

ZypAdhera® Dosierungsschema

Bisherige orale
Olanzapin
Dosis

Empfohlenes Dosierungsschema

Startdosis von ZypAdhera®
in den ersten 2 Monaten

Erhaltungsdosis von ZypAdhera®
nach 2 Monaten

Bisherige orale Olanzapin Dosis	Umstellung	Startdosis von ZypAdhera® in den ersten 2 Monaten				Erhaltungsdosis von ZypAdhera® nach 2 Monaten			
		Dosis Depot	Flascheninhalt + Lösungsmittel	Injektionsmenge		Dosis Depot	Flascheninhalt + Lösungsmittel	Injektionsmenge	
10 mg/d	Umstellung	210 mg	210 mg + 1,3 ml	1,4 ml	alle 2 Wochen	150 mg	210 mg + 1,3 ml	1,0 ml	alle 2 Wochen
		405 mg	405 mg + 2,3 ml	2,7 ml	alle 4 Wochen	300 mg	300 mg + 1,8 ml	2,0 ml	alle 4 Wochen
15 mg/d	Umstellung	300 mg	300 mg + 1,8 ml	2,0 ml	alle 2 Wochen	210 mg	210 mg + 1,3 ml	1,4 ml	alle 2 Wochen
		405 mg	405 mg + 2,3 ml	2,7 ml	alle 4 Wochen	405 mg	405 mg + 2,3 ml	2,7 ml	alle 4 Wochen
20 mg/d	Umstellung	300 mg	300 mg + 1,8 ml	2,0 ml	alle 2 Wochen	300 mg	300 mg + 1,8 ml	2,0 ml	alle 2 Wochen

Dem Dosierungsschema liegt zugrunde, dass 0,1 ml fertiger Lösung ZypAdhera® 15 mg Wirkstoff Olanzapin-Depot entsprechen.
Die Konzentration der ZypAdhera® Suspension beträgt immer 150 mg/ml.

Für ein Produkttraining - erforderlich vor erstmaliger Anwendung des Produktes

Kurzfachinformation 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS: ZYPADHERA 210 (300) [405] mg Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Depot-Injektionssuspension. 2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Durchstechflasche enthält Olanzapinpamoat 1 H₂O entsprechend 210 (300) [405] mg Olanzapin. Nach Zubereitung enthält 1 ml Suspension jeweils 150 mg Olanzapin. Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1 **4.1. Anwendungsgebiete:** Erhaltungstherapie bei erwachsenen Patienten mit Schizophrenie, die während einer akuten Behandlung hinreichend mit oralem Olanzapin stabilisiert wurden. **4.3 Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. Patienten mit bekanntem Risiko eines Engwinkelglaukoms. **6.1 Liste der sonstigen Bestandteile:** Pulver: Keine. Lösungsmittel: Carmellose-Natrium, Mannitol (Ph.Eur.), Polysorbat 80, Wasser für Injektionszwecke, Salzsäure (zur pH Einstellung), Natriumhydroxid (zur pH Einstellung). **7. INHABER DER ZULASSUNG:** CHEPLAPHARM Registration GmbH, Weiler Straße 5e, 79540 Lörrach, Deutschland. **Rezept- und apothekenpflichtig.** Pharmakotherapeutische Gruppe: Psycholeptika; Diazepine, Oxazepine, Thiazepine und Oxepine, ATC Code: N05AH03. Weitere Informationen entnehmen Sie bitte den veröffentlichten Fachinformationen. Stand der Kurzfachinformation Februar 2024.

Für ein Produkttraining - erforderlich vor erstmaliger Anwendung des Produktes