



Atomoxetine oralt 4 mg/mL

(Strattera) oral lösning

INGEN SPÄDNING

ORAL LÖSN
4 mg/mL
100 mL

ADMINISTRERING

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

Oralt

Enteralt

RIMLIG DOS för Atomoxetine oralt 4 mg/mL

	1 kg	5 kg	10 kg	50 kg
0,5 mg/kg	-	-	1,25 mL	6,25 mL
1,2 mg/kg	-	-	3 mL	15 mL
1,8 mg/kg	-	-	4,5 mL	22,5 mL

HÅLLBARHET OCH FÖRVARING

Atomoxetine (registrerad produkt)

4 mg/mL, Oral lösning

Förvaras i rumstemperatur. Bruten förpackning: Hållbar 45 dagar.

VANLIG INDIKATION OCH DOS

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

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. (10 mL)

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.





Atomoxetine oralt 4 mg/mL

(Strattera) oral lösning

ÖVRIG INFORMATION

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

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

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

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

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

Vikt och längd ska följas under behandling då atomoxetine har förknippats med längsammare viktökning och minskad slutlängd.

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





Atomoxetine oralt 4 mg/mL

(Strattera) oral lösning

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Jennie Ekman

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

ePedID: 4854

Versionsnummer, major: 1

Giltig fr o m: 2022-10-12

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