

# 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)