

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