

# +++ MEDIZIN-TELEGRAMM +++

## Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS)

### Kinecteen® erhält Zulassungserweiterung für die Therapieinitiiierung im Erwachsenenalter

**12. Dezember 2023 – Ab sofort ist Kinecteen®, die Nr. 1 unter den 12-Stunden-MPH-Präparaten (Basis Verordnungen), auch zur Initialeinstellung bei einer ADHS im Erwachsenenalter zugelassen. Somit ist nun eine zusätzliche Option für die Therapie der adulten ADHS von MEDICE – The Health Family – dem ADHS-Spezialisten – auf dem deutschen Markt verfügbar.**

Die bisherige Zulassung von Kinecteen® (Wirkstoff Methylphenidat, MPH) gemäß Fachinformation war auf die Behandlung der Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung (ADHS) bei Kindern und Jugendlichen beschränkt. Sofern die Symptomatik bis ins Erwachsenenalter bestehen blieb und die Behandlung einen deutlichen Nutzen gezeigt hatte, konnte eine Weiterverordnung erfolgen. Eine Therapieinitiiierung bei erwachsenen Patienten\* war bisher nicht angezeigt.

Seit dem 15. November 2023 ist mit Kinecteen® auch eine Therapieinitiiierung im Erwachsenenalter möglich.<sup>1</sup> Die 12 Stunden wirksame Matrixtablette ist in den Dosisstärken 18, 27, 36 und 54 mg verfügbar und wird täglich einmal mit oder ohne Nahrung eingenommen.<sup>2</sup>

Das Retardpräparat besteht aus 25 % schnell und 75 % verzögert freisetzendem MPH und kann zum Festbetrag verordnet werden.

Sofern eine Einstellung auf Kinecteen® bereits im Kindes- oder Jugendalter erfolgt ist, kann die gleiche Tagesdosis zunächst beibehalten werden. Da bei Erwachsenen jedoch eine höhere Dosis erforderlich sein kann, sollte die Wirksamkeit der Medikation regelmäßig durch den behandelnden Arzt überprüft und die Dosis ggf. angepasst werden.

Bei erwachsenen Patienten mit einer ADHS, die bislang kein Kinecteen® eingenommen haben, beträgt die empfohlene Initialdosis 18 mg täglich. Die maximale Tagesdosis von 72 mg sollte bei Erwachsenen nicht überschritten werden.

\* Aus Gründen der besseren Lesbarkeit wird auf die gleichzeitige Verwendung der Sprachformen männlich, weiblich und divers (m/w/d) verzichtet. Sämtliche Personenbezeichnungen gelten gleichermaßen für alle Geschlechter.

#### Referenzen

<sup>1</sup> Fachinformation Kinecteen®, aktueller Stand.

<sup>2</sup> Wirkdauer kann interindividuell variieren. Banaschewski T et al. Eur Child Adolesc Psychiatry. 2006 Dec; 15(8): 476-95.

#### Quelle

Pressemitteilung MEDICE „Kinecteen® erhält Zulassungserweiterung für die Therapieinitiiierung im Erwachsenenalter“ - Iserlohn, 15. November 2023

[+++ MEDIZIN-TELEGRAMM +++](#)