

BIPACKSEDEL

Bipacksedel: Information till användaren

Silarosa 10 mg/ml oral lösning lisdexamfetamindimesylat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börja ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

Bipacksedeln är indelad i olika avsnitt:

- Avsnitt 1 till 6 vänder sig till föräldrar eller vårdare (kallas ibland dina vårdnadshavare).
- Det sista avsnittet vänder sig särskilt till barn och ungdomar.

Båda avsnitten är dock skrivna som om det är barnet eller den unga personen som tar läkemedlet som läser dem.

I denna bipacksedel finns information om följande

1. Vad Silarosa är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Silarosa
3. Hur du tar Silarosa
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Silarosa ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Silarosa är och vad det används för

Vad Silarosa är

Silarosa innehåller den aktiva substansen lisdexamfetamindimesylat som har en positiv effekt på hjärnaktiviteten. Det bidrar till att förbättra uppmärksamhet, koncentrationsförmåga och att minska impulsivt beteende. Silarosa är ett långverkande läkemedel som verkar gradvis under en 13-timmarsperiod.

Vad Silarosa används för

Silarosa används som behandling för ADHD (Attention Deficit Hyperactivity Disorder). Det används:

- hos barn och ungdomar mellan 6 och 18 år som tidigare har behandlats med läkemedlet metylfenidat utan tillräcklig effekt på ADHD. Du kan fortsätta att få det här läkemedlet i vuxen ålder om läkaren tycker att du har nytta av behandlingen.

Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter en månads behandling.

Silarosa används inte för behandling av ADHD till barn under 6 år. Säkerhet och fördelar med behandlingen har inte fastställts hos denna patientgrupp.

Hur Silarosa fungerar

Silarosa förbättrar aktiviteten i vissa områden i hjärnan, vilka är underaktiva. Läkemedlet kan bidra till att förbättra uppmärksamhet, koncentrationsförmåga och att minska impulsivt beteende.

Läkemedlet ges som en del i ett behandlingsprogram som vanligtvis består av:

- psykologisk behandling (psykoterapi)
- utbildning
- social terapi.

Det förskrivs endast av läkare som har erfarenhet av behandling av personer med beteendeproblem.

Om ADHD

Personer med ADHD har svårt att:

- sitta still
- koncentrera sig

Det är inte deras eget fel att de inte kan göra dessa saker. ADHD kan ge problem i vardagslivet. Barn och ungdomar med ADHD kan ha svårigheter med inläring och att göra läxor. De har svårt att uppföra sig väl hemma, i skolan eller på andra ställen.

ADHD påverkar inte barns eller unga människors intelligens.

Lisdexamfetamin som finns i Silarosa kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Silarosa

Ta INTE Silarosa om

- du är allergisk mot lisdexamfetamin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- du för närvarande tar så kallade monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare) för behandling av depression, eller har gjort så under de senaste 14 dagarna (se avsnitt nedan "Andra läkemedel och Silarosa")
- du har problem med sköldkörteln
- du känner dig ovanligt upprymd, överaktiv eller ohämmad
- du har eller har haft hjärtproblem, såsom hjärtinfarkt, oregelbunden hjärtrytm, smärta eller obehagskänsla i bröstet, hjärtsvikt, hjärtsjukdom eller har ett medfött hjärtproblem
- du har högt eller mycket högt blodtryck eller har förträngningar i blodkärlen
- du har förhöjt tryck i ögat (glaukom).

