

Neurologové se ptají

? Budeme moci předepisovat „atomoxetin“?

Léčivý přípravek atomoxetin (na trhu existuje několik generik) je v současnosti hrazen dle platného indikačního omezení SÚKL: Atomoxetin do síly 60 mg je hrazen u dětí a mladistvých k léčbě hyperkinetické poruchy při neúčinnosti nebo nevhodnosti léčby methylfenidátem. Atomoxetin v síle 40 mg a 60 mg je hrazen rovněž u dospělých pacientů pouze jako

iniciační dávka a představuje celkovou denní dávku. Úvodní dávka se má udržovat minimálně 7 dní před titrací dávky směrem nahoru, a to podle klinické odpovědi a snášenlivosti.

Specializace předepisujícího lékaře: psychiatrie, dětská a dorostová psychiatrie, gerontopsychiatrie.

U přípravku je uveden symbol „E“, což znamená, že nelze jeho preskripci přenést na jinou odbornost, než je uvedena v indikačním omezení.

Neurologové tedy zatím atomoxetin předepisovat nemohou – rozšíření odborností

v indikačním omezení by muselo proběhnout formou správního řízení SÚKL, které může iniciovat buď držitel registrace léku, plátcí ZP, nebo samotný SÚKL. ČNS není účastníkem správního řízení a nemůže tyto změny úhrady ani oficiálně iniciovat (pouze se k nim může vyjádřit, pokud by již správní řízení probíhalo, nebo se zkusit domluvit s některým z přímých účastníků – viz výše). Pokud je mi známo, návrh na změnu indikačního omezení atomoxetinu zatím nikdo nepodal.



MUDr. Ondřej Škoda, Ph.D., FESO
Neurologické oddělení, Nemocnice Jihlava
skodao@nemji.cz

Cit. zkr: *Neurol. praxi.* 2023;24(3):238
Článek přijat redakcí: 20. 4. 2023