

Guida per il medico per la valutazione e il monitoraggio del rischio cardiovascolare quando prescrive Strattera

Strattera è indicato per il trattamento del Disturbo da Deficit dell'Attenzione e Iperattività (ADHD) nei bambini a partire dai 6 anni di età e negli adolescenti come parte di un programma di trattamento multimodale.

La diagnosi deve essere effettuata secondo i criteri stabiliti dal DSM-IV o dalle linee guida dell'ICD-10 (<http://www.who.int/classifications/icd/en/bluebook.pdf>)

Il trattamento deve essere iniziato da un medico specialista nel trattamento dell'ADHD.

Un programma di trattamento multimodale normalmente prevede interventi di carattere psicologico, educativo e sociale con l'obiettivo di stabilizzare i bambini con un disturbo comportamentale caratterizzato da sintomi che possono includere: storia cronica di disattenzione, distraibilità, labilità emotiva, impulsività, moderata o grave iperattività, segni neurologici minori ed EEG anormale. L'apprendimento può essere o non essere compromesso.

Il trattamento farmacologico non è indicato per tutti i bambini con questo disturbo e la decisione di usare il farmaco si deve basare su una valutazione molto accurata della gravità dei sintomi del bambino in relazione alla sua età e alla persistenza dei sintomi stessi.

Tutte le informazioni sulla sicurezza e l'efficacia di Strattera sono fornite nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto.

Questa guida fornisce informazioni specifiche per la prescrizione del medico relativamente allo screening pre-trattamento e al monitoraggio in corso di trattamento della situazione cardiovascolare.

I medici devono essere informati che Strattera può alterare la frequenza cardiaca e la pressione sanguigna. I pazienti che vengono presi in considerazione per il trattamento con Strattera devono avere una anamnesi accurata (comprendente una valutazione dei farmaci assunti contemporaneamente, patologie o sintomi in comorbidità avuti in passato e attualmente presenti così come qualsiasi storia familiare di morte cardiaca improvvisa o non spiegata, o aritmia maligna) e un esame fisico per valutare la presenza di malattia cardiaca. I pazienti devono ricevere una ulteriore valutazione specialistica cardiologica se i risultati iniziali suggeriscono tale storia o malattia.

Si raccomanda inoltre di misurare la frequenza cardiaca e la pressione sanguigna e di registrarle su un grafico percentile prima di iniziare il trattamento e, durante il trattamento, dopo ogni aggiustamento della dose e successivamente almeno ogni 6 mesi per individuare possibili aumenti clinicamente importanti.

Atomoxetina deve essere usata con cautela insieme a farmaci antiipertensivi e ad agenti o medicinali che possono aumentare la pressione sanguigna (come il salbutamolo).

Gli strumenti forniti in questa guida dovrebbero aiutare ad effettuare un appropriato screening e monitoraggio dei pazienti.

Strattera deve essere usato in accordo alle linee guida riportate sul sito dell'Istituto Superiore di Sanità al seguente indirizzo: <http://www.iss.it/adhd/>. Nei pazienti in trattamento con atomoxetina da oltre 1 anno si raccomanda una rivalutazione della necessità della terapia da parte di uno specialista nel trattamento dell'ADHD.