Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Strattera® 4 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Wirkstoff: Atomoxetin



Wichtige Informationen zu Ihrem Arzneimittel

- Dieses Arzneimittel dient zur Behandlung von ADHS

 ADHS ist eine Abkürzung und steht für "Aufmerksamkeitsdefizit-/
- Hyperaktivitätsstörung".
 Das Arzneimittel beeinflusst Ihre Gehirnaktivität. Es kann Ihnen helfen, Ihre Aufmerksamkeit zu verbessern, sich besser zu
 - konzentrieren und weniger impulsiv zu sein. Für die Behandlung von ADHS benötigen Sie zusätzlich zu diesem

Für weitere Informationen siehe Abschnitt 1.

Bevor Sie dieses Arzneimittel einnehmen, sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie:

- seelische (psychische) Probleme haben
- eine Herzerkrankung oder Durchblutungsstörung haben

Arzneimittel noch weitere unterstützende Maßnahmen.

 schwerwiegende Probleme mit den Blutgefäßen in Ihrem Gehirn haben, wie bei einem Schlaganfall

Für weitere Informationen siehe Abschnitt 2.

- Während der Behandlung mit diesem Arzneimittel:
- Gehen Sie regelmäßig zu Ihrem Arzt, weil er überprüfen möchte, wie das Arzneimittel wirkt.
- Brechen Sie die Behandlung mit diesem Arzneimittel nicht ab, ohne dies vorher mit Ihrem Arzt zu besprechen.
- Wenn Sie das Arzneimittel länger als ein Jahr eingenommen haben, kann Ihr Arzt Ihre Behandlung mit dem Arzneimittel
- beenden, um festzustellen, ob diese noch notwendig ist.
 Die häufigsten Nebenwirkungen bei Kindern und Jugendlichen sind: Kopfschmerzen, Magenschmerzen, Appetitlosigkeit, Übelkeit oder Unwohlsein, Schläfrigkeit, erhöhter Blutdruck,
- Ubelkeit oder Unwohlsein, Schläfrigkeit, erhöhter Blutdruck erhöhter Herzschlag (Puls).

 Die häufigsten Nebenwirkungen bei Erwachsenen sind:
- Unwohlsein, trockener Mund, Kopfschmerzen, Appetitlosigkeit, Schlaflosigkeit, erhöhter Blutdruck, erhöhter Herzschlag (Puls).

Für weitere Informationen siehe Abschnitte 3 und 4.

Sprechen Sie sofort mit Ihrem Arzt, wenn bei Ihnen Folgendes auftritt: • Stimmungsschwankungen

- Unimidigosofiwanianger
- Herzprobleme, z.B. schneller oder unregelmäßiger Herzschlag

Für weitere Informationen siehe Abschnitte 2 und 4.

Die weitere Packungsbeilage enthält ausführliche und wichtige Informationen zur sicheren und wirksamen Anwendung dieses Arzneimittels.

- Arzneimittels.
 Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
 - Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben.
 Geben Sie es nicht an Dritte weiter.
 - Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Der letzte Abschnitt richtet sich speziell an Kinder und Jugendliche. Jedoch sind alle Abschnitte so geschrieben, als ob das Kind oder der Jugendliche die Packungsbeilage des Arzneimittels selbst lesen würde.

Diese Packungsbeilage ist unterteilt in Abschnitte: Abschnitte 1. bis 6. sind für Eltern und Erziehungsberechtigte.

1. Was ist Strattera und wofür wird es angewendet? 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Strattera beachten? 3. Wie ist Strattera einzunehmen?

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? 5. Wie ist Strattera aufzubewahren?

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was in dieser Packungsbeilage steht

Es ist nicht für die ADHS-Behandlung bei Kindern unter 6 Jahren vorgesehen, da die Wirksamkeit und die Sicherheit des Arzneimittels

1. Was ist Strattera und wofür wird es angewendet?

Wofür wird es angewendet Strattera enthält Atomoxetin und dient zur Behandlung der

Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS). Es wird angewendet bei

Kindern ab 6 Jahren

Jugendlichen und Erwachsenen

Es wird als Teil eines umfassenden Behandlungsprogramms dieser Erkrankung verwendet, das aber ebenso nicht-medikamentöse Maßnahmen wie Beratungen und Verhaltenstherapie erfordert.

bei dieser Patientengruppe nicht bekannt sind.

Bei Erwachsenen ist eine ADHS-Behandlung mit Strattera angezeigt, wenn die Krankheitsanzeichen sehr belastend sind und Ihr berufliches oder soziales Leben in Mitleidenschaft ziehen, und wenn die ADHS-Anzeichen bereits in Ihrer Kindheit vorhanden waren.

