

Truvada

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Truvada 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé

Substance active

Emtricitabine/Ténofovir disoproxil

Laboratoire

Gilead

Statut

Début de RTU le 04/01/2016

Arrêt de RTU le 28/02/2017

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

- [CSST RTU Truvada du 30/06/2015 - Compte-rendu CSST295-2015033 \(28/10/2015\)](#)
- [CSST RTU Truvada du 17/04/2015 - Compte-rendu CSST295-2015023 \(29/06/2015\)](#)
- [CSST RTU Truvada du 26/01/2015 - Compte-rendu CSST295-2015013 \(18/05/2015\)](#)
- [Compte-rendu de la séance du 29/10/2015 - Commission d'évaluation initiale du rapport entre les bénéfices et les risques des produits de santé \(01/12/2015\)](#)
- [Compte-rendu - Séance du 24/09/2015 - Commission d'évaluation initiale du rapport entre les bénéfices et les risques des produits de santé \(04/11/2015\)](#)
- [Compte -rendu séance du 10/03/2016 - Commission d'évaluation initiale du rapport entre les bénéfices et les risques des produits de santé \(25/04/2016\)](#)

Autres informations

Données d'inclusion

Résumé de rapport de synthèse périodique

- Rapport de synthèse n°1 TRUVADA 200 mg / 300 mg, comprimé pelliculé (06/01/2017)
- Rapport de synthèse n°2 TRUVADA 200 mg / 300 mg, comprimé pelliculé (06/01/2017)
- Rapport de synthèse n°3 TRUVADA 200 mg / 300 mg, comprimé pelliculé (06/01/2017)
- Rapport de synthèse n°4 TRUVADA 200 mg / 300 mg, comprimé pelliculé (04/07/2017)
- Rapport final - TRUVADA 200 mg / 300 mg, comprimé pelliculé (04/07/2017)