

Hémangirol

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Hémangirol 3,75 mg/ml, solution buvable

Substance active

Propranolol

Laboratoire

Pierre Fabre Medicament

Statut

CPC octroyé le 17/02/2016

Début prévu lors de la publication de l'arrêté de prise en charge correspondant

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](#)

Documents de référence dans le cadre de l'AMM

- [Base de données publique du médicament](#)

↓ Compte-rendu - Séance du 24/09/2015 - Commission d'évaluation initiale du rapport entre les bénéfices et les risques des produits de santé (15/04/2016)

Indication(s) dans ce cadre

Traitement des patients pédiatriques atteints d'hypertension artérielle, d'insuffisance cardiaque et de cardiomyopathie, de troubles du rythme, de tétralogie de Fallot, du syndrome du QT long congénital et du syndrome de Marfan, justifiant d'un traitement par bêtabloquant

Documents de référence dans ce cadre

↓ Hémangirol 3,75 mg/ml, solution buvable - Protocole de suivi (15/04/2016)