

TARJETA DE INFORMACIÓN
PARA EL PACIENTE EN
TRATAMIENTO CON
ZYPADHERA (OLANZAPINA).

Información sobre prevención de
riesgos acordada con la Agencia
Española de Medicamentos y
Productos Sanitarios (AEMPS).
Septiembre-2024

Disponible en la web de la AEMPS
www.aemps.gob.es

INFORMACIÓN IMPORTANTE PARA LOS PACIENTES

A veces, olanzapina puede entrar en el torrente sanguíneo muy rápidamente y puede producir los siguientes efectos adversos: somnolencia excesiva, mareos, confusión, desorientación, dificultad al hablar, dificultad al andar, rigidez muscular o temblores, debilidad, irritabilidad, agresión, ansiedad, incremento de la presión sanguínea, o convulsiones y puede producir pérdida de conciencia. **Por esa razón:**

- Cada vez que reciba su inyección su médico o enfermera observará la aparición de los síntomas listados durante al menos 3 horas
- Su médico o enfermera debe asegurarse que no tiene ninguno de esos síntomas antes de irse
- Aunque es poco probable, usted puede tener esos síntomas después de las 3 horas tras la inyección. Si eso pasa, contacte con su médico o enfermera inmediatamente
- Debido a este riesgo, no conduzca ni utilice maquinaria durante el resto del día en el que recibe la inyección

Mientras está en la consulta, asegúrese de decirle a su médico o enfermera si usted

- Se siente muy somnoliento
- Se siente mareado
- Se siente confuso o desorientado
- Se siente irritable o agresivo
- Se siente con ansiedad
- Tiene dificultad para hablar o andar
- Se siente débil
- Tiene rigidez muscular o temblores

Su médico o enfermera debe comprobar y asegurarse que usted está alerta y sin síntomas antes de irse de la consulta y le deben explicar que hacer en caso de que esto ocurra una vez que se haya ido.

Puede encontrar información adicional de olanzapina en el prospecto, disponible en:
<https://cima.aemps.es/cima/publico/home.html>.

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano:
<https://www.notificaRAM.es>

CONTROLA TU INYECCIÓN

Nombre: _____

Dirección: _____

Teléfono: _____

Información contacto urgente:
