

Composition:

Each Olen (2.5, 5, 7.5, 10, 15) Film Coated Tablet contains:
Olanzapine: 2.5, 5, 7.5, 10, or 15 mg.

Pharmacological Properties & Mechanism of Action:

Olen efficacy in schizophrenia is mediated through a combination of dopamine and serotonin type 2 (5HT₂) antagonism. The mechanism of action of olanzapine in the treatment of acute manic or mixed episodes associated with bipolar I disorder is unknown.

Pharmacokinetic:

Olanzapine is well absorbed after oral administration, reaching peak plasma concentrations within 5 to 8 hours. Olanzapine binds to plasma proteins (mainly albumin and α 1-acid-glycoprotein) by about 93%. It is metabolized in the liver by conjugative and oxidative pathways. Following a single oral dose of olanzapine, 7% of the dose of olanzapine was recovered in the urine as unchanged drug. Approximately 57% and 30% of the dose was recovered in the urine and feces, respectively.

Indications:

- Treatment of schizophrenia in adults.
- Treatment of manic or mixed episodes associated with bipolar I disorder and maintenance treatment of bipolar I disorder.
- Adjunct to valproate or lithium in the treatment of manic or mixed episodes associated with bipolar I disorder.
- Depressive episodes associated with bipolar I disorder.

Contraindications:

- Hypersensitivity to olanzapine or to any of the excipients.
- Patients with known risk of narrow-angle glaucoma.

Warnings & Precautions:

- Olen is not recommended for use in patients with dementia-related psychosis and/or behavioral disturbances because of an increase in the risk of cerebrovascular accident.
- The level of glucose and lipids in the blood should be monitored regularly.
- Acute symptoms such as sweating, insomnia, tremor, anxiety, nausea, or vomiting have been reported rarely when olanzapine is stopped abruptly.
- If signs or symptoms of tardive dyskinesia appear in a patient on olanzapine, a dose reduction or discontinuation should be considered.
- Postural hypotension was infrequently observed in the elderly over 65 years of age.
- Caution should be exercised in patients:
 - With prostatic hypertrophy, or paralytic ileus.
 - With elevated ALT and/or AST, or with signs and symptoms of

hepatic impairment.

- With low leukocyte and/or neutrophil counts for any reason.
- Who have a history of nervous seizures.
- Worsening of Parkinson's disease symptoms and hallucinations when using olanzapine in the treatment of psychosis associated with dopamine agonists.

Pregnancy & Lactation:

Pregnancy: Pregnancy category C. Olen should be used during pregnancy only if the potential benefit justifies the potential risk to the fetus.

Lactation: Olanzapine is excreted in breast milk. Mothers should be advised not to breast-feed an infant if they are taking olanzapine.

Driving & Using Machines:

Because olanzapine may cause somnolence and dizziness, patients should be cautioned about operating machinery, including motor vehicles.

Drug Interactions:

- Diazepam and alcohol: May potentiate orthostatic hypotension.
- Carbamazepine and smoking: The metabolism of olanzapine is induced by smoking and carbamazepine, which may lead to reduced olanzapine concentrations in the blood.
- Fluvoxamine: May increase olanzapine blood levels.
- Activated charcoal reduces the bioavailability of oral olanzapine by 50% to 60%.
- Antihypertensive Agents: Enhanced antihypertensive effect.
- Levodopa and Dopamine Agonists: May antagonize levodopa/dopamine agonists.

Side Effects:

The most frequently reported adverse reactions were somnolence, weight gain, eosinophilia, elevated prolactin, cholesterol, glucose and triglyceride levels, glucosuria, increased appetite, dizziness, akathisia, parkinsonism, leukopenia, neutropenia, dyskinesia, orthostatic hypotension, anticholinergic effects (constipation, dry mouth), transient asymptomatic elevations of hepatic aminotransferases, rash, fatigue, pyrexia, arthralgia, increased alkaline phosphatase, high uric acid, high creatine phosphokinase and oedema, erectile dysfunction in males, decreased libido in both males and females.