Ta inte det här läkemedlet om något av ovanstående gäller dig. Om du känner dig osäker, prata med läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel. Detta på grund av att Silarosa kan förvärra dessa problem.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Silarosa om du

- någonsin har missbrukat receptbelagda läkemedel, droger eller alkohol
- har haft njurproblem
- har haft kramper (krampanfall, konvulsioner, epilepsi) eller onormala fynd vid mätning av hjärnaktiviteten (EEG)
- har fått din första mens, om detta är aktuellt för dig (se avsnittet "Graviditet och amning")
- har svårkontrollerade upprepade ryckningar i någon kroppsdel eller upprepar ljud och ord
- har högt blodtryck
- tidigare haft oregelbunden hjärtrytm eller om oregelbunden hjärtrytm finns i släkten (kan ses på EKG), eller om du har en sjukdom och/eller får en behandling som gör att du kan få oregelbundna hjärtslag eller saltobalans
- har ett hjärtproblem som inte nämns i ovanstående avsnitt "Ta inte Silarosa om"
- har ett psykiskt problem. Exempel på sådana psykiska problem kan vara:

- humörsvängningar (från att vara manisk till att bli deprimerad, så kallad "bipolär sjukdom")
- uppvisar aggressivt eller fientligt beteende, eller förvärrad aggressivitet
- ser, hör eller känner saker som inte finns (hallucinationer)
- tror på saker som inte är verkliga (vanföreställningar)
- känner sig ovanligt misstänksam (paranoid)
- känner sig upprörd, ångestladdad eller spänd
- känner sig deprimerad eller har skuld känslor.

Tala om för läkare eller apotekspersonal innan du påbörjar behandlingen om något av ovanstående gäller dig. Skälet till detta är att Silarosa kan förvärra dessa problem. Läkaren kommer att vilja följa upp hur läkemedlet påverkar dig.

Problem med hjärtrytmen

Detta läkemedel kan orsaka störningar i hjärtrytmen hos vissa patienter. Om du får hjärklappning eller oregelbundna hjärtslag under behandlingens gång ska du omedelbart informera din läkare. Risken för hjärtproblem kan öka om dosen höjs. Därför ska den rekommenderade doseringen följas.

Kontroller som din läkare kommer att göra innan du påbörjar behandling med Silarosa:

Detta är för att avgöra om Silarosa är ett lämpligt läkemedel för dig. Läkaren kommer att fråga dig:

- om du tar något annat läkemedel
- om det förekommit några plötsliga oförklarliga dödsfall i familjen
- om det finns något annat medicinskt tillstånd (t.ex. hjärtproblem) hos dig eller andra personer i din familj
- hur du känner dig, till exempel om du är upprymd eller nedstämd, har konstiga tankar eller om du tidigare har haft några sådana känslor
- om det inom familjen förekommit "tics" (svårkontrollerade upprepade ryckningar i någon kroppsdel eller upprepning av ljud och ord)
- om du eller någon annan familjemedlem har eller har haft något problem relaterat till psykisk hälsa eller beteendestörning. Din tidigare psykiska hälsa kommer att kontrolleras. Man kommer också att kontrollera om någon i din familj tidigare har begått självmord, har bipolär sjukdom (humörsvängningar från att vara manisk till att bli deprimerad) eller depression.

Det är viktigt att du lämnar så mycket information du kan. Det kommer att hjälpa läkaren att avgöra om Silarosa är ett lämpligt läkemedel för dig. Läkaren kan komma att besluta att det behövs fler medicinska undersökningar innan du kan börja ta detta läkemedel.

Barn under 6 år

Detta läkemedel ska inte användas till barn under 6 år. Säkerhet och effekt i denna åldersgrupp har inte fastställts.

Andra läkemedel och Silarosa

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta några andra läkemedel.

Ta INTE Silarosa om du för närvarande tar så kallade "monoaminoxidashämmare" (MAO-hämmare) för behandling av depression, eller har gjort så under de senaste 14 dagarna. Att ta MAO-hämmare tillsammans med Silarosa kan leda till plötsligt ökat blodtryck. Läkare eller apotekspersonal kan berätta för dig om du tar ett läkemedel som tillhör gruppen MAO-hämmare.

Detta läkemedel och vissa andra läkemedel kan påverka varandra. Om du tar något av följande läkemedel måste du rådgöra med läkare eller apotekspersonal innan du tar Silarosa:

- läkemedel mot allvarliga psykiska problem
- läkemedel mot högt eller lågt blodtryck
- läkemedel som används vid operation, t.ex. smärtstillande
- vissa hostmediciner och medel mot förkylningar som kan påverka blodtrycket. Det är viktigt att rådfråga apotekspersonalen innan du köper någon sådan produkt.

