

# Neupogen 30 MU (0,3 mg/mL), solution injectable - [filgrastim]

Remise à disposition 18/03/2025

## DCI

Filgrastim

## Indications

- Neupogen est indiqué dans la réduction de la durée des neutropénies et de l'incidence des neutropénies fébriles chez les patients traités par une chimiothérapie cytotoxique pour une pathologie maligne (à l'exception des leucémies myéloïdes chroniques et des syndromes myélodysplasiques), et dans la réduction de la durée des neutropénies chez les patients recevant une thérapie myélosuppressive suivie de greffe de moelle et présentant un risque accru de neutropénie sévère prolongée.
- L'innocuité et l'efficacité de Neupogen sont similaires chez l'adulte et chez l'enfant recevant une chimiothérapie cytotoxique.
- Neupogen est indiqué dans la mobilisation de cellules souches progénitrices (CSP) dans le sang circulant. L'administration à long terme de Neupogen est indiquée chez les patients, enfants ou adultes, atteints de neutropénies sévères congénitales, cycliques ou idiopathiques avec un nombre absolu de polynucléaires neutrophiles (PNN) inférieur ou égal à  $0,5 \times 10^9/L$  et d'antécédents d'infections sévères ou récurrentes, afin d'augmenter le taux de neutrophiles et de réduire l'incidence et la durée des épisodes infectieux.
- Neupogen est indiqué dans le traitement des neutropénies persistantes (taux de polynucléaires neutrophiles inférieur ou égal à  $1,0 \times 10^9/L$ ) chez les patients infectés par le VIH à un stade avancé, afin de réduire le risque d'infections bactériennes quand les autres options destinées à corriger la neutropénie sont inadéquates.

## Laboratoire exploitant

Amgen SAS

## Observations particulières

- Remise à disposition normale depuis mi-mars 2025

*Afin de sécuriser autant que possible la situation en France et de préserver les stocks disponibles de vente et l'exportation du médicament par les autres pays de l'Union européenne, le laboratoire a décidé de maintenir la disponibilité de ce médicament dans les circuits de distribution nationaux et respectés jusqu'à la remise à disposition normale du médicament, permettant un approvisionnement continu et approprié du marché national.*