



ATOMOXETINA

¿Qué es y para qué se utiliza?

Atomoxetina es un agente simpaticomimético de acción central indicado en el tratamiento del trastorno por déficit de atención e hiperactividad en niños a partir de los 6 años y adolescentes.

Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

STRATTERA CÁPS 10MG E/28

STRATTERA CÁPS 60MG E/28

¿Cómo se debe conservar?

Conservar a temperatura no superior a 25°C.

¿Cómo se administra?

Atomoxetina se administra vía oral, normalmente como dosis única por la mañana. Puede tomarlo CON o SIN alimentos. En el caso de que la respuesta no fuera satisfactoria, su médico le podría aumentar la dosis de atomoxetina y pasaría a dividirla en dos tomas: una por la mañana y otra a última hora de la tarde o por la noche.

¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si ha olvidado tomar una dosis, tómela lo antes posible, excepto si se encuentra más próxima la siguiente dosis que la olvidada.

No tome una dosis doble para compensar un olvido.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Entre los efectos adversos más comunes asociados a atomoxetina se encuentran: dolor abdominal y disminución del apetito con descenso del peso, náuseas y vómitos, síntomas gripales, cambios de humor, somnolencia, mareo, reacciones alérgicas (prurito, urticaria, erupción), insomnio, sofocos, dificultad en la micción, retención urinaria, trastornos en el aparato reproductor (alteraciones en la eyaculación y en la erección, menstruación irregular, dismenorrea, impotencia, prostatitis, orgasmos anormales)

Hay pacientes que han sufrido un ligero incremento de la frecuencia cardíaca y de la tensión arterial.

Se han notificado casos de pacientes con actitudes suicidas, hostilidad e inestabilidad emocional. Debe vigilar cuidadosamente la aparición o empeoramiento de este tipo de comportamientos e informar inmediatamente a su médico.

Observaciones

Ciertos medicamentos pueden interferir con el efecto de atomoxetina. No tome ningún otro medicamento, suplemento dietético o producto natural sin consultar antes con su médico o farmacéutico.

Las mujeres en edad fértil deben utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento. Si quedara embarazada durante el mismo informe inmediatamente a su médico. Se debe evitar la lactancia materna durante el tratamiento.

Excipientes de declaración obligatoria

Almidón de maíz.

Identificación

STRATTERA® se presenta en forma de cápsulas duras.

Las cápsulas de 10mg son blancas opacas y tienen impresa la leyenda "Lilly 3227" en la tapa y "10mg" en el cuerpo.

Las cápsulas de 60mg tienen la tapa de color azul y el cuerpo dorado y tienen impresa la leyenda "Lilly 3239" en la tapa y "60mg" en el cuerpo.



ESQUEMA INDIVIDUALIZADO DE ADMINISTRACIÓN

PACIENTE: _____

| | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---|---|---|----|----|----|----|----|---|----|----|----|----|----|---|----|----|---|
|  | 8 | 9 | 10 | 11 | 12 | 13 | 14 | 15 | 16 | 17 | 18 | 19 | 20 | 21 | 22 | 23 | 24 |
| |  | | | | | | |  | | | | | |  | | |  |

OBSERVACIONES:

Y recuerde.....

Tome su medicamento exactamente como le ha indicado su médico

Este medicamento se le ha prescrito a usted personalmente y no debe ser utilizado por otras personas ya que puede perjudicarle aunque tenga síntomas similares a los suyos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta

Mantenga sus medicamentos fuera de la vista y del alcance de los niños

No utilice su medicamento una vez superada su fecha de caducidad (el último día del mes indicado en el envase)

Conserve sus medicamentos, siempre que sea posible, en su envase original

Devuelva la medicación no utilizada a la farmacia del hospital

**ESTA INFORMACIÓN NO SUSTITUYE AL PROSPECTO
CONSULTE A SU MÉDICO O FARMACÉUTICO**