Wie es wirkt

Strattera erhöht die verfügbare Menge des Botenstoffes Noradrenalin im Gehirn. Diese chemische Substanz, die auch natürlicherweise

produziert wird, erhöht bei ADHS Patienten die Aufmerksamkeit und vermindert Impulsivität und Hyperaktivität. Dieses Arzneimittel wurde Ihnen verschrieben um Ihnen zu helfen, die durch Ihre ADHS

verursachten Beschwerden zu kontrollieren. Dieses Arzneimittel gehört nicht zu Gruppe der Stimulanzien (Wirkstoffe mit einer anregenden oder aufputschenden Wirkung) und hat daher kein Suchtpotenzial.

dauern, bis sich Ihre Beschwerden deutlich verbessern. Über ADHS

Kinder und Jugendliche mit ADHS finden es schwierig: ruhia zu sitzen und

sich zu konzentrieren.

Es ist aber nicht ihre Schuld, dass sie das nicht schaffen. Viele

Kinder und Jugendliche müssen sich anstrengen, um diese Dinge zu

schaffen. ADHS kann im Alltag zu Problemen führen. Für Kinder und

Jugendliche mit ADHS können das Lernen und die Erledigung von Hausaufgaben schwierig sein. Sie haben Probleme damit, sich zu

Hause, in der Schule oder anderswo angemessen zu verhalten. ADHS hat keinen Einfluss auf die Intelligenz eines Kindes oder Jugendlichen.

Nach Beginn der Einnahme des Arzneimittels kann es einige Wochen

betroffene Kinder; dies kann zu Problemen führen mit: der Arbeit Beziehungen einem geringen Selbstwertgefühl der Ausbildung

Erwachsene mit ADHS haben

ähnliche Schwierigkeiten wie



7090182

beachten? Strattera darf NICHT eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Strattera

Atomoxetin oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

wenn Sie in den letzten 2 Wochen

einen Monoaminoxidase-

Hemmer (MAO-Hemmer), wie z.B. Phenelzin, eingenommen haben. Ein MAO-Hemmer wird

manchmal zur Behandlung von Depressionen oder anderen seelischen Erkrankungen eingesetzt. Die gleichzeitige Gabe von Strattera und MAO-Hemmern kann schwerwiegende, möglicherweise lebensgefährliche Nebenwirkungen zur Folge haben. Sie müssen auch mindestens 14 Tage nach dem Absetzen

von Strattera warten, bevor Sie einen MAO-Hemmer einnehmen. wenn Sie eine bestimmte Augenerkrankung namens Engwinkelglaukom (erhöhter Augeninnendruck) haben. wenn Sie schwerwiegende Herzprobleme haben, die durch eine Erhöhung des Herzschlags oder des Blutdrucks verschlechtert werden könnten, weil Strattera dazu führen könnte.

Ihrem Gehirn haben - wie z.B. einen Schlaganfall hatten, eine Auswölbung und Schwächung an einer Stelle Ihrer Blutgefäße (Aneurysma) oder verengte oder verstopfte Blutgefäße im Kopf haben. wenn Sie einen Tumor des Nebennierenmarks (ein sogenanntes

Phäochromozytom) haben.

Schlaganfall erlitten haben.

Punkte auf Sie zutrifft, weil Strattera diese Probleme verschlimmern kann. Wenn Sie unsicher sind, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Strattera einnehmen.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Sowohl Erwachsene als auch Kinder sollten die folgenden Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen beachten.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Strattera einnehmen, wenn Sie:

Gedanken haben, sich das Leben zu nehmen, oder wenn Sie kurz davor sind zu versuchen, sich das Leben zu nehmen.

wenn Sie schwerwiegende Probleme mit den Blutgefäßen in

Nehmen Sie Strattera nicht ein, wenn einer der oben genannten

Probleme mit dem Herzen (einschließlich Herzfehlern) oder einen erhöhten Herzschlag haben. Strattera kann Ihren Herzschlag

(Puls) erhöhen. Es wurde von plötzlichem Tod bei Patienten mit

Herzfehlern berichtet. einen hohen Blutdruck haben. Strattera kann den Blutdruck erhöhen. einen niedrigen Blutdruck haben. Strattera kann bei Menschen

mit niedrigem Blutdruck Schwindel oder Ohnmacht auslösen. Probleme durch plötzliche Änderungen Ihres Blutdrucks oder Ihres

Herzschlags haben. eine Herz-Kreislauferkrankung oder in der Vergangenheit einen an Manie (sich über die Maßen erregt fühlen, was zu ungewöhnlichem Verhalten führt) und an Agitiertheit (Unruhe) leiden. sich aggressiv fühlen. sich wütend und feindselig fühlen. in der Vergangenheit Epilepsie oder Krampfanfälle aus irgendeinem anderen Grund hatten. Strattera kann zu einer Erhöhung der Häufigkeit von Krampfanfällen führen.

glauben, die nicht wahr oder fragwürdig sind.

Leberprobleme haben; da Sie eine niedrigere Dosis benötigen psychotische Symptome haben einschließlich Halluzinationen (Stimmen hören oder Dinge sehen, die nicht da sind), an Dinge

- an ungewöhnlichen Stimmungsschwankungen leiden oder Sie sich sehr unglücklich fühlen. schwer kontrollierbare, wiederholte Zuckungen von Körperteilen
- haben oder Sie wie unter Zwang unpassende Geräusche und Wörter von sich geben. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor Sie mit der Behandlung beginnen, wenn einer der oben genannten Punkte auf
- Sie zutrifft, weil Strattera diese Probleme verschlimmern kann. Ihr Arzt wird überwachen, wie dieses Arzneimittel bei Ihnen wirkt. Untersuchungen, die Ihr Arzt durchführen wird, bevor Sie mit

der Einnahme von Strattera beginnen Diese Untersuchungen sollen zeigen, ob Strattera das richtige Arzneimittel für Sie ist.

