

Warfarine

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Warfarine 1 mg/ml, suspension buvable

Substance active

Warfarin Sodium

Laboratoire

Rosemont Pharmaceuticals 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)

Warfarine 1 mg/ml, suspension buvable

Critères d'octroi

- Prévention du risque thrombo-embolique.
- Chez les patients qui ne peuvent pas avaler les comprimés de warfarine

Autres informations

- Le système doseur fourni avec le flacon de Warfarine n'est adapté qu'aux posologies préconisées chez l'adulte. De ce fait, il est indispensable d'utiliser chez l'enfant un système doseur adapté à la posologie prescrite chez ce dernier
- Le flacon ne doit pas être conservé plus de 28 jours après ouverture
- [RCP Royaume-Uni - Site eMC](#)
- Il existe des formes comprimées de Warfarine disponibles en France dans le cadre d'une [AMM - Base de données publique du médicament](#)

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](#)