

EMA/422021/2014
EMA/H/C/001085

Sammanfattning av EPAR för allmänheten

Olanzapine Glenmark

olanzapin

Detta är en sammanfattning av det offentliga europeiska utredningsprotokollet (EPAR) för Olanzapine Glenmark. Det förklarar hur kommittén för humanläkemedel (CHMP) bedömt läkemedlet och hur den kommit fram till sitt ställningstagande om att bevilja godkännande för försäljning och sina rekommendationer om hur läkemedlet ska användas.

Vad är Olanzapine Glenmark?

Olanzapine Glenmark är ett läkemedel som innehåller den aktiva substansen olanzapin. Det finns som tabletter (2,5, 5, 7,5, 10, 15 och 20 mg).

Olanzapine Glenmark är ett generiskt läkemedel. Det innebär att det liknar ett s.k. referensläkemedel som redan är godkänt i Europeiska unionen (EU). Referensläkemedlet är Zyprexa. Mer information om generiska läkemedel finns i dokumentet med frågor och svar [här](#).

Vad används Olanzapine Glenmark för?

Olanzapine Glenmark används för att behandla vuxna med schizofreni. Schizofreni är en psykisk sjukdom som har en rad symtom, bland annat förvirring i tanke och tal, hallucinationer (att höra eller se saker som inte finns), misstänksamhet och vanföreställningar. Olanzapine Glenmark stabiliserar också stämningsläget hos patienter som har svarat på en första behandling.

Olanzapine Glenmark används även för att behandla måttliga till svåra maniska episoder (extrem upprymdhet) hos vuxna. Det kan också användas för att förhindra återfall i sådana maniska episoder hos vuxna med bipolär sjukdom (en psykisk sjukdom med perioder av omväxlande onormal upprymdhet och depression) som har svarat på en första behandling.

Läkemedlet är receptbelagt.

Hur används Olanzapine Glenmark?

Den rekommenderade startdosen av Olanzapine Glenmark beror på vilken sjukdom som behandlas: 10 mg per dag ges vid schizofreni och för att förebygga maniska episoder och 15 mg per dag ges vid behandling av maniska episoder, förutom när Olanzapin Glenmark ges tillsammans med andra läkemedel, då startdosen kan vara 10 mg per dag. Dosen justeras efter hur väl patienten svarar på och tolererar behandlingen. Det vanliga dosintervallet är mellan 5 och 20 mg per dag. Patienter över 65 år samt patienter som har nedsatt lever- eller njurfunktion kan behöva en lägre startdos på 5 mg per dag.

Hur verkar Olanzapine Glenmark?

Den aktiva substansen i Olanzapine Glenmark, olanzapin, är ett antipsykotiskt läkemedel. Det är känt som ett "atypiskt" antipsykotiskt läkemedel eftersom det skiljer sig från äldre antipsykotiska läkemedel som har funnits sedan 1950-talet. Olanzapine Glenmarks exakta verkningsmekanism är okänd, men läkemedlet binder till flera olika receptorer på ytan av nervcellerna i hjärnan. Detta stör de signaler som överförs mellan hjärncellerna av signalsubstanter, kemiska ämnen som gör det möjligt för nervceller att kommunicera med varandra. Man tror att olanzapins gynnsamma effekt beror på att ämnet blockerar receptorerna för signalsubstanserna 5-hydroxytryptamin (kallas även serotonin) och dopamin. Eftersom dessa signalsubstanter spelar roll vid schizofreni och bipolär sjukdom bidrar olanzapin till att normalisera hjärnaktiviteten och lindra sjukdomssymtomen.

Hur har Olanzapine Glenmarks effekt undersökts?

Eftersom Olanzapine Glenmark är ett generiskt läkemedel har studierna begränsats till tester som visar att det är bioekvivalent med referensläkemedlet Zyprexa. Läkemedel är bioekvivalenta när de bildar samma halter av den aktiva substansen i kroppen.

Vilka är fördelarna och riskerna med Olanzapine Glenmark?

Eftersom Olanzapine Glenmark är ett generiskt läkemedel och är bioekvivalent med referensläkemedlet anses dess fördelar och risker vara desamma som för referensläkemedlet.

Varför har Olanzapine Glenmark godkänts?

CHMP fann att det styrkts att Olanzapine Glenmark i enlighet med EU:s krav har likvärdig kvalitet och är bioekvivalent med Zyprexa. Kommittén fann därför att fördelarna är större än de konstaterade riskerna, liksom för Zyprexa. Kommittén rekommenderade att Olanzapine Glenmark skulle godkännas för försäljning.

Mer information om Olanzapine Glenmark

Den 3 december 2009 beviljade Europeiska kommissionen ett godkännande för försäljning av Olanzapine Glenmark som gäller i hela EU.

Det offentliga europeiska utredningsprotokollet (EPAR) för Olanzapine Glenmark finns i sin helhet på EMA:s webbplats ema.europa.eu/Find_medicine/Human_medicines/European_public_assessment_reports. Mer information om behandling med Olanzapine Glenmark finns i bipacksedeln (ingår också i EPAR). Du kan också kontakta din läkare eller apotekspersonal.

Denna sammanfattning uppdaterades senast 07-2014.