- Ihr Arzt wird folgende Untersuchungen durchführen: Messen von Blutdruck und Herzschlag (Puls) vor und während der
- Einnahme von Strattera Messen von Körpergröße und Gewicht bei Kindern und Jugendlichen vor und während der Einnahme von Strattera.
- Ihr Arzt wird mit Ihnen über folgende Dinge sprechen: alle anderen Arzneimittel, die Sie anwenden ob es in Ihrer Familie plötzliche unerklärbare Todesfälle gab
- jegliche andere medizinische Probleme (wie z.B. Herzprobleme) bei Ihnen oder jemanden in Ihrer Familie
- Es ist wichtig, dass Sie Ihrem Arzt so viele Informationen wie möglich geben. Dies wird Ihrem Arzt bei der Entscheidung helfen, ob Strattera
- das richtige Arzneimittel für Sie ist. Ihr Arzt wird entscheiden, ob vor Beginn der Einnahme des Arzneimittels weitere Untersuchungen notwendig sind.
- Einnahme von Strattera zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere
- Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel
- eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden. Dies betrifft auch nicht
- verschreibungspflichtige Arzneimittel. Ihr Arzt wird entscheiden, ob Sie Strattera in Kombination mit Ihren anderen Arzneimitteln
- einnehmen können. In einigen Fällen wird Ihr Arzt die Dosis anpassen oder Ihre Dosis langsamer erhöhen müssen. Nehmen Sie Strattera nicht zusammen mit sogenannten MAO-
- Hemmern (Monoaminoxidase-Hemmern), die zur Behandlung von Depressionen eingesetzt werden, ein. Siehe Abschnitt 2. "Strattera darf nicht eingenommen werden".
- Wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kann Strattera die Wirkung dieser Arzneimittel beeinflussen oder Nebenwirkungen hervorrufen.
- Wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel anwenden, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Strattera einnehmen:
- Arzneimittel, die den Blutdruck erhöhen oder die zur Blutdruckeinstellung verwendet werden. Arzneimittel gegen Depression, z.B. Imipramin, Venlafaxin, Mirtazapin, Fluoxetin und Paroxetin

7090182

einige Arzneimittel gegen Husten und

einige Arzneimittel, die bewirken, dass Strattera länger als normal im Körper

bleibt (wie Chinidin und Terbinafin) Salbutamol (ein Arzneimittel zur Behandlung von Asthma) kann,

Asthmas bewirken.

ob geschluckt oder als Injektion verabreicht, zu Herzrasen führen. Dies wird aber keine Verschlechterung Ihres

werden:

Arzneimittel, die die Salzkonzentration im Blut verändern Arzneimittel zur Malariaprophylaxe und -behandlung einige Antibiotika (z.B. Erythromycin und Moxifloxacin) Wenn Sie unsicher sind, ob ein Arzneimittel, das Sie verwenden, zur oben aufgeführten Liste gehört, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker,

Es ist nicht bekannt, ob dieses Arzneimittel ein ungeborenes Baby

Sie dürfen dieses Arzneimittel während der Schwangerschaft nicht einnehmen, es sei denn, Ihr Arzt rät Ihnen ausdrücklich dazu. Wenn Sie stillen, müssen Sie entweder die Einnahme dieses

schädigen kann oder in die Muttermilch übergeht.

Arzneimittels vermeiden oder abstillen.

Herzrhythmus eingesetzt werden

bevor Sie Strattera einnehmen. Schwangerschaft und Stillzeit

Erkältungen, die Wirkstoffe enthalten. die den Blutdruck beeinflussen. Es ist wichtig, dass Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker sprechen, bevor Sie solche

Die unten aufgeführten Arzneimittel können zu einem erhöhten Risiko für Herzrhythmusstörungen führen, wenn sie zusammen mit Strattera eingenommen

Arzneimittel, die zur Kontrolle des

- Produkte anwenden.
- einige Arzneimittel zur Behandlung
- seelischer (psychischer) Erkrankungen Arzneimittel, die das Risiko für ein Auftreten von Krampfanfällen erhöhen

vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu planen, Ihr Kind zu stillen,

schwanger sind oder stillen,

fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder

Apotheker um Rat.



Für Österreich: Achtung: Dieses Arzneimittel kann die Reaktionsfähigkeit und Verkehrstüchtigkeit beeinträchtigen.

Nach der Einnahme von Strattera könnten Sie sich müde, schläfrig oder benommen fühlen. Daher müssen Sie vorsichtig sein, wenn Sie mit einem Fahrzeug fahren oder Maschinen bedienen, bevor Sie wissen, wie Strattera bei Ihnen wirkt. Wenn Sie sich müde, schläfrig oder benommen fühlen, dürfen Sie kein Fahrzeug fahren oder Maschinen bedienen.