Dosage & Administration:

Olen may be given without regard to meals.

Indication	Adults	Adolescents (13-17 Years)
Schizophrenia	Start at 5-10 mg once daily. Target: 10 mg/day within several days.	Start at 2.5-5 mg once daily. Target: 10 mg/day within several days.

Bipolar I Disorder (manic or mixed episodes)	Start at 10 or 15 mg once daily.	Start at 2.5-5 mg once daily. Target: 10 mg/day within several days.
Depressive Episodes associated with Bipolar I Disorder	In combination with fluoxetine: Start at 5 mg of oral olanzapine and 20 mg of fluoxetine once daily.	In combination with fluoxetine: Start at 2.5 mg of oral olanzapine and 20 mg of fluoxetine once daily.

Renal and/or Hepatic Impairment: Consideration should be given to starting at a dose lower than 5 mg for such patients. In cases of moderate hepatic impairment, the starting dose should be 5 mg and increased only with caution.

Children: Olanzapine is not recommended for use in children and adolescents below 13 years of age due to a lack of data on safety and efficacy.

Overdose:

Symptoms: in overdose include, agitation/aggressiveness, dysarthria, various extrapyramidal symptoms, delirium, convulsion, coma, possible neuroleptic malignant syndrome, respiratory depression, hypertension or hypotension, cardiac arrhythmias and cardiopulmonary arrest.

Treatment: There is no specific antidote for olanzapine. Induction of emesis is not recommended. Standard procedures for management of overdose may be indicated (i.e., gastric lavage, administration of activated charcoal). The concomitant administration of activated charcoal was shown to reduce the oral bioavailability of olanzapine by 50% to 60%.

Symptomatic treatment and monitoring of vital organ function should be instituted according to clinical presentation, including treatment of hypotension and circulatory collapse and support of respiratory function.

Storage:

Keep out of reach of children. Store below 25 °C.

Packaging:

Each Olen carton box contains 20 or 30 Film Coated Tablets in two or three Alu/Alu blisters.

الخصائص الدوائية وآلية التأثير:

يُمتَصَّعُ أولانزابين بشكل جيّد بعد تناوله عن طريق أفم، حيث يصل إلى ذروة تركيزه في البلازما خلال ٥-٨ ساعات. يرتبط أولانزابين ببروتينات البلازما (بشكل رئيسي الألبومين والبروتين السكري الحمضي ألفا-١) بحوالي ٩٣%. يتم استقلابه في الكبد عن طريق تفاعلات الاقتران والأكسدة. بعد إعطاء جرعة قوّة واحدة من أولانزابين، تم الحصول على ٧ ٪ من جرعة أولانزابين في البول كدواء غير متغيّر. تم الحصول على حوالي ٥٧ ٪ و ٣٠ ٪ من الجرعة المتناولة في البول والبراز، على التوالي.

الاستطابات:

- معالجة مرض انفصام الشخصية عند البالغين.
- معالجة نوبات الهوس أو القوباء المخططة المصاحبة للاضطراب ثنائي القطب من النمط الأول وعلاج صيانة للاضطراب ثنائي القطب من النمط الأول.
- علاج مساعد مع الفالبروات أو الليثيوم في معالجة الهوس أو القوباء المخططة المصاحبة للاضطراب ثنائي القطب من النمط الأول.
- معالجة نوبات الاكتئاب المرتبطة باضطراب ثنائي القطب من النمط الأول.

مضادات الاستطباب:
 - فرط الحساسية تجاه الأوالانزابين أو لأيٍّ من السّوَاعَات.
 - المرضى المعروفين بخطر الإصابة بمرض الزَّرَق مغلق الرّأْوِيَة.
التحذيرات والاحتياطات:

● لا ينصح باستخدام أولئك لدى المرضى الذين يعانون من الأذهان المرتبط بالخرف / أو الاضطرابات السلوكية بسبب زيادة خطر التعرض للحوادث الوعائية الدماغية.

