

PUBLIÉ LE 10/09/2018 - MISE À JOUR LE 12/09/2023

Warfarine

Base publique du médicament

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
Documents de reference dans le cadre de l'Alvilvi
Indication(s) dans ce cadre
Documents de référence dans ce cadre
Documents de reference 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)

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 comprimés de Warfarine disponibles en France dans le cadre d'une<u>AMM Base de données</u> 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 <u>le formulaire dédié</u>