Wichtige Informationen über die Lösung zum Einnehmen Diese Lösung zum Einnehmen kann Augenreizungen verursachen. Im Falle eines Augenkontaktes mit der Lösung zum Einnehmen müssen

Sie das betroffene Auge unverzüglich mit Wasser ausspülen und ärztlichen Rat einholen. Hände und Hautstellen, die möglicherweise mit der Lösung zum Einnehmen in Kontakt gekommen sind, sollten umgehend mit Wasser abgewaschen werden.

Sie (oder Ihr Kind) unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden, dann sprechen Sie bitte mit ihrem Arzt bevor Sie (oder Ihr Kind) dieses Arzneimittel einnehmen. Wenn bei Ihnen eine hereditäre Fructose Intoleranz (HFI - eine seltene erbliche Erkrankung, bei der man Fructose nicht verdauen kann) bekannt ist, dann sprechen Sie bitte mit

Ihrem Arzt bevor Sie (oder Ihr Kind) dieses Arzneimittel einnehmen.

Dieses Arzneimittel enthält 32,97 mg Sorbitol pro ml. Sorbitol ist ein der Fructose ähnlicher Zucker. Falls Ihnen Ihr Arzt mitgeteilt hat, dass

Dieses Arzneimittel enthält 2,64 mg Natrium (Hauptbestandteil des Kochsalzes) pro ml. Dies entspricht 3,3 % der empfohlenen täglichen Höchstmenge an Natrium für einen Erwachsenen.

Dieses Arzneimittel enthält 0,8 mg Natriumbenzoat pro ml.

3. Wie ist Strattera einzunehmen? Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache

Strattera Lösung enthält

- mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Dies ist normalerweise einmal oder zweimal täglich (morgens und am späten Nachmittag oder frühen Abend). Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach,

 - wenn Sie sich nicht sicher sind.
- Kinder sollen dieses Arzneimittel nicht ohne Hilfe eines Erwachsenen einnehmen.
- Wenn Sie Strattera einmal täglich einnehmen und sich schläfrig oder unwohl fühlen, kann Ihr Arzt mit Ihnen die Einnahme auf zweimal täglich umstellen.
- Das Arzneimittel kann zu einer Mahlzeit oder ohne etwas zu essen eingenommen werden.
- Die Lösung zum Einnehmen soll nicht mit Nahrung oder Wasser gemischt werden, da so möglicherweise nicht die vollständige Dosis eingenommen wird oder dies den Geschmack verändern kann.
- Wenn Sie das Arzneimittel jeden Tag um die gleiche Uhrzeit einnehmen, hilft es Ihnen, an die Einnahme zu denken.

Strattera Lösung zum Einnehmen ist in einer Flasche erhältlich. Diese ist Bestandteil einer Packung, die auch eine Dosierhilfe enthält, bestehend aus einer 10 ml-Applikationsspritze für Zubereitungen zum

Einnehmen mit 1 ml-Markierungen und einem Verbindungsstück, das in den Flaschenhals eingesetzt wird. Für weitere Informationen zur Anwendung des Verbindungsstücks und der Applikationsspritze lesen Sie die Bedienungsanleitung, die im Umkarton enthalten ist.

Wie viel Sie einnehmen sollten

von etwa 1,2 mg pro kg zu erhöhen.

Kinder (ab 6 Jahren und älter) oder Jugendliche: Ihr Arzt wird Ihnen sagen, wie viel Strattera Sie täglich einnehmen sollen. Er wird diese Menge Ihrem Gewicht entsprechend berechnen.

Zu Behandlungsbeginn wird Ihr Arzt normalerweise eine geringere Dosis verordnen, bevor er die Menge Strattera, die Sie einnehmen

sollen, Ihrem Gewicht entsprechend anpassen wird:

Körpergewicht bis zu 70 kg: Beginn der Strattera-Behandlung mit einer Gesamttagesdosis von 0,5 mg pro kg Körpergewicht für mindestens 7 Tage. Ihr Arzt kann dann entscheiden, diese Dosis auf die empfohlene Tagesdosis während der Dauerbehandlung

Körpergewicht über 70 kg: Beginn der Strattera-Behandlung mit

einer Gesamttagesdosis von 40 mg für mindestens 7 Tage. Ihr Arzt kann dann entscheiden, diese Dosis auf die empfohlene Tagesdosis während der Dauerbehandlung von 80 mg zu erhöhen. Die maximale empfohlene Tagesdosis, die Ihr Arzt verschreiben

wird, beträgt 100 mg. Erwachsene:

Die Behandlung mit Strattera sollte mit einer Gesamttagesdosis von 40 mg für mindestens 7 Tage begonnen werden. Ihr Arzt kann dann entscheiden, diese Dosis auf die empfohlene Tagesdosis

von 80 bis 100 mg zu erhöhen. Die maximale empfohlene Tagesdosis, die Ihr Arzt verschreiben wird, beträgt 100 mg.

Falls Sie Probleme mit der Leber haben, kann der Arzt eine geringere Dosierung verschreiben.

