

## FICHA TÉCNICA

## **ZYPREXA®**

## POLVO LIOFILIZADO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE 10 mg

Nro. Reg. ISP	F-12094
Principio activo	OLANZAPINA
Concentración	10 mg
Vía Administración	PARENTERAL (INTRAMUSCULAR)
Equivalencia terapéutica	INNOVADOR
Indicación(es) Aprobada(s)	Zyprexa intramuscular está indicado para el rápido control de agitación y trastornos de la conducta en pacientes con esquizofrenia, cuando el tratamiento por vía oral no es apropiado. El tratamiento con Zyprexa intramuscular deberá ser interrumpido y deberá iniciarse el uso de olanzapina por vía oral apenas sea clínicamente apropiado.
Periodo eficacia	36 meses
Condición almacenamiento	No más de 25°C
Material de envase	Frasco-ampolla (vial) de vidrio tipo I con tapón de goma y sello de aluminio.
Aspecto	Polvo liofilizado amarillo.
Solvente recomendado	Agua para inyección
Estabilidad reconstituida	1 hora almacenado a 25°C
Régimen importación	Importado Terminado con Reacondicionamiento Local.
Fabricante Producto	Patheon Italia S.p.A., Italia Lilly S.A., España (Acondicionador)
País fabricante	Italia
Fabricante Principio Activo	Eli Lilly Kinsale Limited, Irlanda
País Fab. Principio Activo	Irlanda.