

## **Anvisningar för läkare för bedömning och uppföljning av kardiovaskulär risk vid förskrivning av Atomoxetin Medical Valley**

Atomoxetin Medical Valley är indicerat som en del av ett komplett behandlingsprogram för behandling av hyperaktivitetssyndrom med uppmärksamhetsstörning (ADHD) hos barn som är 6 år eller äldre samt hos ungdomar.

Diagnosen ska ställas enligt DSM-IV-kriterierna eller riktlinjerna i ICD-10.

(<http://www.who.int/classifications/icd/en/bluebook.pdf>)

Behandling måste sättas in av en specialist på behandling av ADHD.

Ett komplett behandlingsprogram innehåller vanligen psykologiska, pedagogiska och sociala åtgärder och syftar till att stabilisera barn med beteendesyndrom som kännetecknas av symtom såsom dålig koncentrationsförmåga under en längre tid, distraherbarhet, emotionell labilitet, impulsivitet, medelsvår till svår hyperaktivitet, smärre neurologiska fynd och avvikande EEG. Inlärningsförmågan kan vara nedsatt.

Alla barn med detta syndrom behöver inte läkemedelsbehandling och beslutet att använda läkemedlet måste basera sig på en mycket grundlig bedömning av symptomens svårighetsgrad i förhållande till barnets ålder, samt deras varaktighet.

Produktresumén innehåller all information om säkerhet och effekt av Atomoxetin Medical Valley.

Dessa anvisningar ger specifik information om förhandsscreening och kontinuerlig uppföljning av den kardiovaskulära säkerheten för läkare som förskriver läkemedlet.

Läkaren ska vara medveten om att Atomoxetin Medical Valley kan påverka puls och blodtryck. När behandling med Atomoxetin Medical Valley övervägs måste grundlig anamnes tas och en läkarundersökning genomföras för att bedöma om hjärtsjukdom föreligger. Anamnesen ska omfatta bedömning av samtidig medicinering, nuvarande och tidigare sjukdomar eller symtom, och familjeanamnesen ska omfatta fall av plötslig hjärtdöd eller oförklarad död eller maligna arytmier. Om de preliminära fynden tyder på att en sådan anamnes eller sjukdom kan föreligga hos patienten ska patienten remitteras för vidare utredning av kardiolog.

Dessutom rekommenderas att puls och blodtryck mäts och registreras i ett percentildiagram innan behandlingen påbörjas och under behandlingen, efter varje dosjustering och dessutom minst var 6:e månad för att identifiera eventuella kliniskt betydelsefulla ökningar.

Atomoxetin Medical Valley ska användas med försiktighet tillsammans med antihypertensiva medel och vasopressorer eller med läkemedel som kan höja blodtrycket (t.ex. salbutamol).

Verktygen i denna anvisning avser att underlätta screening och uppföljning av patienter.

Atomoxetin Medical Valley ska användas enligt nationella kliniska riktlinjer för behandling av ADHD, om sådana riktlinjer finns. Om patienten behöver behandling med Atomoxetin Medical Valley under en längre tid än 1 år, rekommenderas att en ADHD-specialist gör en förnyad bedömning av patientens behov av behandling.