

Stelara

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Stelara 45 mg, solution injectable en flacon
Stelara 90 mg, solution injectable en seringue préremplie

Substance active

Ustekinumab

Laboratoire

JANSSEN-CILAG

Statut

Arrêt : 03/10/2017
Début : 25/11/2015

AMM

Documents de référence dans le cadre de l'AMM

Indication(s) dans ce cadre

Traitement de la maladie de Crohn active modérée à sévère chez les patients adultes présentant une réponse insuffisante, une perte de réponse ou une intolérance à un traitement conventionnel ou par anti-TNF α , ou qui présentent une contre-indication médicale à ces traitements.

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](#)



Rapport de synthèse n°1 - STELARA® 45 mg, solution injectable en flacon, STELARA® 90 mg, solution injectable en

seringue préremplie (19/04/2017)

 Rapport de synthèse final - STELARA® 45 mg, solution injectable en flacon, STELARA® 90 mg, solution injectable en seringue préremplie (29/03/2018)