- läkemedel som kan påverka urinens surhetsgrad, såsom vitamin C (askorbinsyra) eller natriumbikarbonat (finns till exempel i läkemedel mot matsmältningsbesvär).

Om du är osäker på om något läkemedel som du tar finns inkluderat i ovanstående lista, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

Drogtester

Detta läkemedel kan ge positiva resultat vid tester för drogmissbruk.

Graviditet och amning

Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

Din kropp bryter ner läkemedlet till olika substanser som kan passera moderkakan och gå över i bröstmjolk. Tillgängliga data från användningen av lisdexamfetamindimesylat under graviditetens första tre månader, talar inte för en ökad risk för medfödda missbildningar hos barnet, men kan öka risken för preeklampsi (ett tillstånd som oftast uppstår efter den 20:e graviditetsveckan och som kännetecknas av högt blodtryck och protein i urinen) samt för tidig födsel. Nyfödda barn, som exponerats för amfetamin under graviditeten, kan uppleva abstinenssymptom (skakningar, irritabilitet, spända muskler).

Du ska inte använda detta läkemedel under graviditet om inte läkaren uttryckligen ordinerat detta. Du ska inte använda Silarosa under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Du kan känna yrsel, ha problem med att fokusera eller få dimsyn vid användning av detta läkemedel. Om detta händer kan det vara farligt att till exempel köra bil eller andra fordon, använda maskiner, cykla, rida eller klättra i träd.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Silarosa innehåller natriummetylparahydroxibensoat, natriumpropylparahydroxibensoat och propylenglykol.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per ml, det vill säga är näst intill "natriumfritt".

Detta läkemedel innehåller 100 mg propylenglykol per ml oral lösning.

Detta läkemedel innehåller natriummetylparahydroxibensoat och natriumpropylparahydroxibensoat, som kan orsaka en (eventuellt fördröjd) allergisk reaktion.

3. Hur du tar Silarosa

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar eller enligt beskrivningen i denna information. Rådfråga läkaren eller apotekspersonalen om du är osäker.

Dos

- Läkaren kommer att tala om hur mycket du ska ta varje dag.
- Rekommenderad dos i början av behandlingen är 30 mg (3 ml), men läkaren kan bestämma att du ska börja med 20 mg (2 ml). Läkaren kan senare behöva öka dosen. Högsta dagliga dos är 70 mg (7 ml).
- Om du har njurproblem kan läkaren minska dosen.

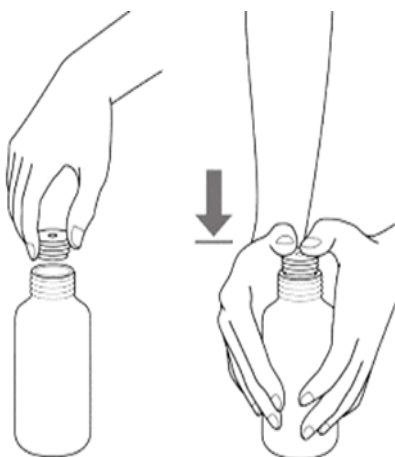
Hur du tar Silarosa

- Ta detta läkemedel på morgonen före frukost. Det kan tas oberoende av måltid.

- Detta läkemedel är endast avsett att sväljas.

