

PUBLIÉ LE 12/10/2021 - MISE À JOUR LE 30/06/2022

Nplate

Spécialité(s) pharmaceutique(s)
Nplate 250 microgrammes, poudre et solvant ou solution injectable Nplate 500 microgrammes, poudre et solvant ou solution injectable
Substance active
romiplostim
Laboratoire
Amgen Europe BV
Statut
RTU établie le 30/06/2021 Début de RTU prévu lors de la publication de l'arrêté de prise en charge correspondant
besut de Kro preva lors de la publication de l'arrête 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

Cadre de prescription compassionnelle (CPC)

Documents de référence dans le cadre de l'AMM

- Données BDPM Nplate 250 microgrammes, poudre et solvant pour solution injectable
- Données BDPM Nplate 500 microgrammes, poudre et solvant pour solution injectable

Indication(s) dans ce cadre

Traitement des syndromes myélodysplasiques avec thrombopénie symptomatique chez les patients ayant moins de 5% de blastes médullaires (risque tres faible, faible et intermédiaire selon le score R-IPSS)

Documents de référence dans ce cadre



Protocole de suivi NPlate