


Levallois Perret, février 2026

LETTRE D'INFORMATION A L'ATTENTION DES PHARMACIENS

Objet : Tension d'approvisionnement de la spécialité ZYPADHERA 300 mg, poudre et solvant pour suspension injectable à libération prolongée (Olanzapine)- mise à disposition transitoire et exceptionnelle de la spécialité Zypadhera 300 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable de liberación prolongada (olanzapine) initialement destinée au marché espagnol.

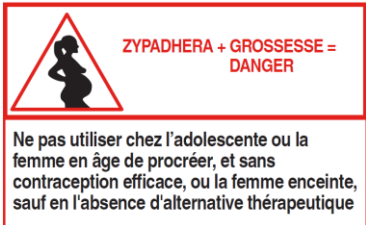
Madame, Monsieur,

Dans le contexte de la tension d'approvisionnement de la spécialité ZYPADHERA 300 mg sur le marché français, CHEPLAPHARM FRANCE, en accord avec l'Ansm, met à disposition à titre exceptionnel et transitoire des unités de la spécialité Zypadhera 300 mg, polvo y disolvente para suspensión inyectable de liberación prolongada (olanzapine) initialement destinée au marché espagnol :

Numéro de lot	Date d'expiration	Information sur la langue du conditionnement	
25H018	07/2027	Etui, étiquette et notice rédigés en espagnol	

Le produit est identique dans sa composition et répond aux spécifications actuellement enregistrées dans l'UE.

Les différences portent sur les mentions en espagnol des boîtes et l'absence de pictogramme grossesse et conduite :

	<p><u>Grossesse</u> Aucune étude contrôlée spécifique n'a été réalisée chez la femme enceinte. Les patientes doivent être averties de la nécessité d'informer leur médecin de toute grossesse ou désir de grossesse au cours du traitement par l'olanzapine. Cependant, l'expérience chez la femme étant limitée, l'olanzapine ne doit être administrée pendant la grossesse que si les bénéfices potentiels justifient les risques fœtaux potentiels.</p> <p>Les nouveau-nés exposés aux antipsychotiques (dont olanzapine) pendant le troisième trimestre de la grossesse, présentent un risque de réactions indésirables incluant des symptômes extrapyramidaux et/ou des symptômes de sevrage, pouvant varier en terme de sévérité et de durée après l'accouchement. Les réactions suivantes ont été rapportées : agitation, hypertension, hypotonie, tremblements, somnolence, détresse respiratoire, trouble de l'alimentation. En conséquence, les nouveau-nés doivent être étroitement surveillés.</p>
<p>Allaitement</p>	<p>Dans une étude sur l'olanzapine orale chez des femmes volontaires qui allaitaient, l'olanzapine a été retrouvée dans le lait maternel. L'exposition moyenne des nouveau-nés à l'état d'équilibre (en mg/kg) a été estimée à environ 1,8 % de la dose d'olanzapine reçue par la mère (en mg/kg). L'allaitement maternel est donc déconseillé aux patientes en cours de traitement par olanzapine</p>

ADRESSE


CHEPLAPHARM 68, rue Marjolin
France SAS F-92300 Levallois-Perret

CONTACT

P. +33 809 54 20 23 info@cheplapharm.fr
cheplapharm.fr

TRIBUNAL D'ENREGISTREMENT

Nanterre - SIREN: 821 144 979

	<p>Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés. En raison du risque de somnolence et de vertiges, les patients doivent être avertis de ce risque lors de l'utilisation de machines, y compris la conduite de véhicules à moteur.</p> <p>Il faut indiquer aux patients qu'ils ne doivent pas conduire ou utiliser de machines pour le restant de la journée après chaque injection en raison de la possibilité de survenue d'un syndrome post-injection entraînant des symptômes compatibles avec un surdosage en olanzapine (voir rubrique 4.4)</p>
---	---

Une notice en français accompagne ce présent courrier et la boîte importée.

Nous vous précisons que CHEPLAPHARM France prend en charge l'exploitation de cette spécialité importée notamment en ce qui concerne l'information médicale, la pharmacovigilance et les réclamations qualifiées éventuelles.

Nous vous rappelons que ZypAdhera fait l'objet de Mesures Additionnelles de Réduction du risque. Ces documents sont disponibles sur le site ANSM : <https://ansm.sante.fr/tableau-marr/olanzapine>

Déclaration des effets indésirables

Déclarez immédiatement tout effet indésirable suspecté d'être dû à un médicament auprès de votre Centre Régional de Pharmacovigilance ou sur <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>. Pour plus d'information sur les médicaments, consultez ansm.sante.fr ou base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr



Nous vous prions de nous excuser pour la gêne engendrée par cette situation et vous assurons faire tout ce qui est possible pour réduire le délai de remise à disposition de notre médicament.

Nous vous prions d'agréer Madame, Monsieur, nos sincères salutations

Valérie GAJAN
Pharmacien Responsable Cheplapharm France

ADRESSE

CHEPLAPHARM 68, rue Marjolin
France SAS F-92300 Levallois-Perret

CONTACT

P. +33 809 54 20 23 info@cheplapharm.fr
cheplapharm.fr

TRIBUNAL D'ENREGISTREMENT

Nanterre - SIREN: 821 144 979