

# Blenrep

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Blenrep 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

## Substance active

Belantamab mafodotin

## Laboratoire

GlaxoSmithKline

## AMM

## 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

Code(s) CIP

Documents de référence

Lire aussi

Autres informations

Données d'inclusion

Résumé de rapport de synthèse périodique

#### Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

**Blenrep 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**


- Fin d'AAC le 12/03/2026

#### Autorisation d'accès précoce (AAP)

## **Blenrep 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Fin d'ATUc le 10/12/2020

### [Résumé de rapport de synthèse périodique](#)

 Résumé du rapport de synthèse périodique final - ATUc Belantamab mafodotin 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion - période du 27/04/2020 au 09/12/2020 (30/12/2021)

**Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui**