



Le 27 juin 2025

Objet : Renseignements mis à jour concernant ZENHALE® (furoate de mométasone et fumarate de formotérol dihydraté) – DINs : 02361752 et 02361760

Cher (chère) professionnel(le) de la santé,

La présente lettre vise à vous informer d'un changement dans l'indication de ZENHALE® (furoate de mométasone et fumarate de formotérol dihydraté), un produit médicamenteux d'Organon.

ZENHALE® est indiqué :

- dans le traitement de l'asthme, chez les patients âgés de 12 ans et plus présentant une maladie obstructive réversible des voies respiratoires.

Auparavant, ZENHALE® était également indiqué dans le traitement de l'asthme, chez les patients âgés de 5 ans ou plus présentant une maladie obstructive réversible des voies respiratoires. La modification de l'indication de ZENHALE® est due à l'altération du statut commercial de ZENHALE® à 50 mcg/5 mcg par pression du poussoir, qui a été retiré du marché (suppression du DIN) en date du 30 septembre 2022. La monographie de ZENHALE® a donc été révisée en conséquence.

Pour obtenir tous les renseignements posologiques et tous les renseignements destinés au consommateur, veuillez consulter la [monographie de ZENHALE®](#). Vous pouvez obtenir la monographie de produit en visitant le [site Web d'Organon](#) ou en communiquant avec Organon Canada au 1-844-820-5468.

Si vous avez une question d'ordre médical au sujet de ZENHALE®, veuillez communiquer avec le Centre d'information médicale au 1-844-820-5468 ou à medinfocanada@organon.com.