



Medicamentos Magistrales y Oficinales (medicina personalizada)

# ATOMOXETINA

Calle: Viveros de Asís No. 92; Col. Viveros de la Loma; C.P. 54080; Tlalnepantla de Baz; Estado de México.  
Teléfono: (52-55) 2628-3669; 5365-9724; 2628-1522; 5384-2987; 5384-2985; 4437-1798; 4437-1797

Email: [clientes@hervanario.com.mx](mailto:clientes@hervanario.com.mx)

[www.hervanario.com.mx](http://www.hervanario.com.mx)

## Indicaciones terapéuticas

La atomoxetina se usa como parte de un programa de tratamiento total para aumentar la capacidad de prestar atención y reducir la impulsividad e hiperactividad en los niños y adultos con TDAH. La atomoxetina pertenece a una clase de medicamentos llamados inhibidores selectivos de la recaptación de norepinefrina. Funciona al aumentar los niveles de norepinefrina, una sustancia natural en el cerebro que es necesaria para controlar el comportamiento.

## Interacciones medicamentosas

No utilizar junto con: IMAO. Concentraciones aumentadas por: inhibidores del CYP2D6 (ej. ISRS, quinidina, terbinafina). Ajustar dosis de atomoxetina. Potencia acción sobre el sistema cardiovascular de: agonistas  $\beta$ 2. Riesgo de prolongar el intervalo QT con: neurolépticos, antiarrítmicos de clase IA y III, moxifloxacino, eritromicina, metadona, mefloquina, antidepresivos tricíclicos, litio, cisaprida, diuréticos tiazídicos, inhibidores del CYP2D6. Riesgo de aparición de convulsiones con: antidepresivos, neurolépticos, fenotiazinas, butirofenona, mefloquina, cloroquina, bupropión, tramadol. Reduce efectividad de: antihipertensivos. Precaución junto con: vasodilatadores, medicamentos que aumentan la tensión arterial.

## Reacciones secundarias y adversas

Disminución del apetito; cefalea, somnolencia; dolor abdominal, vómitos, sequedad de boca, náuseas; incremento de la presión arterial, incremento de la frecuencia cardíaca; insomnio.

## Dosis y vías de administración

Dosis única por la mañana; o dividida en dos tomas. Niños/adolescentes <70 kg: dosis inicial 0,5mg/Kg/día durante 7 días antes del escalado de la dosis de acuerdo con la respuesta clínica y tolerancia al tratamiento, dosis de mantenimiento de 1,2mg/Kg/día. En niños/adolescentes >70 kg: iniciar con 40mg/día durante 7 días antes del escalado de la dosis de acuerdo con la respuesta clínica y tolerancia al tratamiento, dosis de mantenimiento 80mg/día; dosis máxima 120mg/día. Reevaluar la necesidad tras 1 año de tratamiento. El tratamiento puede ser apropiado prolongarlo hasta edad adulta. En I.H. moderada disminuir dosis inicial y de mantenimiento al 50%; en I.H. grave reducir ambas dosis al 25% de la habitual.

Esta información se basa en referencias científicas y fue desarrollada por el Departamento Técnico.

Toda la información contenida en este material ha sido investigada en literatura específica y debe ser revisada por el médico antes de su adopción en la clínica.

