

# ROACTEMRA 162 mg, solution injectable en seringue préremplie

Tension d'approvisionnement 14 sept. 2021

## DCI

Tocilizumab

## Indications

RoActemra, en association au méthotrexate (MTX) est indiqué pour :

- le traitement de la polyarthrite rhumatoïde (PR) active, sévère et évolutive chez les patients adultes non précédemment traités par MTX,
- le traitement de la PR active, modérée à sévère, chez les patients adultes qui ont présenté soit une réponse inadéquate, soit une intolérance à un précédent traitement par un ou plusieurs traitements de fond (DMARDs) ou par un ou plusieurs antagonistes du facteur de nécrose tumorale (anti-TNF).

Chez ces patients, RoActemra peut être utilisé en monothérapie en cas d'intolérance au MTX, ou lorsque la poursuite du traitement par MTX est inadaptée.

Il a été montré que RoActemra, en association avec le méthotrexate, réduit le taux de progression des dommages structuraux articulaires mesurés par radiographie et améliore les capacités fonctionnelles.

RoActemra est indiqué pour le traitement de l'arthrite juvénile idiopathique systémique (AJIs) active chez les patients âgés de 1 an et plus, qui ont présenté une réponse inadéquate à un précédent traitement par AINS et corticoïdes systémiques. RoActemra peut être utilisé en monothérapie (en cas d'intolérance au MTX ou lorsque le traitement par MTX est inadapté) ou en association au MTX.

RoActemra en association au méthotrexate (MTX) est indiqué pour le traitement de l'arthrite juvénile idiopathique polyarticulaire (AJIp : facteur rhumatoïde positif ou négatif et oligoarthrite étendue) chez les patients âgés de 2 ans et plus, qui ont présenté une réponse inadéquate à un précédent traitement par MTX, RoActemra peut être utilisé en monothérapie en cas d'intolérance au MTX, ou lorsque la poursuite du traitement par MTX est inadaptée.

RoActemra est indiqué pour le traitement des patients adultes atteints d'artérite à cellules géantes (ACG).

## Laboratoire exploitant

Roche

## Observations particulières

- Tension d'approvisionnement concernant la spécialité ROACTEMRA 162 mg, solution injectable en seringue préremplie
- Distribution contingentée



Lettre d'information du laboratoire ROCHE en date du 13/09/2021 à l'attention des professionnels de santé

(14/09/2021)

↓  
Lettre d'information du laboratoire ROCHE en date du 14/10/2021 à l'attention des professionnels de santé  
(22/10/2021)

- Remise à disposition normale prévue en décembre 2021

*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 pharmaciens est soumise, à compter du 21 janvier 2021, aux dispositions des articles L.5120-1 et L.5120-2 du Code de la Santé Publique, jusqu'à la mise à disposition normale du médicament, permettant un approvisionnement continu et approprié au territoire national et respectée*

---

#### TENSION D'APPROVISIONNEMENT

PUBLIÉ LE 21/07/2021 - MIS À JOUR LE 22/10/2021

**ROACTEMRA 162 mg**, solution injectable en stylo prérempli

---

#### TENSION D'APPROVISIONNEMENT

PUBLIÉ LE 29/03/2021 - MIS À JOUR LE 22/10/2021

**ROACTEMRA 20 mg/ml**, solution à diluer pour perfusion

---