

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Attentin 5 mg tabletit

Attentin 10 mg tabletit

Attentin 20 mg tabletit

deksamfetamiinisulfaatti

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin lapsesi aloittaa lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysytävä, käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain lapsellesi eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet.
- Jos havaitset lapsessa haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Attentin on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin lapsesi käyttää Attentin-valmistetta
3. Miten Attentin-valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Attentin-valmisteen säilyttäminen
6. Pakauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Attentin on ja mielin sitä käytetään

Mitä Attentin on

Attentin-tablettien sisältämä vaikuttava aine on deksamfetamiinisulfaatti.

Attentin on keskushermosta stimuloiva lääke, joka parantaa joidenkin aivojen osien toimintaa. Lääkkeellä voidaan parantaa potilaan keskittymiskykyä ja tarkkaavuutta sekä vähentää impulsiivista käytöstä.

Mihin sitä käytetään

Attentin-valmistetta käytetään tarkkaavuus- ja ylivilkkaushäiriön (ADHD:n) hoitoon.

- Se on tarkoitettu 6–17-vuotiaille lapsille ja nuorille.
- Se ei sovi kaikille ADHD:tä sairastaville lapsille.
- Sitä käytetään vain, jos metyylifenidaatti-niminen lääke ei ole ollut riittävän tehokas.
- Sen täytyy olla osa hoito-ohjelmaa, johon yleensä kuuluu myös psykologisia, kasvatuksellisia ja sosiaalisia tukitoimenpiteitä.

Attentin-hoito on aina toteutettava lasten tai nuorten käytöshäiriöihin perehtyneen erikoislääkärin valvonnassa.

Käänny lääkärin puoleen, ellei lapsi tunne oloaan paremmaksi tai jos hän tuntee olonsa huonommaksi 30 päivän jälkeen. Lääkäri saattaa päättää, että hänelle tarvitaan muuta hoitoa.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin lapsesi käyttää Attentin- valmistetta

Älä anna Attentin-valmistetta lapsellesi, jos

- hän on allerginen deksamfetamiinille, muille amfetamiiniyhdistelmiille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- hänellä on häiriötä kilpirauhasen toiminnassa
- hänellä on kohonnut silmänpaine (glaukooma)
- hänellä on lisämunuaisen kasvain (feokromosytooma)
- hänellä on syömishäiriö, hän ei tunne nälkää tai hänellä ei ole ruokahalua (esim. anoreksia nervosa)
- hänellä on erittäin korkea verenpaine tai verisuonien kaventumista, joka voi aiheuttaa kipua käsivarsissa ja jaloissa
- hänellä on edennyt arterioskleroosi
- hänellä on aiemmin ollut ongelmia sydämen toiminnassa, kuten sydäninfarkti, epäsäännöllinen sydämensyke, kipua tai epämukava tunne rinnan alueella, sydämen vajaatoiminta, sydänsairaus tai synnynnäinen sydänvika
- hänellä on aiemmin ollut aivooverisuonten häiriö, kuten aivohalvaus, verisuonen osan pullistuma (aneurysma), verisuonen ahtauma tai tukos tai verisuonien tulehdus (vaskuliitti)
- hänellä on mielenterveysongelma, kuten jokin seuraavista:
 - psykopaattinen/epävakaa persoonallisuushäiriö
 - epänormaaleja ajatuksia tai näkyjä tai skitsofrenia
 - vakavan mielialahäiriön oireita, kuten:
 - o itsemurha-ajatuksia
 - o vaikea masennus
 - o mania
 - o mielialanvaihtelut (jotka voivat vaihdella maniasta masennukseen, eli tila, jota sanotaan kaksisuuntaiseksi mielialahäiriöksi).
- hän saa parhaillaan tai on saanut edellisen 14 päivän aikana masennuslääkettä (tunnetaan nimellä monoamiinioksidaasin estääjä) – ks. kohta Muut lääkevalmisteet ja Attentin
- hän on joskus väärinkäytänyt alkoholia, reseptilääkkeitä tai huumeita
- hänellä on Touretten oireyhtymä tai muita motorisia tai äänellisiä nykimisoireita
- hänellä on vaikeasti hallittavaa ja toistuvaa nykimistä jossakin ruumiinosassa tai hän toistelee ääniä tai sanoja
- hänellä on porfyria.

Älä anna tästä lääkevalmistetta lapsellesi, jos jokin edellä mainituista koskee häntä. Jos et ole varma, keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen Attentin-valmisteen käyttöä, sillä tämä lääke saattaa pahentaa näitä ongelmia.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin annat valmistetta lapsellesi, jos

- hänellä on veri-, maksa- tai munuaissairaus
- hänellä on epävakaa persoonallisuus
- hänellä on ollut kohtauksia (kouristuksia, epilepsia) tai normaalista poikkeavia löydöksiä aivosähkökäyrässä (EEG:ssä)
- hän on tyttö ja hänen kuukautisensa ovat alkaneet (ks. kohta Raskaus ja imetyys)
- hänellä on korkea verenpaine
- hänellä on sydänvika, jota ei mainita edellä kohdassa Älä anna Attentin-valmistetta lapsellesi
- hänellä on mielenterveysongelma, jota ei mainita edellä kohdassa Älä anna Attentin-valmistetta lapsellesi. Tällaisia ongelmia ovat yleiset mielialanvaihtelut, epätavallinen aggressiivisuus,

hallusinaatiot, harhaluulot, vainoharhaisuus, levottomuus ja ahdistuneisuus, syyllisyyden tunne ja masennus.

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle ennen hoidon aloitusta, jos jokin edellä mainituista koskee lastasi, sillä tämä lääke saattaa pahentaa näitä ongelmia. Lääkäri haluaa valvoa, miten lääke vaikuttaa lapseesi.