Wenn Sie eine größere Menge von Strattera eingenommen haben, als Sie sollten Benachrichtigen Sie unverzüglich Ihren

Arzt oder die nächste Notfallambulanz und informieren Sie sie darüber, wie viel Arzneimittel Sie eingenommen haben.

Die häufigsten Beschwerden, die im Zusammenhang mit Überdosierungen

berichtet wurden, sind Magen-Darm-Probleme, Schläfrigkeit, Schwindel, Zittern und Verhaltensauffälligkeiten.

Wenn Sie die Einnahme von Strattera vergessen haben Wenn Sie eine Einnahme vergessen

haben, müssen Sie diese so schnell wie möglich nachholen. Sie dürfen aber in einem Zeitraum von 24 Stunden nicht mehr als Ihre

tägliche Gesamtdosis einnehmen. Nehmen Sie nicht die doppelte

Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie die Einnahme von Strattera abbrechen Wenn Sie Strattera absetzen, sind damit üblicherweise keine

Nebenwirkungen verbunden, allerdings können Ihre ADHS-Symptome wieder auftreten. Sie sollten mit Ihrem Arzt sprechen, bevor Sie die Behandlung beenden.

Was Ihr Arzt während der Behandlung mit Strattera tun wird Ihr Arzt wird einige Untersuchungen durchführen vor der ersten Einnahme, um sicherzustellen, dass Strattera für Sie sicher und von Nutzen ist.

nach Beginn der Einnahme mindestens alle 6 Monate, möglicherweise auch öfter. Diese Untersuchungen werden auch bei jeder Dosisänderung durchgeführt und beinhalten: das Erfassen der Körpergröße und des Gewichts bei Kindern und

Jugendlichen das Messen von Blutdruck und Puls das Abklären, ob Sie Probleme während der Einnahme von Strattera haben oder ob sich Nebenwirkungen verschlechtert

haben Langzeitbehandlung Sie müssen Strattera nicht Ihr ganzes Leben lang einnehmen. Wenn Sie Strattera länger als ein Jahr einnehmen, wird Ihr Arzt Ihre

Behandlung überprüfen, um festzustellen, ob Sie das Arzneimittel noch benötigen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Obwohl bei einigen Patienten Nebenwirkungen auftreten, finden die meisten

Patienten, dass Strattera ihnen hilft. Ihr Arzt wird mit Ihnen über diese Nebenwirkungen sprechen.

Einige Nebenwirkungen können schwerwiegend sein. Wenn Sie eine der folgenden Nebenwirkungen an sich bemerken, gehen Sie sofort zu einem Arzt. Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Patienten betreffen) Empfinden oder Vorhandensein eines sehr schnellen Herzschlags oder Herzrhythmusstörungen Gedanken oder Gefühle, sich das Leben nehmen zu wollen Aggressivität verspüren Wut und Feindseliakeit verspüren Gefühls- oder Stimmungsschwankungen ernste allergische Reaktionen mit Anzeichen von - Schwellungen im Gesicht oder am Hals - Schwierigkeiten beim Atmen - Nesselsucht (kleine erhabene und juckende Hautstellen -Quaddeln) Krampfanfälle Psychotische Symptome einschließlich Halluzinationen (wie z. B. Stimmen hören oder Dinge sehen, die nicht da sind), an Dinge glauben, die nicht wahr oder fragwürdig sind Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren haben ein erhöhtes Risiko für Nebenwirkungen wie: Gedanken oder Gefühle, sich das Leben nehmen zu wollen (kann bis zu 1 von 100 Patienten betreffen) Gefühls- oder Stimmungsschwankungen (kann bis zu 1 von 10 Patienten betreffen) Erwachsene haben ein geringeres Risiko (kann bis zu 1 von 1.000 Patienten betreffen) für Nebenwirkungen wie: Krampfanfälle Psychotische Symptome einschließlich Halluzinationen (wie z.B. Stimmen hören oder Dinge sehen, die nicht da sind), an Dinge glauben, die nicht wahr oder fragwürdig sind Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Patienten betreffen) Leberschädigungen Sie müssen die Behandlung mit Strattera abbrechen und

unverzüglich Ihren Arzt benachrichtigen, wenn bei Ihnen Folgendes auftritt: - dunkler Urin - gelbliche Haut oder gelbliche Augen - Bauchschmerzen, die bei Druck unterhalb des rechten Rippenbogens stärker werden (schmerzhafte Bauchdeckenspannung)

- Übelkeit ohne erkennbaren Grund Müdigkeit

- Juckreiz grippeähnliche Beschwerden

Folgende weitere Nebenwirkungen wurden berichtet.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der nachfolgend aufgeführten Nebenwirkungen Ihnen erhebliche Beschwerden machen.

Sehr häufige Nebenwirkungen (kann mehr als 1 von 10 Patienten betreffen) KINDER über 6 Jahre und ERWACHSENE

JUGENDLICHE Kopfschmerzen Übelkeit Magenschmerzen Mundtrockenheit

(Bauchschmerzen) Kopfschmerzen verminderter Appetit (kein

verminderter Appetit (kein Hungergefühl) Hungergefühl) Übelkeit oder Erbrechen Einschlafstörungen, Schläfrigkeit erhöhter Blutdruck frühzeitiges Erwachen

erhöhter Herzschlag (Puls) Bei den meisten Patienten können diese Beschwerden nach einiger Zeit abklingen.

