

Méthylphénidate EG LP, comprimé à libération prolongée - [méthylphénidate (chlorhydrate de)]

Tension d'approvisionnement 12/11/2025

DCI

Méthylphénidate (chlorhydrate de)

Indications

- Trouble déficitaire de l'attention avec hyperactivité (TDAH)
- Méthylphénidate EG LP est indiqué dans le cadre d'une prise en charge globale du trouble déficitaire de l'attention avec hyperactivité (TDAH) chez l'enfant de 6 ans et plus, lorsque des mesures correctives seules s'avèrent insuffisantes. Le traitement doit être suivi par un spécialiste des troubles du comportement de l'enfant. Le diagnostic doit être établi selon les critères du DSM ou les recommandations de l'ICD en vigueur et doit se fonder sur l'anamnèse et sur une évaluation complète du patient. Le diagnostic ne peut reposer uniquement sur la présence d'un ou plusieurs symptômes.
- L'étiologie précise de ce syndrome est inconnue et il n'existe pas de test diagnostique unique. Pour un diagnostic approprié, il est nécessaire d'utiliser des informations d'ordre médical, psychologique, éducatif et social.
- Habituellement, une prise en charge globale comporte des mesures psychologiques, éducatives et sociales, ainsi qu'un traitement médicamenteux qui vise à stabiliser les enfants présentant des troubles du comportement caractérisés par des symptômes pouvant inclure : des antécédents de troubles de l'attention (attention limitée), une incapacité à se concentrer, une labilité émotionnelle, une impulsivité, une hyperactivité modérée à sévère, des signes neurologiques mineurs et un EEG anormal. Les capacités d'apprentissage peuvent être altérées.
- Un traitement par Méthylphénidate EG LP n'est pas indiqué chez tous les enfants présentant un TDAH et la décision d'utiliser ce médicament devra se fonder sur une évaluation approfondie de la sévérité et de la chronicité des symptômes de l'enfant, en tenant compte de son âge.
- Une prise en charge éducative appropriée est indispensable et une intervention psychosociale est généralement nécessaire. Lorsque les mesures correctives seules s'avèrent insuffisantes, la décision de prescrire un psychostimulant devra reposer sur une évaluation rigoureuse de la sévérité des symptômes de l'enfant. Le méthylphénidate devra toujours être utilisé dans l'indication autorisée et conformément aux recommandations de prescription et de diagnostic.

Laboratoire exploitant

EG labo - Laboratoires Eurogenerics

Observations particulières

- Situation en ville : tension
- Contingentement quantitatif en ville
- [Consultez les recommandations pour les pharmaciens](#)
- Date de remise à disposition prévue :

- Dosage LP 18 mg : fin février 2026
- Dosage LP 36 mg : courant mars 2026
- Dosage LP 54 mg: courant mai 2026

Afin de sécuriser autant que possible la situation en France et de préserver les stocks disponibles, la vente et l'exportation du médicament par les pharmaciens sont temporairement interdites. Les ventes et les exportations sont toutefois autorisées pour les besoins de l'approvisionnement continu et approprié du marché national, dans la mesure où elles sont effectuées dans le cadre d'un plan d'approvisionnement et d'approvisionnement en conformité avec les normes de sécurité et de qualité établies par l'ANSM et respectées jusqu'à la remise à disposition normale du médicament, permettant un approvisionnement continu et approprié du marché national.

● [Voir toutes les produits](#)



PUBLIÉ LE 22/02/2024 - MIS À JOUR LE 25/08/2025

Difficultés d'approvisionnement en méthylphénidate : l'ANSM publie des recommandations pour les pharmaciens

DISPONIBILITÉ DES PRODUITS DE SANTÉ MÉDICAMENTS

● [Voir toutes les produits](#)