

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