

# 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