Attentin-valmisten käyttöä edeltävät tutkimukset

Näiden tutkimusten perusteella lääkäri voi päätää, onko Attentin oikea lääke lapselle. Lääkäri kysyy seuraavia tietoja:

- muut lapsen parhaillaan käyttämät lääkkeet
- perheessä mahdollisesti esiintyneet äkilliset selittämättömät kuolemantapaukset
- muut vanhemmillä tai perheessä mahdollisesti esiintyvät sairaudet (kuten sydänvaiat)
- lapsen nykyinen tai aiempi mieliala, kuten alakuloisuus tai iloisuus, oudot ajatuksit
- perheessä esiintyneet nykimisoireet (vaikeasti hallittavaa ja toistuvaa nykimistä jossakin ruumiinosassa tai äänien tai sanojen toistelua)
- vanhemmillä tai perheessä aiemmin esiintyneet mielenterveys- tai käytösongelmat.

Lääkäri keskustelee kanssasi lapsesi riskistä kokea mielialanvaihteluita (jotka voivat vaihdella maniasta masennukseen, eli tila, jota sanotaan kaksisuuntaiseksi mielialahäiriöksi). Lääkäri käy läpi lapsen mielenterveystiedot ja kysyy, onko joku perheenjäsen joskus yritynyt tehdä itsemurhan tai sairastanut kaksisuuntaista mielialahäiriötä tai masennusta.

On tärkeää, että annat lääkärille mahdollisimman paljon tietoja, sillä niiden perusteella lääkäri voi päätää, onko Attentin oikea lääke lapsellesi. Lääkäri saattaa päätää, että ennen tämän lääkkeen käytön aloittamista tarvitaan muita testejä.

Vaikutus painoon ja kasvuun

Attentin saattaa aiheuttaa laihtumista joidenkin lasten ja nuorten kohdalla.

- Painonkehitys saattaa pysähtyä.
- Lääkäri seuraa huolellisesti lapsen painon ja pituuden kehitystä ja ruokahalua.
- Jos lapsi ei kasva odotusten mukaisesti, lääkäri saattaa keskeyttää Attentin-hoidon lyhyeksi ajaksi.

Leikkaushoidon aikana

Kerro lääkärille, jos lapsellesi suunnitellaan leikkausta. Jos nukutuksessa käytetään tiettyjä nukutusaineita, Attentin-valmistetta ei pidä ottaa leikkauspäivänä, sillä se saattaa nostaa verenpainetta äkillisesti leikkausajon aikana.

Huumetestaus

Attentin saattaa aiheuttaa positiivisen tuloksen humetesteissä, esimerkiksi urheilun yhteydessä tehtävissä testeissä.

Lääkkeen vaikutus laboratoriottutkimuksiin

Tämä lääke voi vaikuttaa laboratoriottutkimusten tuloksiin.

Lapset ja nuoret

Attentin ei ole tarkoitettu ADHD:n hoitoon alle 6-vuotiaille lapsille eikä aikuisille. Ei ole tiedossa, onko se turvallinen ja onko siitä hyötyä näille potilaasyhmillle.

Muut lääkevalmisteet ja Attentin

Kerro lääkärille tai apteekkichenkilökunnalle, jos lapsi parhaillaan käyttää tai on äskettäin käytännyt tai saattaa käyttää muita lääkeitä. Tämä koskee myös lääkeitä, joita lääkäri ei ole määrennyt.

MAO:n estäjät (monoamiinioksidaasin estäjät)

Älä anna tätä lääketä lapsellesi, jos hän saa masennuksen hoitoon käytettäviä lääkeitä, jotka kuuluvat monoamiinioksidaasin estäjiin (MAO:n estäjiin) tai jos hän on saanut niitä viimeisen 14 päivän aikana. Tällaisten lääkkeiden käyttö samanaikaisesti deksamfetamiinin kanssa saattaa nostaa verenpainetta äkillisesti.

Jos lapsi käyttää muita lääkeitä, Attentin saattaa vaikuttaa niiden tehoon tai aiheuttaa haittavaikutuksia. Keskustele lääkärin tai apteekkichenkilökunnan kanssa ennen Attentin-valmisteen antoa lapsellesi, jos hän käyttää jotakin seuraavista lääkeistä:

- muut masennuslääkkeet, kuten trisykliset antidepressantit ja selektiiviset serotoniinin takaisinoton estäjät
- muiden vaikeiden mielenterveysongelmien hoitoon käytettävät lääkkeet, kuten fentiatsiinit ja haloperidoli
- epilepsialääkkeet, esim. antikonvulsantit kuten fenobarbitaali, fenytoiini, primidoni ja etosuksimidi
- alkoholiippuvuuden hoitoon käytettävät lääkevalmisteet, kuten disulfiraami
- verenpainetta laskevat tai nostavat lääkkeet, esim. guanetidiini, klonidiini, reserpini tai alfa-metyylityrosiini tai beetasalpaajat kuten propranololi
- yskän- ja flunssalääkkeet, jotka sisältävät verenpaineeseen vaikuttavia aineita. On tärkeää tarkistaa tällaisten lääkkeiden vaikutukset apteekista.
- verta ohentavat ja veren hyytymistä ehkäisevät lääkkeet, kuten kumariiniantikoagulantit
- lääkkeet, jotka sisältävät glutamiinihappo-HCl:ää, askorbiinihappoa, ammoniumkloridia, natriumhappofosfaattia, natriumbikarbonaattia, asetatsoliamidia, tiatsideja
- mikä tahansa seuraavista lääkeistä: beetasalpaajat, antihistamiinit, litium, noradrenaliini, morfiini ja meperidiini.