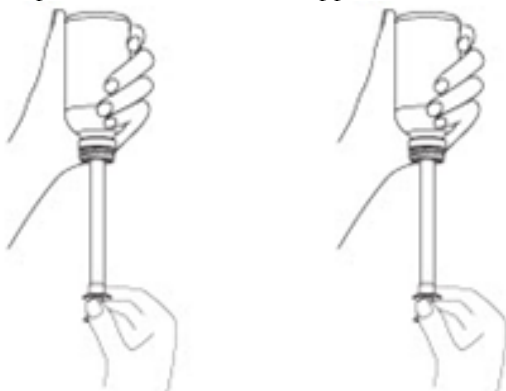
Hur du öppnar flaskan och använder sprutan

1. **Öppna flaskan:** Tryck locket nedåt och vrid det moturs.
2. **Endast vid första användningen:** en adapter som trycks in i flaskan och en oral doseringsspruta medföljer. Adaptern sätts in i flaskhalsen för att göra det lättare att dra ut lösningen med hjälp av den orala doseringssprutan. Om adaptern inte redan sitter på plats tar du ut adaptern och den orala doseringssprutan ur plastförpackningen. Placera flaskan på en plan yta, sätt in adaptern ordentligt i flaskhalsen medan du håller adapterns plana yta vänd uppåt och trycker på den (se figur 1).



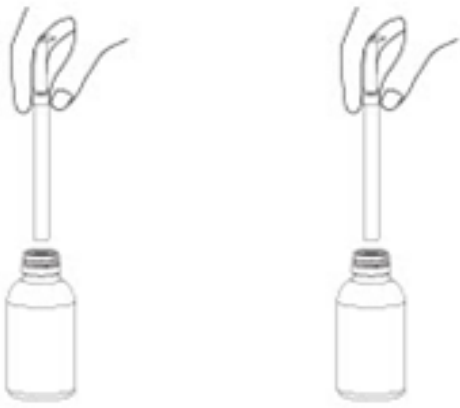
Figur 1

3. Tryck sprutkolven till sprutans nedersta läge (mot spetsen) för att avlägsna överflödig luft. Fäst sprutan i adaptern med en lätt vridrörelse och se till att den sitter ordentligt fast. Håll sprutan på plats och vänd flaskan upp och ner och dra försiktigt ned kolven till önskad dos (se figur 2).



Figur 2

4. Fyll sprutan med vätskan genom att dra ner sprutkolven till strax under graderingsmärket som motsvarar den mängd i milliliter (ml) som läkaren har ordinerat. Avlägsna luftbubblor från sprutan genom att trycka kolven upp till korrekt graderingsmarkering.
5. Vänd flaskan rätt. Ta bort den orala doseringssprutan från flaskan genom att hålla i flaskan och försiktigt vrida ut sprutan (se figur 3)



Figur 3

6. Töm den orala doseringssprutan i ett glas vatten, coladryck eller fruktjuice, eller direkt i patientens mun genom att skjuta ner den övre ringen. Ska drickas omedelbart. **Lösningen får inte spädas ut med te**, eftersom detta kan leda till modifiering av produktens egenskaper och effektivitet. Blandning som inte följer rekommendationerna sker på hälso- och sjukvårdspersonalens eller användarens eget ansvar.
7. Efter användning ska flaskans lock sättas tillbaka och adaptern lämnas kvar i flaskan.
8. Skölj ur den orala doseringssprutan och rengör den med kallt eller varmt vatten efter varje användning och låt den torka helt före nästa användning.

Den orala doseringssprutan har en maximal volym på 8 ml.

Om du inte mår bättre efter en månads behandling

Tala om för läkare om du inte mår bättre. Läkaren kan besluta att använda en annan behandling.

Att inte använda Silarosa på rätt sätt

Om detta läkemedel inte används på rätt sätt kan det leda till onormalt beteende. Det kan också börja kännas som om du behöver läkemedlet i annat syfte än för behandling av ADHD. Tala om för läkare om du någonsin har haft problem med alkohol, receptbelagda läkemedel eller droger.

Om du har tagit för stor mängd av Silarosa

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning. Tala om hur stor mängd du har tagit.

Tecken på överdosering kan innefatta följande: rastlöshet, skakningar, ökade okontrollerade rörelser, muskelryckningar, snabb andning, förvirring, tendens till aggressivitet, att se, känna eller höra saker som inte finns (hallucinationer), paniktillstånd, hög feber eller muskelnedbrytning. Trötthet och depression kan vara följsymtom. Illamående, kräkningar, diarré och magkramper kan också förekomma. Förändringar av pulsen (långsam, snabb eller ojämn), högt eller lågt blodtryck, cirkulatorisk kollaps, kramper och koma kan ses.

