

Atgam 50 mg/mL, solution à diluer pour perfusion – [immunoglobuline équine anti-lymphocyte T humain]

PUBLIÉ LE 06/05/2026

TENSION D'APPROVISIONNEMENT 23/03/2026

DCI

Immunoglobuline équine anti-lymphocyte T humain


Indications

Atgam est indiqué, dans le cadre du traitement immunosuppresseur standard, pour le traitement des formes modérées à sévères d'aplasie médullaire acquise d'étiologie immunologique connue ou suspectée chez les adultes et les enfants de 2 ans et plus qui ne peuvent pas recevoir une greffe de cellules souches hématopoïétiques (GCSH) ou pour lequel un donneur compatible de CSH n'est pas disponible.

Laboratoire exploitant

Pfizer

Observations particulières

- Situation à l'hôpital : tension
- Mise à disposition exceptionnelle et transitoire d'unités de la spécialité Atgam 50 mg/mL, concentrat do sporzadzania roztworu do infuzji initialement destinées au marché polonais
-  Lettre d'information du laboratoire en date du 25/02/2026 à l'attention des professionnels de santé (06/05/2026)
- Date de remise à disposition prévue : mi-juin 2026

Afin de sécuriser autant que possible la situation en France et de préserver les stocks disponibles, la vente et l'exportation du médicament par les grossistes répartiteurs vers l'étranger est interdite à compter de la publication de cette fiche d'information sur notre site (application de la loi de santé publique 2016-41 publiée au Journal Officiel le 27 janvier 2016 et des dispositions des articles L. 5121-30 et L.5124-17-3 du Code la Santé Publique).

Cette mesure d'interdiction de vente en dehors du territoire national, ou aux distributeurs en gros à l'exportation, doit être appliquée et respectée jusqu'à la remise à disposition normale du médicament, permettant un approvisionnement continu et approprié du marché national.