Jos et ole varma, kuuluuko jokin lapsesi käyttämistä lääkeistä tähän luetteloon, keskustele lääkärin tai apteekkichenkilökunnan kanssa ennen Attentin-valmisteen käyttöä.

Attentin alkoholin kanssa

Attentin-käytön aikana ei saa käyttää alkoholia. Muista, että alkoholia saattaa olla myös joissakin ruuissa ja lääkkeissä.

Raskaus ja imetys

Saatavilla olevat tiedot Attentin-valmisteen käytöstä kolmen ensimmäisen raskauskuukauden aikana, eivät viittaa synnynnäisten epämuodostumienvaiheisiin kohonneeseen riskiin lapsella. Tietojen mukaan raskausmyrkytyksen (sairaustila, jota yleensä esiintyy 20 raskausviikon jälkeen, ja jolle on tyypillistä verenpaineen nousu ja valkuaisvirtsaus) sekä ennenaikaisen synnytyksen riski voi kuitenkin olla kohonnut. Amfetamiinille raskauden aikana altistuneilla vastasyntyneillä saattaa esiintyä vieroitusoireita (käyttäytymisen muutokset, mukaan lukien liiallinen itkeminen, epävakaa tai ärtyvä mieliala, liiallinen reagointi ärsykkeisiin ja korostunut voimattomuus).

Jos Attentin-valmistetta saava tyttäresi on raskaana tai imettää, epäilee olevansa raskaana tai suunnittelee lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

- Lääkäri keskustelee kanssanne ehkäisystä.
- Jos tyttäresi on raskaana, hänen on ehkä lopetettava tämän lääkkeen käyttö.

- On mahdollista, että tämä lääke erittyy ihmisen rintamaitoon. Siksi lääkäri päättää, onko tyttäresi lopetettava imetys vai tämän lääkkeen käyttö.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Attentinin käytön aikana lapsella saattaa olla huimausta, ongelmia näön tarkkuudessa tai näön sumentumista. Tällöin esimerkiksi ajaminen, koneiden käyttö, pyöräily, ratsastus tai puissa kiipeily saattaa olla vaarallista.

Attentin sisältää isomaltia (E953)

Jos lääkäri on kertonut, että lapsellasi on jokin sokeri-intoleransi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

3. Miten Attentin-valmistetta käytetään

Kuinka paljon lääkettä otetaan

Käytä tätä lääkettää juuri siten kuin lääkäri on määränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tavallinen suositeltu annos on 5–20 mg.

- Lääkäri aloittaa yleensä hoidon pienellä annoksella eli yhdellä Attentin-tabletilla. Tätä annosta suurennetaan tarvittaessa vähitellen lisäämällä yksi Attentin-tabletti viikon välein.
- Enimmäisannos vuorokaudessa on 20 mg (harvoissa tapauksissa saatetaan tarvita 40 mg).
- Hoitava lääkäri päättää oireiden päivittäisten esiintymisajankohtien perusteella, annetaanko Attentin lapselle kerran vai kahdesti päivässä.

Miten lääkettä käytetään

Attentin on tarkoitettu otettavaksi suun kautta.

Lapsen on otettava Attentin-tabletit veden kanssa mieluiten aterian yhteydessä tai välittömästi aterian jälkeen. Attentin-tabletit on otettava päivittäin samaan aikaan aterioiden ajoituksen suhteen. Viimeistä annosta ei saa antaa liian myöhään lounaan jälkeen, jotta se ei aiheuttaisi nukahtamisvaikeuksia.

Tabletit voidaan tarvittaessa jakaa jakouurteen avulla. Jakouurre on tarkoitettu vain nielemisen helpottamiseksi eikä tabletin jakamiseksi yhtä suuriin annoksiin.

Jos haluat jakaa tabletin, aseta se kovalle alustalle niin, että sileä puoli on alaspin. Paina sitten etusormella tabletin toisen puolen keskikohtaa. Tabletti jakautuu neljään osaan.

Jos lapsesi ei tunne oloaan paremmaksi, kerro lääkärille. Lääkäri voi päättää, että erilainen hoito on tarpeen.

Pitkäaikainen hoito

Lääkäri päättää, kuinka kauan Attentin-hoitoa jatketaan. Jos lapsesi saa Attentin-valmistetta kauemmin kuin vuoden, lääkärin on lopetettava hoito lyhyeksi aikaa esimerkiksi koululoman aikana. Näin voidaan tarkistaa, tarvitseeko lapsi yhä lääkitystä.

Attentin-valmisteen virheellinen käyttö

Jos Attentin-valmistetta ei käytetä oikein, se saattaa aiheuttaa epänormaalialla käyttäytymistä. Tällöin lapselle saattaa myös alkaa kehittyä riippuvuus lääkkeeseen. Kerro lääkärille, jos lapsellasi on jokus ollut alkoholin, reseptilääkkeiden tai katukauppanumerojen väärinkäytöä tai riippuvuutta näistä. Tämä lääke on määritetty vain lapselleesi. Sitä ei tule antaa muiden käyttöön, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin lapsella.

Jos lapsi ottaa enemmän Attentin-valmistetta kuin hänen pitäisi

Jos lapsesi on ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Käännyn välittömästi lääkärin puoleen tai soita ambulanssi. Kerro hoitohenkilökunnalle, kuinka paljon lääkettä lapsi on saanut. Näytä lääkepakkaus tai tämä pakkausseloste lääkärille. Attentin-tablettien yliannostus voi olla erittäin vakava tilanne.

Yliannostuksen oireita voivat olla kiihyneisyys, hallusinaatiot, koomaan johtavat kouristukset, epäsäännöllinen ja nopea sydämensyke sekä hengitysvaikeudet.

