

Epanutin

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Epanutin 30 mg/ 5 ml, suspension buvable

Substance active

Phénytoïne

Laboratoire

Viatis

AMM

Documents de référence dans le cadre de l'AMM

Indication(s) dans ce cadre

Documents de référence dans ce cadre

Suivi des patients

Base publique du médicament

Titulaire (s)

Critères d'octroi

Indications

Code(s) CIP

Documents de référence

Lire aussi

Autres informations

Données d'inclusion

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Epanutin 30 mg/ 5 ml, suspension buvable

Critères d'octroi

- Epilepsies généralisées (crises tonico-cloniques) ou partielles (crises partielles avec ou sans généralisation secondaire).
- En monothérapie, ou en association à un autre traitement antiépileptique:

- Chez les patients qui ne peuvent pas avaler les comprimés.

Autres informations

- L'administration de ce médicament nécessite l'utilisation d'un système doseur adapté au volume prescrit, non inclus dans l'actuelle présentation.
- Consultez le RCP Irlande
- Il existe des comprimés de phénytoïne avec une AMM en France : Di-Hydan 100 mg, comprimé sécable ou Diphante 100 mg, comprimé quadrisécable

Faire une demande d'AAC (autorisation d'accès compassionnel)

Se connecter à e-Saturne pour faire une demande d'AAC

En cas d'indisponibilité d'e-Saturne

Toutes vos demandes **concernant un support informatique de l'application e-saturne** doivent désormais passer par le formulaire dédié