

Roactemra

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Roactemra, 20 mg/ml solution à diluer pour perfusion

Substance active

Tocilizumab

Laboratoire

Roche

Statut

Début de RTU le 07/04/2014

Arrêt de RTU le 19/12/2016

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](#)