Om du har glömt att ta Silarosa

Ta inte dubbel dos för att kompensera för en glömd dos. Om du glömmer en dos, vänta till nästa dag. Undvik att ta läkemedlet på eftermiddagen eftersom läkemedlet kan ge sömnstörningar (insomni).

Om du slutar att ta Silarosa

Om du plötsligt slutar att ta detta läkemedel kan symtom på ADHD komma tillbaka.

Sluta inte att ta läkemedlet utan att först ha diskuterat detta med läkare. Avbryt inte behandlingen plötsligt eller på egen hand.

Kontroller vid påbörjad behandling med Silarosa

Läkaren kommer att göra vissa kontroller

- innan du påbörjar behandling. Detta är för att säkerställa att detta läkemedel är säkert och att det kommer att vara till nytta.
- efter att behandlingen påbörjats. Kontroller kommer att göras minst var sjätte månad, men eventuellt oftare. De kommer också att göras då dosen ändras. Kontrollerna omfattar följande:
 - kontroll av aptiten
 - mätning av längd och vikt
 - mätning av blodtryck och puls
 - kontroll av humör, sinnesstämning eller andra ovanliga känslor eller om dessa känslor har försämrats under tiden som läkemedlet har tagits.

Långtidsbehandling

Detta läkemedel behöver inte tas för alltid. Om du har tagit Silarosa i över ett år bör läkaren avbryta behandlingen under en kort tid. Detta kan göras under ett skollov. Det är för att kontrollera om läkemedlet fortfarande behövs.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan det här läkemedlet orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Läkaren kommer att prata med dig om dessa biverkningar.

Vissa biverkningar kan vara allvarliga. Om du får några av biverkningarna nedan, kontakta omedelbart sjukvården:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- oregelbunden hjärtrytm (hjärtklappning)
- bröstsmärta (kan vara tecken på hjärtproblem).

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- att se, känna eller höra saker som inte finns (hallucinationer)
- känna sig ovanligt upprymd, överaktiv eller ohämmad (mani)
- allergisk reaktion (överkänslighet).
- andfåddhet eller bensvullnad (tecken på hjärtmuskelsjukdom).

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- tecken på svår allergisk reaktion: kraftigt blodtrycksfall, andnöd och nässelfeber/klåda (anafylaktisk reaktion)
- se, känna eller höra saker som inte finns, paranoia och vanföreställningar (psykotiska episoder)
- kramper (krampanfall)
- onormal hjärtrytm, livshotande oregelbunden hjärtrytm (kan ses på EKG). Se avsnitt 2, Varningar och försiktighet.
- allergisk leverinflammation med eventuell gulfärgning av ögon och/eller hud (eosinofil hepatit)
- svullnader i huden (angioödem) eller allvarligt hudutslag med blåsor på hud och slemhinnor (Stevens-Johnsons syndrom).

Om du får några av biverkningarna ovan, kontakta omedelbart sjukvården.

Nedan listas övriga biverkningar. Om de blir allvarliga, kontakta läkare eller apotekspersonal:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- minskad aptit
- viktnedgång
- sömnlöshet
- muntorrhet
- magsmärta

- huvudvärk.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- känna sig upphetsad, skakig, orolig, deprimerad, aggressiv, irriterad eller ha humörsvängningar
- känna sig ovanligt sömnig, trött eller rastlös
- oförmåga att få eller behålla erektion eller förändringar i sexualdrift
- yrsel
- okontrollerbara ryckningar eller tvära rörelser, skakningar, darrningar eller hyperaktivitet
- snabba eller oregelbundna hjärtslag (takykardi)
- svårighet att andas
- illamående, kräkningar eller diarré
- förstoppning
- hög kroppstemperatur (feber) eller överdriven svettning
- utslag
- tandgnissel.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

