



Atomoxetin oralt 4 mg/mL

(Strattera) oral lösning

INGEN SPÄDNING

ORAL LÖSN
4 mg/mL
 100 mL

ADMINISTRERING

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

Oralt

Enteralt

RIMLIG DOS för Atomoxetin 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

Atomoxetin (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.





Atomoxetin oralt 4 mg/mL (Strattera) oral lösning

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 hjärtrytmrubbningar eller andra allvarliga hjärtproblem.

Atomoxetin interagerar starkt med MAO-hämmare, där krävs det ett 2 veckors medicinritt 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 4 mg/mL (Strattera) oral lösning



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>

Internetadress Vårdprogram för barnkardiologisk övervakning vid läkemedelsbehandling av barn och ungdomar med ADHD

http://sbkf.barnlakarforeningen.se/wp-content/uploads/sites/17/2017/02/VP_ADHD-beh_slutversion-1508173.pdf

Micromedex

Pediatric Dosage Handbook

Rekommendation , (Grade 2C)

http://www.essentialevidenceplus.com/product/ebm_loe.cfm?show=grade

EPED CENTRALT

Handläggare/apotekare: Jennie Ekman

ePedID: 4854

Fastställare/läkare: Charlotte Höglund

Versionsnummer, major: 1

Lokal kontakt: www.eped.se/kontakt

Giltig fr o m: 2022-11-08

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