

Osilodrostat (Isturisa)

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Osilodrostat 1 mg, comprimé pelliculé (Isturisa)
Osilodrostat 5 mg, comprimé pelliculé (Isturisa)
Osilodrostat 10 mg, comprimé pelliculé (Isturisa)

Substance active

Osilodrostat

Laboratoire

Laboratoires Novartis

Statut

ATUc du 24/09/2019
Arrêt d'ATUc le 02/06/2020

AMM

09/01/2020 (ISTURISA)

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](#)

Traitement du syndrome de Cushing endogène chez l'adulte.

[Code\(s\) CIP](#)

- 1 mg : 34009 589 020 4 8
- 5 mg : 34009 589 020 6 2
- 10 mg : 34009 589 020 7 9

[Documents de référence](#)

[Lire aussi](#)

[Autres informations](#)

[Données d'inclusion](#)

Résumé de rapport de synthèse périodique