- يجب مراقبة مستويات الجلوكوز والدهون الدموية بانتظام.
- تمّ الإبلاغ عن حدوث أعراض حادة مثل التعرق، الأرق، الرّغبة، القلق، الغثيان أو القيء بشكل نادر عندما يتمّ إيقاف تناول أولانزابين بشكل مفاجئ.

- إذا ظهرت علامات أو أعراض خلل الحركة الأجل لدى المرضى الذين يتناولون أولانزابين، فينبغي الأخذ بعين الاعتبار تقليل الجرعة أو إيقافها.
- لوحظ حدوث انخفاض في ضغط الدم الانتصابي عند بعض المرضى كبار السن الذين تزيد أعمارهم عن ٦٥ سنة.

● يجب توخي الحذر عند المرضى الذين يعانون من:

تضخم البروستات أو العنوص الثلثي.
ارتفاع ALT و / أو AST، أو من علامات وأعراض القصور الكبدية.
من انخفاض عدد الكريات البيض و / أو العدلات لأي سبب من الأسباب.
تاريخ من الإصابة بالقلوب العصبية.
تفاقم أعراض مرض باركنسون والهولسة عند استخدام أولانزابين في علاج الذهان المصاحب لانهضات الدوبامين.

لحمِل والإِرضاع:

لِلحَمْل: التّصنيف الحَمْليّ C، يجب استخدام أولين أثناء الحمل فقط إذا كانت الفائدة المرجوة تفوق المخاطر المحتملة على الجنين.

لِلإَرْضَاع: يفرز أولانزابين في حليب الثدي. يجب نصح الأمهات بعدم الإرضاع في حال كانوا يتناولون أولانزابين.

لقيادة واستخدام الآلات:

ظراً لأنّ أولانزابين قد يسبّب النعاس والدوخة، يجب تحذير المرضى بشأن تشغيل الآلات، بما في ذلك السيارات.

لتداخلات الدوائية:

الذي يزيام والكحول: قد يزيدان من انخفاض ضغط الدم الانقباضي.
الكاربامازيبين والتشنج: يتم تخفيف استقلاب الأولانزابين عن طريق
التشنج والكاربامازيبين، مما قد يؤدي إلى انخفاض تراكيز الأولانزابين
في الدم.

فلوفوكسامين: قد يزيد من مستويات أولانزابين في الدم.
يقلل الفحم الفعال من التوافر الحيوي لأولانزابين المأخوذ عن طريق
الأموية الخاصة للضغط: تعزز التأثير الخافض للضغط.
ليفودوبا وناهضات الدوبامين: قد يعاكس أولانزابين تأثيرات ليفودوبا /
ناهضات الدوبامين.

التأثيرات الجانبية:
نَّ التأثيرات الجانبية الأكثر شيوعاً هي التَّعاس، زيادة الوزن، فرط الحُمضات، ارتفاع البرولاكتين والكوليسترول، ومستويات الغلوكوز الشَّحوم الثلاثية، بيلة سكرية، زيادة الشهية، التَّوخة، تَعَثُّر الخُلس، باركنسونية، قَلَّة الكريات البيض، قَلَّة العدلات، خلل الخَرْكة، انخفاض ضغط الدَّم الانتصابي، تأثيرات مضادَّات الكولين (إمساك، جفاف الفم)، ارتفاع عابر بدون أعراض لنواقل الأمين الكينية، طفح جلدي، تعب، آلام المفاصل، آلام العضلات، ارتفاع مستويات الفوسفاتاز القلوي، ارتفاع حمض لَبَنِي، ارتفاع نسبة الكرياتينين وسفوفيناز، والوذمة، ضعف الانتصاب لدى الذَّكُور، انخفاض الرِّغبة الجنسيَّة لدى الذَّكُور والإناث.

لجرعة والاستعمال:

يمكن تناول أولين بغض النظر عن تناول وجبات الطعام.

