

Giltéritinib

Substance active

Giltéritinib

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Xospata

Générique(s) disponible(s)

Non

Mesures additionnelles de réduction du risque validées par l'ANSM et diffusées par le(s) laboratoire(s) exploitant(s) le(s) médicament(s)

Matériel éducationnel destiné aux prescripteurs et aux patients afin de les informer sur le risque important identifié de syndrome de différenciation :

- une brochure destinée aux professionnels de santé informe sur l'indication, les signes et symptômes du syndrome de différenciation et sa prise en charge.
- une carte d'alerte destinée aux patients informe sur :
 - les signes et symptômes du syndrome de différenciation
 - et la nécessité de consulter en cas de suspicion, avec un message d'alerte à l'attention de tout professionnel de santé susceptible de traiter le patient sur l'utilisation de XOSPATA.



Brochure destinée aux professionnels de santé (05/09/2024)



Carte d'alerte (02/03/2021)

Base publique du médicament

Données BDPM

[Agence européenne du médicament](#)

[Données EMA](#)

[Lire aussi](#)