Jos lapsesi unohtaa ottaa Attentin-valmistetta

Älä anna hänelle kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtetun kerta-annoksen. Jos lapsi unohtaa ottaa annoksen, odota, kunnes on aika ottaa seuraava annos.

Jos lapsesi lopettaa Attentin-valmisteen käytön

Jos lapsi lopettaa valmisteen käytön äkillisesti, hänelle saattaa tulla äärimmäistä väsymystä, masennusta, mielialahäiriötä, levottomuutta, unihäiriötä, ruokahalun lisääntymistä tai tahattomia liikkeitä. Lääkäri saattaa neuvoa vähentämään annosta vähitellen päivä päivältä ennen sen lopettamista kokonaan. Keskustele lääkärin kanssa ennen Attentin-hoidon lopettamista.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännyn lääkärin tai apteekkien henkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Lääkäri kertoo sinulle näistä haittavaikutuksista.

Lopeta Attentin-valmisteen käyttö ja ota välittömästi yhteys lääkäriin tai hakeudu ensiapuun, jos sinulla on seuraavia oireita:

- aistiharhat, psykoosi/psykoottinen reaktio, itsetuhoinen käyttäytyminen (hyvin harvinainen: saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 10 000:sta)
- vakava allerginen reaktio, joka aiheuttaa kasvojen, kielen tai nielun turvotusta, nielemisvaikeuksia, nokkosihottumaa ja hengitysvaikeuksia (angioedeema/anafylaksi) (Tuntematon esiintymistihleys: koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)
- epänormaali lihaskudoksen vaurio, johon liittyy oireita, kuten selittämätöntä lihaskipua, lihaskramppeja tai lihasheikkoutta (rabdomyolyysi). (Tuntematon esiintymistihleys: koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin).

Muut haittavaikutukset

Hyvin yleinen (saattaa esiintyä useammalla kuin 1 potilaalla 10:stä):

- ruokahalun heikkeneminen, painonkehityksen hidastuminen ja painon väheneminen lapsilla pitkääkaisessa käytössä
- unihäiriöt
- hermostuneisuus.

Yleinen (saattaa esiintyä enintään 1 potilaalla 10:stä):

- epäsäännöllinen tai nopea sydämensyke, voimakkaalta tuntuva sydämensyke
- vatsakipu ja/tai -krampit, pahoinvointi, oksentelu, suun kuivuminen
Nämä vaikutukset ilmenevät yleensä hoidon alussa ja niitä voi lievittää ottamalla lääkkeen aterian kanssa.
- verenpaineen ja sykkeen muutokset (yleensä nousu)
- nivelkipu
- huimauksen tai pyörörytyksen tunne, nykivät tai tahattomat liikkeet, päänsärky, ylivilkkaus
- epänormaali käytös, aggressiivisuus, kiihyneisyys, anoreksia, ahdistuneisuus, masennus, ärttyvyys.

Harvinainen (saattaa esiintyä enintään 1 potilaalla 1 000:sta):

- angina pectoris
- ongelmia näön tarkkuudessa, näön sumentuminen, laajentuneet pupillit
- pituuskasvun hidastuminen lapsilla pitkääkaisessa käytössä
- väsymys
- ihottuma, nokkosihottuma.

Hyvin harvinainen (saattaa esiintyä enintään 1 potilaalla 10 000:sta):

- punasolujen väheneminen, mikä voi saada ihon näyttämään kalpealta ja aiheuttaa heikotusta tai hengästyneisyyttä, muutoksia verisolumääriässä (leukopenia, trombosytopenia, trombosytoopeeninen purppura)
- sydämenpysähdyks
- Touretten oireyhtymä
- maksan toimintahäiriöt, jotka voivat vaihdella maksan entsyymiарvojen kohoamisesta hepaattiseen koomaan
- lihaskrampit
- kouristukset, tahattomat liikkeet (koreoatetoottiset liikkeet), kallonsisäinen verenvuoto
- itsemurha, nykimisoireet, aiempien nykimisoireiden pahaneminen
- kutiavat ja punertavat läiskät iholla (erytema multiforme), kesivät läiskät iholla (eksfoliatiivinen dermatiitti), toistuva ihottuma samassa paikassa joka kerta, kun lapsi saa lääkettä (toistopunoittuma)
- selkäytimen ja aivojen verisuonten tulehdus (aivovaskuliitti) ja/tai tukkeuma.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin):

- sydänlihassairausrus (kardiomyopatia), sydäninfarkti, äkillinen kuolema
- paksusuolen osien tulehdus, kun verenkierro heikkenee (iskeeminen koliitti), ripuli
- rintakipu, kehonlämpötilan nousu, allergiset reaktiot
- kehon happotasapainon häiriö (asidoosi)
- liikkeiden hallintavaikeudet (ataksia), huimaus, epänormaali tai heikentynyt makuaisti, keskittymisvaikeudet, hyperrefleksia, aivohalvaus, vapina

- sekavuus, riippuvuus, huonoolo, mielialojenailahtelu, euporia, heikko suoriutuminen kognitiivisissa testeissä, sukupuolivietin muutokset, yölliset kauhukohtaukset, pakko-oirekäytös, paniikkilat, vainoharhaisuus, levottomuus
- munuaivausvaario
- impotenssi
- hikoilu, hiustenlähtö
- verenkiertohäiriöt
- sormien ja varpaiden tunnottomuus, pistely ja värimuutokset kylmässä (valkoisesta siniseen ja sitten punaiseen) eli Raynaud'n oireyhtymä.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Attentin-valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääketä läpipainopakkauksessa ja pakkaussessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän "Käyt. viim." jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 25 °C.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Attentin sisältää:

- Vaikuttava aine on deksamfetamiinisulfaatti.

Attentin 5 mg tabletit:

Yksi tabletti sisältää 5 mg deksamfetamiinisulfaattia.