Durchschlafstörung und erhöhter Blutdruck erhöhter Herzschlag (Puls)

Häufige Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 10 Patienten betreffen) KINDER über JUGENDLICHE 6 Jahre und **ERWACHSENE** Reizbarkeit oder Unruhe Unruhe (Agitiertheit) vermindertes sexuelles (Agitiertheit) Schlafprobleme Interesse einschließlich frühzeitigem Schlafstörungen Aufwachen Depression Gefühl von Traurigkeit oder Depression Gefühl von Traurigkeit oder Hoffnungslosigkeit Hoffnungslosigkeit Angstgefühl Angstgefühl Schwindel Tics (Zuckungen) ein ungewöhnlicher große Pupillen (das Schwarze in der Mitte des Geschmack oder eine Geschmacksveränderung, Auges) die nicht verschwindet Schwindel Zittern Verstopfung Kribbeln oder Appetitlosigkeit Taubheitsgefühl in Händen Magenverstimmungen, oder Füßen Verdauungsprobleme Schläfrigkeit, Benommenheit, geschwollene, gerötete und Müdigkeit juckende Haut Verstopfung Hautausschlag Bauchschmerzen Antriebs- und Verdauungsstörung Teilnahmslosigkeit Blähungen (Lethargie) Erbrechen Hitzewallungen Brustschmerzen Müdigkeit Empfinden oder Gewichtsverlust Vorhandensein eines sehr schnellen Herzschlages geschwollene, gerötete und juckende Haut vermehrtes Schwitzen Hautausschlag Schwierigkeiten beim Wasserlassen (Urinieren) wie nicht Wasserlassen zu können, häufiges oder stockendes Wasserlassen, Schmerzen beim Wasserlassen Entzündung der Vorsteherdrüse (Prostatitis) Leistenschmerzen bei Männern Erektionsschwierigkeiten verzögerter Orgasmus Schwierigkeiten beim Aufrechterhalten einer Erektion Regelblutungskrämpfe Kraftlosigkeit Energielosigkeit Müdigkeit Antriebs- und Teilnahmslosigkeit (Lethargie) Schüttelfrost Gefühl von Nervosität und Gereiztheit Durstgefühl Gewichtsverlust Gelegentliche Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 100 Patienten betreffen) **ERWACHSENE** KINDER über 6 Jahre und JUGENDLICHE Ohnmachtsanfall Ruhelosigkeit Zittern Tics (Zuckungen) Migräne Ohnmachtsanfall Verschwommenes Sehen Migräne ungewöhnliches Verschwommenes Sehen Hautempfinden, wie Unregelmäßiger, beispielsweise Brennen, ungewöhnlicher Prickeln, Jucken oder Herzrhythmus (QT-Kribbeln Verlängerung) Kribbeln oder kalte Finger und Zehen Taubheitsgefühl in Händen Brustschmerzen oder Füßen Kurzatmigkeit Krampfanfälle erhabene, rote, juckende Empfinden oder Ausschläge (Nesselsucht) Vorhandensein eines sehr Muskelkrämpfe

schnellen Herzschlages

vermehrtes Schwitzen

Kraftlosigkeit, Energielosigkeit

(QT-Verlängerung)

Kurzatmigkeit

juckende Haut

erhöhter Harndrang

oder Ausbleiben des

Ejakulationsversagen

Orgasmus

Probleme beim Orgasmus

unregelmäßige Regelblutung

Leistenschmerzen bei männlichen Kindern und Jugendlichen Wirkung auf das Wachstum Zu Beginn der Behandlung mit Strattera zeigten einige Kinder vermindertes Wachstum (Gewicht und Größe). Im Zuge einer Langzeitbehandlung glichen sich allerdings Gewicht und Körpergröße an die Altersgruppe an. Daher wird der Arzt das Gewicht und die Körpergröße bei Kindern während der Behandlung beobachten. Sollte das Kind nicht erwartungsgemäß wachsen oder nicht an Gewicht zunehmen, kann der Arzt die Dosis anpassen oder entscheiden, Strattera für einen gewissen Zeitraum abzusetzen. Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in

Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das nationale

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 1.000 Patienten betreffen)

ERWACHSENE

schlechte Durchblutung,

(Raynaud-Syndrom)

verlängerte und

die zu tauben und blassen

Zehen und Fingern führt

schmerzhafte Erektionen

KINDER über 6 Jahre und

schlechte Durchblutung,

Zehen und Fingern führt

(Raynaud-Syndrom)

Schwierigkeiten beim

die zu tauben und blassen

Wasserlassen (Urinieren) wie

häufiges oder stockendes Wasserlassen, Schmerzen beim Wasserlassen verlängerte und

schmerzhafte Erektionen

JUGENDLICHE

5. Wie ist Strattera aufzubewahren?

dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Meldesystem anzeigen: **Deutschland:**

