

# 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