Attentin 10 mg tabletit:

Yksi tabletti sisältää 10 mg deksamfetamiinisulfaattia.

Attentin 20 mg tabletit:

Yksi tabletti sisältää 20 mg deksamfetamiinisulfaattia.

- Muut aineet ovat isomalti (E953) (ks. kohta 2), magnesiumstearaatti, 5 mg:n tableteissa: krospovidoni, 10 mg:n tableteissa: keltainen rautaoksidi (E172), 20 mg:n tableteissa: punainen rautaoksidi (E172).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko (-koot)

Attentin 5 mg tabletit

Tabletit ovat valkoisia, pyöreitä ja apilanlehdenmuotoisia. Niiden yläpinnassa on lovettu ristikkäinen jakouurre ja alapinnassa ristikkäinen jakouurre ja jokaiseen neljännekseen painettu "S"-kirjain. Jakouurre on tarkoitettu vain nielemisen helpottamiseksi eikä tabletin jakamiseksi yhtä suuriin annoksiin.

Pakkauskoot: 20, 28, 30, 40, 50, 56, 98 tai 100 tablettia.

Pakkausten sisältämät tabletit on pakattu läpipainopakkauksiin, joiden materiaalit ovat PVC/PE/PVdC ja alumiinifolio.

Attentin 10 mg tabletit

Tabletit ovat keltaisia, pyöreitä ja apilanlehdenmuotoisia. Niiden yläpinnassa on lovettu ristikkäinen jakouurre ja alapinnassa ristikkäinen jakouurre ja jokaiseen neljännekseen painettu "M"-kirjain. Jakouurre on tarkoitettu vain nielemisen helpottamiseksi eikä tabletin jakamiseksi yhtä suuriin annoksiin.

Pakkauskoot: 20, 28, 30, 40, 48, 50 tai 56 tablettia.

Pakkausten sisältämät tabletit on pakattu läpipainopakkauksiin, joiden materiaalit ovat PVC/PVdC ja alumiinifolio.

Attentin 20 mg tabletit

Tabletit ovat punertavia, pyöreitä ja apilanlehdenmuotoisia. Niiden yläpinnassa on lovettu ristikkäinen jakouurre ja alapinnassa ristikkäinen jakouurre ja jokaiseen neljännekseen painettu "L"-kirjain. Jakouurre on tarkoitettu vain nielemisen helpottamiseksi eikä tabletin jakamiseksi yhtä suuriin annoksiin.

Pakkauskoot: 20, 28, 30, 40 tai 56 tablettia.

Pakkausten sisältämät tabletit on pakattu läpipainopakkauksiin, joiden materiaalit ovat PVC/PVdC ja alumiinifolio.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG
Kuhloweg 37
58638 Iserlohn
Saksa

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 13.06.2025

Tämä pakkausseloste on saatavana myös näkövammaisille sopivassa muodossa.

Bipacksedel: Information till patienten

Attentin 5 mg tabletter

Attentin 10 mg tabletter

Attentin 20 mg tabletter

dexamfetaminsulfat

Läs noga igenom denna bipacksedel innan ditt barn börjar 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 ditt barn. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar ditt barns.
- Om ditt barn får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Attentin är och vad det används för

Vad Attentin är

Attentin tablett(er) innehåller den aktiva substansen dexamfetaminsulfat.

Attentin är ett psykostimulerande medel som förbättrar aktiviteten i delar av hjärnan. Läkemedlet kan bidra till att förbättra uppmärksamhet och koncentration samt minska impulsivt beteende.

Vad det används för

Attentin används för behandling av ADHD (Attention Deficit Hyperactivity Disorder).

- det används till barn och ungdomar i åldern 6 till 17 år
- det är inte avsett för alla barn med ADHD
- det används endast efter att ett annat läkemedel som innehåller metylfenidat inte gett tillräcklig effekt
- det används som en del av ett behandlingsprogram som vanligtvis omfattar psykologisk terapi, utbildning och social terapi.

Behandling med Attentin får endast inledas av och ske under överinseende av läkare med specialistkompetens inom området beteendestörningar hos barn och ungdom.

Du måste tala med läkare om ditt barn inte mår bättre eller om hon/han mår sämre efter en månad. Läkaren avgör om en annan behandling behövs.

2. Vad du behöver veta innan ditt barn tar Attentin

Använd inte Attentin om ditt barn:

- är allergisk (överkänslig) mot dexamfetamin eller andra amfetaminer eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- har problem med sköldkörteln
- har förhöjt tryck i ögat (glaukom)
- har en tumor i binjurens (feokromocytom)
- har en äststörning, inte känner sig hungrig eller inte vill äta (t.ex. anorexia nervosa)
- har mycket högt blodtryck eller har förträngningar i blodkärlen, vilket kan orsaka smärta i ben och armar
- har framskriden arterioskleros (åderförkalkning)
- har eller har haft hjärtproblem t.ex. hjärtinfarkt, oregelbunden hjärtrytm, smärta eller obehagkänsla i bröstet, hjärtsvikt, hjärtsjukdom eller har ett medfött hjärtproblem
- har haft problem med blodkärlen i hjärnan, t.ex. stroke, utvidgade eller försvagade blodkärl i hjärnan (aneurysm), förträngningar eller blockerade blodkärl eller inflammation av blodkärlen (vaskulit)
- har psykiska problem som t.ex:
 - psykopatisk- eller borderline personlighetsstörning
 - onormala tankar, hallucinationer eller schizofreni
 - tecken på en svår känsllostörning som t.ex:
 - o självmordstankar
 - o svår depression
 - o mani
 - o humörvängningar (från att vara manisk till att bli deprimerad, så kallad bipolär sjukdom).
- för närvarande tar ett läkemedel mot depression, eller har gjort så under de senaste 14 dagarna (s.k. monoaminoxidashämmare, MAO-hämmare). Se avsnittet 'Andra läkemedel och Attentin' nedan
- någon gång har missbrukat alkohol, receptbelagda läkemedel eller "partydroger"
- har Tourettes syndrom eller andra motoriska eller verbala tics
- har svårkontrollerade, upprepande ryckningar i någon kroppsdel eller upprepar ljud och ord
- har porfyri.