D-53175 Bonn

Traisengasse 5 1200 WIEN ÖSTERREICH

Österreich:

Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3

Website: http://www.bfarm.de/

Fax: +43 (0) 50 555 36207 Website: http://www.basg.gv.at/

zur Verfügung gestellt werden.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der

Flasche nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels

Verwenden Sie die Lösung zum Einnehmen nicht länger als 45 Tage nach Anbruch der Flasche.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen

erforderlich. Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen Sie Ihren

Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Strattera 4 mg/ml enthält

- Der Wirkstoff ist Atomoxetinhydrochlorid. Jeder ml der Lösung zum Einnehmen enthält Atomoxetinhydrochlorid entsprechend 4 mg Atomoxetin.
- Die sonstigen Bestandteile sind Natriumbenzoat (E211), Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Phosphorsäure 10 %.
- Sorbitol-Lösung 70 % (kristallisierend) (Ph.Eur.) (E420), Xvlitol. Himbeer-Aroma, Sucralose, Natriumhydroxid, Gereinigtes Wasser.

Wie Strattera aussieht und Inhalt der Packung

Lösung zum Einnehmen, 4 mg/ml (klar, farblos) Strattera Lösung zum Einnehmen ist erhältlich in einer Flasche mit kindergesicherter Verschlusskappe mit 100 ml Lösung. Die Packung enthält zusätzlich als Dosierhilfe eine 10 ml-Applikationsspritze für

Zubereitungen zum Einnehmen mit 1 ml-Markierungen und ein Verbindungsstück, das in den Flaschenhals eingesetzt wird. Strattera Lösung zum Einnehmen ist in Einzelpackungen mit einer Flasche und Mehrfachpackungen mit drei Flaschen verfügbar. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Der Pharmazeutische Unternehmer ist: Deutschland: Lilly Deutschland GmbH

Werner-Reimers-Str. 2-4, 61352 Bad Homburg Tel.-Nr.: 06172/273-2222, Fax-Nr.: 06172/273-2030

gebracht.

Österreich: Eli Lilly Ges.m.b.H., 1030 Wien

Der Hersteller ist:

Patheon France, 40 Boulevard de Champaret, 38300 Bourgoin-

Jallieu. Frankreich. Strattera® ist ein eingetragenes Warenzeichen von Eli Lilly and Company Limited.

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Dänemark, Deutschland, Irland, Island, Italien, Malta, Norwegen, Österreich, Portugal, Rumänien, Schweden, Slowenien, Spanien, Ungarn, Vereinigtes Königreich: Strattera

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Mai 2019.

Zulassungsnummer für Deutschland: 91691.00.00 Zulassungsnummer für Österreich: 135911





Information für Kinder und Jugendliche

Diese Information hilft dir, wichtige Dinge über dein Arzneimittel

Strattera zu verstehen. Wenn du diesen Text nicht lesen möchtest, kann eine andere Person, wie deine Mutter, dein Vater oder dein Erziehungsberechtigter dir

diesen Text vorlesen und deine Fragen beantworten. Es ist vielleicht einfacher, wenn du nicht den ganzen Text auf einmal liest.

Warum bekomme ich dieses Arzneimittel?

Dieses Arzneimittel kann Kindern und Jugendlichen mit "ADHS" (die Buchstaben stehen für Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung)

- helfen.
- ADHS kann dich dazu bringen:
- zu viel herumzulaufen

Das ist aber nicht deine Schuld.

- dich nicht konzentrieren zu können
- zu schnell zu handeln, ohne nachzudenken, was danach passieren wird
- es beeinflusst das Lernen, die Möglichkeit Freunde zu finden und wie du über dich denkst.

Während du dieses Arzneimittel einnimmst Zusätzlich zu diesem Arzneimittel wirst du noch weitere

- Hilfestellung erhalten und mit ADHS-Spezialisten sprechen, die dir helfen werden, deine ADHS-Beschwerden in den Griff zu kriegen.
- Dieses Arzneimittel soll dir helfen. Es wird ADHS aber nicht heilen. Du wirst mehrmals pro Jahr zu deinem Arzt zur Kontrolle gehen.
- normal wächst und deine Entwicklung in Ordnung ist. Mädchen müssen ihrem Arzt sofort sagen, wenn sie glauben, dass sie schwanger sind. Wir wissen nicht, wie dieses Arzneimittel auf ungeborene Kinder wirkt. Wenn du planst Geschlechtsverkehr zu

Der überprüft dann, dass das Arzneimittel wirkt und dass du

haben, sprich bitte vorher mit deinem Arzt über Verhütung. Manche Personen dürfen dieses Arzneimittel nicht einnehmen

- Du darfst dieses Arzneimittel nicht einnehmen, wenn: du in den letzten zwei Wochen ein Arzneimittel eingenommen hast, das
 - als Monoaminoxidase- (MAO)-Hemmer bekannt ist, z.B. Phenelzin.
- du eine Augenerkrankung hast, die Engwinkelglaukom (erhöhter Augeninnendruck) genannt wird.
- du schwerwiegende Probleme mit deinem Herz hast.
- du schwerwiegende Probleme mit den Blutgefäßen in deinem Kopf hast.
 - du einen Tumor in deiner Niere (im Nebennierenmark) hast.

sie dieses Arzneimittel einnehmen

Du musst unbedingt mit deinem Arzt sprechen, wenn du: schwanger bist oder stillst.