المراهقون (١٣-١٧ سنة)	الكبار	الاستقطاب
جرعة البدء ٥-٢,٥ ملغ مرّة واحدة يوميّاً. الهدف: ١٠ ملغ/ اليوم خلال عدّة أيام.	جرعة البدء ٥-١٠ ملغ مرّة واحدة يوميّاً. الهدف: ١٠ ملغ/ اليوم خلال عدّة أيام.	انفصام الشخصية

جرعة البدء ٥-٢,٥ ملغ مرة واحدة يومياً. الهدف: ١٠ ملغ / اليوم خلال عدة أيام.	جرعة البدء ١٠-١٥ ملغ مرة واحدة يومياً	اضطراب ثنائي القطب من النمط الأول (نوبات هوس أو الذبابات المختلطة)
بالمشاركة مع الفلوكسيبتين: جرعة البدء تناول ٢,٥ ملغ من أولانزابين عن طريق الفم و ٢٠ ملغ من فلوكسيبتين مرة واحدة يومياً.	بالمشاركة مع الفلوكسيبتين: جرعة البدء تناول ٥ ملغ من أولانزابين عن طريق الفم و ٢٠ ملغ من فلوكسيبتين مرة واحدة يومياً.	نوبات الاكتئاب المرتبطة باضطراب ثنائي القطب من النمط الأول

القصور الكلوي و / أو الكبدية: يجب الأخذ بعين الاعتبار البدء بجرعة أقل من ٥ ملغ لمثل هؤلاء المرضى. في حالات القصور الكبدي المعتدل، يجب أن تكون جرعة البدء ٥ ملغ وتزداد بحذر فقط.

الأطفال: لا يُنصح باستخدام أوفانازيبين لدى الأطفال والمراهقين الذين تقل أعمارهم عن ١٣ عام بسبب نقص البيانات حول السلامة والفعالية.

فرط الجرعة:

الأعراض: تشمل أعراض تناول جرعة زائدة، الهياج/العنوانية، عسر الكلام، الأضراس خارج حزمة مختلفة، هذيان، تشنّج، غيبوبة، متلازمة مضادات الأضراس الحبيبية، تشنّج الجهاز التنفسي، ارتفاع أو انخفاض ضغط الدم، عدم انتظام ضربات القلب والتسكّك القلبية الرئوية.

العلاج: لا يوجد ترياق محدّد لأولانزابين. لا ينصح بتحريض القيء. يمكن اتباع الإجراءات المعيارية المُتبعة عند تناول جرعة زائدة (مثل غسيل المعدة، وإعطاء الفحم الفعّال). تبيّن أنّ إعطاء الدواء المصاحب للفحم الفعّال تقلّل من التوافر الحيويّ القمويّ لأولانزابين بنسبة ٥٠٪ إلى ٦٠٪.

يجب بدء علاج الأعراض ومراقبة وظائف الأعضاء الحيويّة وفقاً للأعراض السريريّة، بما في ذلك علاج انخفاض ضغط الدّم وإنهيار الدّورة الدّمويّة ودعم وظائف الجهاز التنفسيّ.

الحفظ:
يُحفظ بعيداً عن متناول أيدي الأطفال. يُحفظ في درجة حرارة أقل من ٢٥ درجة مئوية.

التعبئة:
كل عبوة كرتونية أولين تحتوي على ٢٠ أو ٣٠ مضغوطة ملبسة بالفيلم
ضمن شريطين أو ثلاث شرائط Alu/Alu.

الدواء مستمضن يورث على مسكته واستعماله خلافاً لتعليمات بعرضه كالتحضر
على بيعه وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال المخصوص من عليها وتعليمات الصيدلي
الذي صرفها لك ، فخطيبه والصيدلي هما الذين يصفان الدواء وينفعه وتزورهم .
التذكر صرف الدواء دون الصورة في عينه
لا تتوكل الأدوية بمقتدر أيدي الأطفال
مجلس وزراء الصحة العرب والتحاد الصفائفة العرب

ريضا فارما للصناعات الدوائية - ادب - سوريا