- överdriven pratsamhet
- känna sig deprimerad, orolig, låg eller olustig (dysfori)
- känna sig överdrivet upprymd eller uppjagad (eufori)
- tvångsmässigt borttryckande av hud
- okontrollerade ryckningar eller tvära rörelser
- klåda, utslag eller upphöjda röda kliande utslag (nässelutslag)
- dimsyn
- kraftigt vidgade pupiller
- dålig blodcirkulation som gör att fingrar och tår domnar och blir bleka (Raynauds fenomen)
- högt blodtryck
- metallsmak i munnen eller förändring av smaksinnet (dysgeusi)
- svimning
- näsblödning.

Effekter på vikten

Silarosa kan orsaka viktnedgång hos vissa barn och ungdomar:

- Utebliven viktuppgång kan förekomma.
- Läkaren kommer att följa din utveckling noga med avseende på vikt och längd samt hur väl du äter.
- Om du inte växer som förväntat kommer läkaren eventuellt att avbryta behandlingen med detta läkemedel under en kort tid.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Silarosa ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på burken och kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 30 °C.

Efter att flaskan öppnats första gången: Förvaras i högst 60 dagar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att till skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration för Silarosa

- Den aktiva substansen är lisdexamfetamindimesylat. Varje milliliter oral lösning innehåller 10 mg lisdexamfetamindimesylat, motsvarande 2,95 mg dexamfetamin.
- Övriga innehållsämnen är: natriummetylparahydroxibensoat (E 219), natriumpropylparahydroxibensoat (E 217), natriumdivätefosfatdihydrat, dinatriumvätefosfatdihydrat, propylenglykol (E 1520), sackarinnatrium, saltsyra, koncentrerad, (för pH-justering), natriumhydroxid (för pH-justering) och renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Oral lösning

Lösningen är klar och färglös till svagt gul.

Bärnstensfärgad glasflaska förseglad med ett barnskyddande och säkerhetsförseglat plastlock, innehållande 100 ml oral lösning.

Bärnstensfärgad PET-flaska förseglad med ett barnskyddande och säkerhetsförseglat plastlock, innehållande 100 ml oral lösning.

En doseringsspruta och en plastplugg (adapter) som passar i flaskan och sätts in tillsammans med doseringssprutan medföljer också. Doseringssprutan har en volym på 8 ml och graderingarna är i steg om 0,1 ml upp till den maximala dagliga dosen på 7 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

FrostPharma AB
Berga Backe 2
182 53 Danderyd
Sverige

Tillverkare

LABOMED PHARMACEUTICAL COMPANY S.A.
84, Ioannou Metaxa str.
Koropi, Attika, 19441,
Grekland

Adalvo Ltd
Malta Life Sciences Park, Building 1, Level 4,
Sir Temi Zammit Buildings,
San Gwann, SGN 3000
Malta

Detta läkemedel är godkänt i EES-medlemsstaterna under följande namn:

Norge – Lisarol

Denna bipacksedel ändrades senast 2024-11-27

Information till barn och ungdomar

Den här informationen är till för att berätta det viktigaste för dig om ditt läkemedel, Silarosa.

Om du inte tycker om att läsa kan du be någon annan, t.ex. dina föräldrar eller din vårdare (kallas ibland dina vårdnadshavare) läsa bipacksedeln för dig och svara på frågor som du kanske har.

Det kan kännas lättare om du bara läser ett litet avsnitt i taget.

Varför har läkaren ordinerat detta läkemedel till mig?

Detta läkemedel kan vara till hjälp för barn och ungdomar med ADHD.

ADHD kan

- få dig att springa omkring överdrivet mycket
- försämra din uppmärksamhet
- få dig att göra saker snabbt utan att tänka på vilka följder det kan få (impulsivitet).

ADHD påverkar inläringen, din förmåga att skaffa vänner och hur du tänker om dig själv. Det är inte ditt eget fel.