Manche Personen müssen erst mit ihrem Arzt sprechen, bevor

Stimmen hörst oder Dinge siehst, die andere nicht hören oder sehen

- andere Arzneimittel einnimmst dein Arzt muss von allen
- Arzneimitteln wissen, die du einnimmst. manchmal das Gefühl hast, du müsstest dich selbst oder andere
- · Probleme mit deinem Herzschlag bemerkst, weil dein Herz zu schnell oder unregelmäßig schlägt, obwohl du keinen Sport treibst.

verletzen.

Wie nehme ich mein Arzneimittel ein?

Bitte deine Mutter, deinen Vater oder deinen Erziehungsberechtigten, dir bei der Einnahme des Arzneimittels zu helfen.

Das Arzneimittel kann mit oder ohne Essen eingenommen werden. Es soll nicht mit Essen oder Wasser gemischt werden.

Wenn die Lösung mit deiner Haut oder deinen Augen in Berührung

kommt, hole dir Hilfe von einem Erwachsenen.

 Dein Arzt wird dir sagen, wie oft am Tag du dein Arzneimittel einnehmen solltest.

- Wenn du das Arzneimittel jeden Tag zur gleichen Zeit einnimmst, Anzeichen einer Allergie: du hast einen Hautausschlag, kann dir das helfen, dich daran zu erinnern, dass du es nehmen juckende oder erhabene Stellen auf der Haut, Schwellungen an Gesicht, Lippen, Zunge oder auch anderen Teilen des Körpers. musst. Sprich zuerst mit deinem Arzt, wenn du das Arzneimittel nicht Kurzatmigkeit, Keuchen oder Probleme beim Atmen. Du hast Krampfanfälle. mehr einnehmen möchtest. Die richtige Menge der Lösung wird mit einer Applikationsspritze wahrnehmen können. abgemessen, und die Applikationsspritze wird in deinen Mund entleert. Beiß nicht auf die Applikationsspritze. du auf der rechten Seite gleich unterhalb der Rippen drückst
- Mögliche Nebenwirkungen Nebenwirkungen sind unerwünschte Dinge, die auftreten können,
- wenn du ein Arzneimittel einnimmst. Wenn irgendetwas von dem auftritt, was im Folgenden aufgezählt ist, dann erzähle es sofort einem Erwachsenen, dem du vertraust. Du selbst oder die Erwachsenen
- können dann mit deinem Arzt darüber sprechen. Vor allem wenn die folgenden Dinge auftreten sollten: Dein Herz schlägt schneller als gewöhnlich.
- Du fühlst dich sehr depressiv und unglücklich oder willst dich
- verletzen.
- Du bist aggressiv.
- Du bist sehr unglücklich oder erlebst andere Gefühle als

normalerweise (Stimmungsschwankungen).

- Du siehst, fühlst oder hörst ungewöhnliche Dinge, die andere nicht Leberschädigungen: Bauchschmerzen, die stärker werden, wenn
- (Druckempfindlichkeit). Weil dieses Arzneimittel dich müde machen kann, ist es wichtig, dass du draußen keinen Sport machst, wie zum Beispiel Reiten, Rad fahren. Schwimmen oder auf Bäume klettern. Du könntest dich und andere verletzen.
- Wenn du dich auf irgendeine Art und Weise unwohl fühlst, wenn du das Arzneimittel nimmst, erzähle es bitte sofort einem

niemand anderer es nehmen kann. Das ist besonders wichtig,

Erwachsenen, dem du vertraust oder deinem Arzt.

wenn du jüngere Geschwister hast.

Andere wichtige Dinge, an die du denken solltest Bewahre dein Arzneimittel an einem sicheren Platz auf, damit

schaden. Wenn du vergessen hast, das Arzneimittel einzunehmen, nimm beim nächsten Mal nicht die doppelte Dosis ein. Nimm einfach beim nächsten Mal deine verschriebene Dosis zur gewohnten Zeit ein.

Das Arzneimittel ist nur für dich gedacht – gib es an niemand

anderen weiter. Dir kann es helfen, aber einem anderen kann es

- Krankenpfleger oder ein Apotheker können dir weiterhelfen.
- Deine Mutter, dein Vater, dein Erziehungsberechtigter, dein Arzt, ein
- Wen soll ich fragen, wenn ich irgendetwas nicht verstehe?
- es ist OK.

- nehmen, weil du sonst krank wirst. Hör nicht auf, das Arzneimittel einzunehmen, bevor dein Arzt sagt,
- Wenn du von diesem Arzneimittel zu viel eingenommen hast, erzähle es sofort deiner Mutter, deinem Vater oder einer anderen Betreuungsperson. Es ist sehr wichtig, nicht zu viel von diesem Arzneimittel zu