därför ska detta läkemedel inte ges vid kända allvarliga kardiella defekter, kardiomyopati, allvarliga hjärtrymrubbningar eller andra allvarliga hjärtproblem.

Atomoxetin interagerar starkt med MAO-hämmare, där krävs det ett 2 veckors medicinfrött intervall. Andra läkemedel som atomoxetin interagerar med är bl a. fluoxetin och risperidon och resulterar i en ökad atomoxetinkoncentration.

Kramper kan utlösas vid behandling med atomoxetin, försiktighet bör iakttas hos patienter med känd benägenhet för kramper. Vid nytillkomna eller förvärrade kramper ska därför läkemedlet sättas ut.

Vikt och längd ska följas under behandling då atomoxetin har förknippats med långsammare viktökning och minskad slutlängd.



# Atomoxetin oralt

capslar



## REFERENS/LÄNK

BNF-C

<http://www.medicinescomplete.com/mc/bnfc/current/>

FASS

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

Internetadress Svenska Föreningen för barn- och ungdomspsykiatri, SFBUP - Riktlinje ADHD, 2016

<http://www.sfbup.se>

Micromedex

Pediatric Dosage Handbook

Rekommendation , (Grade 2C)

[http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm\\_loe.cfm?show=grade](http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm_loe.cfm?show=grade)

Svenska Barnläkarföreningen Svensk Barnkardiologisk Förening - ADHD/centralstimulantia - råd & rekommendationer: Vårdprogram för barnkardiologisk övervakning vid läkemedelsbehandling av barn och ungdomar med ADHD

<https://sbkf.barnlakarforeningen.se/vardprogram/>

---

## EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Jennie Ekman

ePedID: 4853

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: [www.eped.se/kontakt](http://www.eped.se/kontakt)

Giltig fr o m: 2023-02-07

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