När du tar detta läkemedel

- Förutom att ge dig detta läkemedel kommer läkaren att ordna så att du får lära dig mer om hur du kan hantera din ADHD, till exempel genom att prata med människor som kan ge dig tips eller lära dig olika sätt att göra saker på.
- Läkemedlet kan vara till hjälp vid ADHD.
- Du kommer behöva gå på flera kontrollbesök hos läkare. Anledningen till det är att läkaren ska kunna försäkra sig om att läkemedlet fungerar som det ska och att du växer och utvecklas normalt.
- Om du tar detta läkemedel i mer än ett år kan läkaren avbryta din medicinering för att se om den fortfarande behövs. Uppehållet kommer antagligen att göras i samband med något skollov.
- Flickor måste be läkare om råd innan de börjar ta detta läkemedel om de tror att de kan vara gravida eller planerar att skaffa barn.

Vissa personer kan inte använda detta läkemedel

Du kan inte använda detta läkemedel

- om du har problem med hjärtat
- om du känner dig ovanligt upprymd eller överaktiv.

Vissa personer måste diskutera med läkare innan de börjar ta detta läkemedel

Diskutera med läkare om du

- har kramper
- är gravid eller ammar
- tar andra läkemedel. Det är viktigt att läkaren känner till alla läkemedel som du tar.
- har allvarliga njurproblem.

Hur tar jag läkemedlet?

- Läkaren, dina föräldrar eller en vårdare kommer att tala om för dig hur mycket oral lösning du ska ta varje dag.
- Du kan också få hjälp av en vuxen som kan visa dig hur du öppnar flaskan och använder sprutan.
- Rekommenderad dos i början av behandlingen är 3 ml, men läkaren kan bestämma att du ska börja med 2 ml. Läkaren kan senare behöva öka dosen. Högsta dagliga dos är 7 ml.
- Ta en dos varje morgon. Du kan ta den med eller utan mat.
- Sluta inte att ta läkemedlet utan att först ha diskuterat detta med läkare.
- Säg till någon vuxen om du glömmer att ta läkemedlet. Du får INTE ta två doser för att ersätta dosen du glömde.

Eventuella biverkningar

Biverkningar är oönskade symtom som kan uppkomma när du tar ett läkemedel. Om något av följande händer ska du genast berätta för någon vuxen. Den vuxna kan då tala med läkare. Det som främst kan påverka dig är

- om du känner att hjärtat slår snabbare än vanligt eller oregelbundet
- om du ser, känner eller hör saker som inte finns
- om du känner dig ovanligt upprymd eller överaktiv
- om du får en allvarlig allergisk reaktion. Det kan visa sig som yrsel, svårighet att andas och klåda.
- kramper
- om du märker gulfärgning av ögon och/eller hud
- om du får svullnader i huden eller svåra hudutslag med blåsor på huden eller andra områden.

Om du mår dåligt på något sätt när du tar detta läkemedel ska du genast berätta det för någon vuxen.

Annat att komma ihåg

- Se till att du förvarar ditt läkemedel på ett säkert ställe, så att ingen annan får tillgång till det.
- Läkemedlet är personligt – ge det INTE till någon annan. Det kan hjälpa dig, men det kan vara till skada för någon annan.
- Om du glömmer att ta ditt läkemedel ska du inte ta två doser nästa gång. Fortsätt i stället som vanligt med en dos nästa gång du ska ta en dos.
- Det är viktigt att inte ta för mycket läkemedel, eftersom en alltför stor dos gör dig sjuk.
- Om du tar för mycket av läkemedlet ska du genast tala om det för dina föräldrar eller din vårdare.
- Sluta inte att ta läkemedlet förrän läkaren säger att det går bra.

Detta läkemedel innehåller natriummetylparahydroxibensoat (E219), natriumpropylparahydroxibensoat (E217) och propylenglykol (E1520), innehållsämnen som kan orsaka en (eventuellt fördröjd) allergisk reaktion.

Vem kan jag fråga om det är något jag inte förstår?

Dina föräldrar, din vårdare, en läkare, sjuksköterska eller apotekspersonal kan hjälpa dig.