

Talymus

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Talymus 1 mg/ml, collyre en suspension

Substance active

Tacrolimus

Laboratoire

Senju Pharmaceuticals Co, Ltd.

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)

Talymus 1 mg/ml, collyre en suspension

Critères d'octroi

Conjonctivite ou kératoconjonctivite sévère due à une sécheresse oculaire dans la GVH oculaire, avec :

- Résistance aux traitements non-pharmacologiques (bouchons méatiques)
- Résistance aux substituts lacrymaux

- Résistance à la ciclosporine en collyre

ou

Conjonctivite ou kératoconjonctivite sèche sévère due à syndrome de Gougerot-Sjögren, avec :

- Résistance aux traitements non-pharmacologiques (bouchons méatiques)
- Résistance aux substituts lacrymaux
- Résistance à la vitamine A en pommade ophtalmique
- Résistance à la ciclosporine en collyre

ou

Kératoconjonctivite vernale, avec :

- Résistance à la ciclosporine
- Corticodépendance

Autres informations

Posologie

- 1 goutte dans chaque œil affecté 2 fois par jour

Contre-indications

- Hypersensibilité au tacrolimus
- Patients avec une infection oculaire

Mise en gardes et précautions d'emploi

- Se reporter à la traduction en anglais du RCP Japonais
- Prescription réservée aux spécialistes en Ophtalmologie



Traduction en anglais du RCP Japonais (version au 27/01/2020)

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