Använd inte detta läkemedel om något av ovanstående gäller ditt barn. Om du känner dig osäker, prata med läkare eller apotekspersonal innan ditt barn använder Attentin eftersom detta läkemedel kan förvärra dessa problem.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan ditt barn tar Attentin om ditt barn

- har en blod-, lever-, eller njursjukdom
- har en instabil personlighet
- har haft kramper (krampfall, konvulsioner, epilepsianfall) eller andra onormala fynd vid mätning av hjärnaktiviteten (EEG)
- är kvinna och har börjat få menstruationer (se avsnittet 'Graviditet och amning' nedan)
- har högt blodtryck
- har ett hjärtproblem som inte nämns i ovanstående avsnitt 'Använd inte Attentin om ditt barn:'
- har en psykisk sjukdom som inte nämns i ovanstående avsnitt 'Använd inte Attentin om ditt barn:'. Detta kan omfatta allmänna humörvängningar, ovanlig aggression, hallucinationer, vanföreställningar, paranoia, agitation (häftig oro) och ångest, skuldkänslor och depression.

Tala om för läkare eller apotekspersonal, innan ditt barn påbörjar behandlingen, om något av ovanstående gäller dig eller ditt barn. Det beror på att detta läkemedel kan förvärra dessa problem. Läkaren kommer att vilja kontrollera hur läkemedlet påverkar ditt barn.

Kontroller som läkaren gör innan behandling med Attentin påbörjas

Dessa kontroller är för att avgöra om Attentin är rätt läkemedel för ditt barn. Din läkare kommer att prata med dig om följande:

- om ditt barn tar andra läkemedel
- om det har förekommit plötsliga oförklarliga dödsfall i familjen
- om du eller någon i familjen har något annat medicinskt tillstånd (t.ex. hjärtpproblem)
- hur ditt barn känner sig, t.ex. om ditt barn är upprymt eller nedstämt, har konstiga tankar eller 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 ditt barn eller någon annan familjemedlem har eller har haft något problem relaterat till mental hälsa eller beteendestörning.

Läkaren kommer att diskutera om ditt barn löper risk att drabbas av humörvängningar (från att vara manisk till att bli deprimerad, så kallad bipolär sjukdom). Ditt barns tidigare psykiska hälsa kommer att kontrolleras. Det kommer också att kontrolleras om det i din familj förekommit självmord, bipolär sjukdom eller depression.

Det är viktigt att du lämnar så mycket information du kan. Det kommer att hjälpa läkaren att avgöra om Attentin är rätt läkemedel för ditt barn. Läkaren kan komma att besluta att det behövs fler medicinska undersökningar innan ditt barn kan börja ta detta läkemedel.

Effekter på vikt/tillväxt

Attentin kan orsaka viktnedgång hos vissa barn och ungdomar.

- Utebliven viktuppgång kan förekomma.
- Läkaren kommer noga att följa ditt barns utveckling med avseende på vikt och längd, samt hur väl ditt barn äter.
- Om ditt barn inte växer som förväntat kan läkaren avbryta behandlingen med Attentin under en kort tid.

Operation

Tala om för din läkare om ditt barn ska genomgå en operation. Attentin ska inte tas på operationsdagen om en speciell typ av narkosmedel/bedövningsmedel används. Detta på grund av att det finns risk för plötsligt förhöjt blodtryck under operationen.

Drogtester

Detta läkemedel kan ge positiva resultat vid tester för drogmissbruk.

Påverkan på drogtest/laboratorietest

Detta läkemedel kan påverka dina testresultat.

Barn och ungdomar

Attentin ska inte användas för behandling av ADHD hos barn under 6 år eller hos vuxna. Effekt och säkerhet har inte fastställts hos dessa patientgrupper.

Andra läkemedel och Attentin

Tala om för läkare eller apotekspersonal om ditt barn tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Detta gäller även receptfria läkemedel.

MAO-hämmare

Använd inte detta läkemedel om ditt barn tar en s.k. MAO-hämmare (monoaminoxidashämmare) mot depression, eller har tagit en MAO-hämmare under de senaste 14 dagarna. Samtidig användning av en MAO-hämmare och dexamfetamin kan orsaka ett plötsligt blodtrycksfall.

Om ditt barn tar andra läkemedel, kan Attentin påverka hur bra dessa fungerar eller orsaka biverkningar.

Om ditt barn tar något av följande läkemedel måste ni rådgöra med läkare eller apotekspersonal innan han/hon använder Attentin:

- andra läkemedel mot depression t.ex. tricykliska antidepressiva medel och selektiva serotoninåterupptagshämmare
- läkemedel mot allvarliga psykiska problem, t.ex. fentiaziner och haloperidol
- läkemedel mot epilepsi, t.ex. antiepileptika som fenobarbital, fenytoin, primidon och ethosuximid
- läkemedel som ska göra det lättare att sluta dricka alkohol t.ex. disulfiram
- läkemedel mot högt eller lågt blodtryck, t.ex. guanetidin, klonidin, reserpin eller alfa-metyltyrosin eller betablockerare som propanolol
- vissa hostmediciner och medel mot förkylningar som kan påverka blodtrycket. Det är viktigt att rådfråga apotekspersonalen innan du köper någon sådan produkt
- blodförtunnande läkemedel som förhindrar blodproppar, t.ex. kumarinantikoagulantia
- läkemedel som innehåller glutaminsyra-HCl, askorbinsyra, ammoniumklorid, natriumfosfat, natriumbikarbonat, acetazolamid, tiazider
- något av följande läkemedel: betablockerare, antihistaminer, litium, noradrenalin, morfin och meperidin.

