

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

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 très faible, faible et intermédiaire selon le score R-IPSS)

Documents de référence dans ce cadre



Protocole de suivi NPlate