

Micropakine L.P. 250 mg, 500 mg, 1 000 mg, granulés à libération prolongée en sachet-dose – [acide valproïque, sodium (valproate de)]

PUBLIÉ LE 09/07/2025 - MIS À JOUR LE 27/02/2026

TENSION D'APPROVISIONNEMENT 16/05/2025

DCI

acide valproïque, sodium (valproate de)

Indications

Chez l'adulte,

- Soit en monothérapie, soit en association à un autre traitement antiépileptique
 - Traitement des épilepsies généralisées : crises cloniques, toniques, tonico-cloniques, absences, crises myocloniques, atoniques, et syndrome de Lennox-Gastaut ;
 - Traitement des épilepsies partielles : crises partielles avec ou sans généralisation secondaire.

Chez l'enfant,

- Soit en monothérapie, soit en association à un autre traitement antiépileptique :
 - Traitement des épilepsies généralisées : crises cloniques, toniques, tonico-cloniques, absences, crises myocloniques, atoniques, et syndrome de Lennox-Gastaut ;
 - Traitement des épilepsies partielles : crises partielles avec ou sans généralisation secondaire.
- Prévention de la récurrence de crises après une ou plusieurs convulsions fébriles, présentant les critères de convulsions fébriles compliquées, en absence d'efficacité d'une prophylaxie intermittente par benzodiazépines.

Laboratoire exploitant

Sanofi Winthrop Industrie

Observations particulières

- Situation en ville : tension
- Situation à l'hôpital : non impactée
- Contingement quantitatif en ville
- Dosages concernés : 250 mg, 500 mg, 1 000 mg
- Mise à disposition exceptionnelle et transitoire de la spécialité Depakine Chronosphere 250 mg, granulés à libération prolongée, initialement destinées au marché russe

↓ Lettre d'information du laboratoire Sanofi à destination des professionnels de santé ↓ Lettre d'information du laboratoire Sanofi à destination des patients

- Micropakine L.P. 100 mg, granulés à libération prolongée en sachet-dose est remis à disposition depuis janvier 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 grossistes répartiteurs vers l'étranger est interdite à compter de la publication de cette fiche d'information sur notre site (application de la loi de santé publique 2016-41 publiée au Journal Officiel le 27 janvier 2016 et des dispositions des articles L. 5121-30 et L.5124-17-3 du Code la Santé Publique).

Cette mesure d'interdiction de vente en dehors du territoire national, ou aux distributeurs en gros à l'exportation, doit être appliquée et respectée jusqu'à la remise à disposition normale du médicament, permettant un approvisionnement continu et approprié du marché national.