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

Attentin med alkohol

Drick inte alkohol under behandling med detta läkemedel. Tänk på att viss mat och läkemedel kan innehålla alkohol.

Graviditet och amning

Tillgängliga data från användning av Attentin under graviditetens tre första månader tyder inte på någon ökad risk för medfödd missbildning hos barnet, men kan öka risken för havandeskapsförgiftning (ett tillstånd som vanligtvis uppkommer efter 20 veckors graviditet och kännetecknas av högt blodtryck och protein i urinen) och för tidig födsel. Nyfödda som exponeras för amfetamin under graviditet kan uppleva abstinenssymtom (förändrat beteende inklusive kraftig gråt, instabilt eller irriterat humör, hyperexcitabilitet och uttalad utmattning).

Om din dotter är gravid eller ammar, kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan hon använder detta läkemedel.

- Läkaren kommer att diskutera preventivmedel med er.
- Om din dotter är gravid kan behandling med detta läkemedel behöva avbrytas.
- Det är möjligt att detta läkemedel passerar över i bröstmjölk. Läkaren avgör därför om din dotter ska sluta amma eller sluta ta detta läkemedel.

Körförstående och användning av maskiner

Ditt barn kan känna yrsel, ha problem med att fokusera eller få dimsyn vid användning av detta läkemedel. Om detta händer kan det vara riskfyllt att göra saker som att köra, använda maskiner, cykla, rida eller klättra i träd.

Attentin innehåller isomalt (E953)

Om ditt barn inte tål vissa sockerarter, kontakta läkare innan ditt barn tar detta läkemedel.

3. Hur ditt barn tar Attentin

Hur mycket ska ditt barn ta

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är normalt mellan 5 mg och 20 mg.

- Oftast påbörjar läkaren behandlingen med en låg dos på 5 mg Attentin. Detta ökas stegvis med en tablett på 5 mg med en veckas intervall, efter behov.
- Den högsta rekommenderade dagliga dosen är 20 mg (i sällsynta fall kan 40 mg behövas).
- Läkaren avgör om Attentin ska ges en eller två gånger dagligen baserat på symptomförloppet under olika tidpunkter på dagen.

Hur läkemedlet ska tas

Läkemedlet är avsett att sväljas.

Ditt barn ska ta Attentin tablettor tillsammans med vatten, helst tillsammans med eller omedelbart efter en måltid. Attentin tablettor ska tas vid samma tidpunkt i förhållande till måltider. Den sista dosen ska i allmänhet inte tas för sent efter lunch för att undvika sömnsvårigheter.

Tabletterna har en brytskåra och kan delas om så behövs. Brytskåran är endast till för att du ska kunna dela tabletten om du har svårt att svälja den hel och inte för att dela tabletten i lika stora doser. Dela tabletten genom att lägga den på ett hårt underlag med den släta sidan med den korsade brytskåran neråt och tryck sedan försiktigt med pekfingret i mitten av ovansidan. Tabletten delas då i fyra delar.

Kontakta läkare om barnet inte mår bättre. Läkaren kan besluta att barnet behöver en annan behandling.

Långtidsanvändning

Läkaren avgör hur länge behandlingen ska ges. Om ditt barn tar detta läkemedel i mer än ett år bör läkaren avbryta behandlingen under en kort tid, t.ex. under ett skollov. Det visar om läkemedlet fortfarande behövs.

Felaktig dosering av Attentin

Felaktig dosering av Attentin kan orsaka onormalt beteende. Det kan också innebära att ditt barn utvecklar ett beroende av läkemedlet. Tala om för läkare om barnet någon gång har missbrukat eller varit beroende av alkohol, receptbelagda läkemedel eller illegala droger.

Detta läkemedel är enbart avsett för ditt barn. Ge det inte till någon annan även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar ditt barns.

Om ditt barn har tagit för stor mängd av Attentin

Om ditt barn fått i sig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Kontakta omedelbart en läkare eller ring ambulans. Tala om för sjukvårdspersonalen, hur mycket läkemedel barnet har tagit. Visa läkemedelsförpackningen eller denna bipacksedel för läkaren. Överdosering med dessa tablettor kan vara mycket allvarligt.

Tecken på överdosering kan innefatta följande: upphetsning, hallucinationer, muskelryckningar som kan övergå i koma, oregelbundna hjärtslag och svagare andning.

Om ditt barn har glömt att ta Attentin

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Om ditt barn har glömt att ta en dos, vänta tills det är dags för nästa dos.

Om ditt barn slutar att ta Attentin

Om ditt barn plötsligt slutar att ta det här läkemedlet, kan detta leda till extrem trötthet, depression, humörsvängningar, häftig oro, sömnstörningar, ökad aptit eller ofrivilliga rörelser. Läkaren kan välja att stegvis minska den dagliga dosen, innan medicineringen helt upphör. Prata med läkaren innan du avbryter behandlingen med Attentin.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Sluta ta Attentin och kontakta omedelbart läkare eller uppsök närmaste akutmottagning om du upplever följande symptom:

- hallucinationer, psykos/psykotiska reaktioner, självmordsbeteende (mycket sällsynt: kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare)
- allvarliga allergiska reaktioner som orsakar svullnad i ansikte, tunga eller svalg, svårigheter att svälja, nässelutslag och andningssvårigheter (angioödem/anafylaxi) (Har rapporterats: förekommer hos ett okänt antal användare)
- onormal muskelnedbrytning med symptom som oförklarlig muskelsmärta, muskelkramper eller muskelsvaghet (rabdomyolys). (Har rapporterats: förekommer hos ett okänt antal användare).

