

PUBLIÉ LE 10/09/2018 - MISE À JOUR LE 11/04/2023

Kedrion Human Plasminogen

Base publique du médicament

Spécialité(s) pharmaceutique(s)
Kedrion Human Plasminogen 1mg/ml, collyre en solution congelée
Substance active
Plasminogen humain
Laboratoire
Kedrion SPA
AMM
Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Indication(s) dans ce cadre
Documents de référence dans ce cadre
Suivi des patients

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)

Kedrion Human Plasminogen 1mg/ml, collyre en solution congelée

Critères d'octroi

• Conjonctivite ligneuse sur déficit en plasminogene

Autres informations

- Consulter la brochure investigateur et la notice d'administration disponibles auprès du laboratoire
- Conditions de conservation : à -20°C dans un congélateur

• Le médicament doit être utilisé dans les 72 heures après décongélation.

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 <u>le formulaire dédié</u>