Övriga biverkningar

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

- minskad aptit, minskad viktuppgång och viktnedgång vid långvarig användning hos barn
- sömnsvårigheter
- nervositet.

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

- oregelbundna hjärtslag eller ökad hjärtfrekvens, mer märkbara hjärtslag
- buksmärta och/eller -kramper, illamående, kräkningar, muntorrhet
Dessa uppträder vanligtvis i början av behandlingen och kan lindras genom att ta läkemedlet tillsammans med måltid.
- förändringar i blodtryck och hjärtfrekvens (vanligtvis ökning)
- ledsmärta
- yrsel eller berusningskänsla, ryckiga eller ofrivilliga rörelser, huvudvärk, hyperaktivitet, onormalt beteende, aggression, upphetsning, aptitlöshet, oro, depression, irritabilitet.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- kärlkramp (angina pectoris)
- svårt att fokusera blicken, dimsyn, vidgade pupiller
- minskad längdtillväxt vid långvarig användning hos barn
- trötthet
- hudutslag, nässelfeber.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- minskat antal röda blodkroppar vilket kan göra huden blek och orsaka svaghet eller andfåddhet, förändrat antal blodkroppar (leukopeni, trombocytopeni, trombocytopenisk purpura)
- hjärtstillestånd
- Tourettes syndrom
- onormal leverfunktion från förhöjda leverfunktionsvärden till leverkoma
- muskelkramper, ofrivilliga rörelser (koreiforma rörelser), blödning inne i skallen (intrakraniell blödning)
- självmord, tics, förvärring av befintliga tics
- kliande röda sår (erythema multiforme) eller fjällande hudfläckar (exfoliativ dermatit), återkommande hudutslag som uppträder på samma ställe varje gång läkemedlet tas (fixt läkemedelsutslag)
- inflammation och/eller tillämpning i blodkärlen i ryggraden och hjärnan (cerebral vaskulit).

Har rapporterats: (förekommer hos ett okänt antal användare):

- hjärtmuskelsjukdom (kardiomyopati), hjärtattack, plötslig död
- inflammation i delar av tjocktarmen då blodflödet är reducerat (ischemisk kolit), diarré
- bröstsmärta, förhöjd kroppstemperatur, allergiska reaktioner
- rubbad syra-basbalans i kroppen (acidosis)
- svårighet att kontrollera rörelser (ataxi), yrsel, onormalt eller försämrat smaksinne, koncentrationssvårigheter, hyperreflexi (onormalt ökad reflexretbarhet), stroke, skakningar (tremor)
- förvirring, beroende, dysfori (olustkänsla), känslomässig labilitet, eufori (upprymdhet), försämrad kognitiv förmåga (rationellt tänkande), förändrat libido (sexualdrift), mardrömmar, tvångsmässigt beteende, paniktillsånd, paranoia, rastlöshet
- njurskada
- impotens
- svettning, hårvavfall
- cirkulationssvikt
- känselbortfall i fingrar och tår, stickningar och färgändring (från vita till blå, sedan röda) vid kyla (Raynauds fenomen).

Rapportering av biverkningar

Om ditt barn får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Attentin ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på blistret och på kartongen efter Utg.dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

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 skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är dexamfetaminsulfat.

Attentin 5 mg:

En tablett innehåller 5 mg dexamfetaminsulfat.

Attentin 10 mg:

En tablett innehåller 10 mg dexamfetaminsulfat.

Attentin 20 mg:

En tablett innehåller 20 mg dexamfetaminsulfat.

- Övriga innehållsämnen är isomalt (E953) (se avsnitt 2), magnesiumstearat, i 5 mg tablett(er): krospovidon, i 10 mg tablett(er): gul järnoxid (E172), i 20 mg tablett(er): röd järnoxid (E172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Attentin 5 mg tablett(er)

Vita, runda, klöverbladsformade tablett(er) med en skårad krysslinje på ovansidan och en krysslinje med "S" präglat på varje fjärdedel på undersidan.

Brytskåran är inte till för att dela tabletten i lika stora doser utan enbart för att underlätta nedsväljning.
Förpackningsstorlekar: 20, 28, 30, 40, 50, 56, 98 eller 100 tablett(er).

Kartonger innehållande tablett(er) förpackade i blister av PVC/PE/PVdC-aluminiumfolie.

Attentin 10 mg tablettor

Gula, runda, klöverbladsformade tabletter med en skårad krysslinje på ovansidan och en krysslinje med "M" präglat på varje fjärdedel på undersidan.
Brytskåran är inte till för att dela tabletten i lika stora doser utan enbart för att underlätta nedsväljning.
Förpackningsstorlekar: 20, 28, 30, 40, 48, 50 eller 56 tabletter.
Kartonger innehållande tabletter förpackade i blister av PVC/PVdC-aluminiumfolie.

Attentin 20 mg tablettor

Rödaktiga, runda, klöverbladsformade tabletter med en skårad krysslinje på ovansidan och en krysslinje med "L" präglat på varje fjärdedel på undersidan.
Brytskåran är inte till för att dela tabletten i lika stora doser utan enbart för att underlätta nedsväljning.
Förpackningsstorlekar: 20, 28, 30, 40 eller 56 tabletter.
Kartonger innehållande tabletter förpackade i blister av PVC/PVdC-aluminiumfolie.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH & Co. KG
Kuhloweg 37
58638 Iserlohn
Tyskland

Denna bipacksedel ändrades senast 13.06.2025

Denna bipacksedel finns även i lämpligt format för synskadade.