

PUBLIÉ LE 15/03/2021 - MISE À JOUR LE 30/06/2022

Bamlanivimab, Etesevimab

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Bamlanivimab 700 mg/20 mL (35 mg/mL) solution à diluer pour perfusion Etesevimab 700 mg/20 mL (35 mg/mL) solution à diluer pour perfusion en association

Substance active

Bamlanivimab / Etesevimab

Laboratoire

Lilly France

Statut

Bamlanivimab 700 mg/20 mL (35 mg/mL) solution à diluer pour perfusion Etesevimab 700 mg/20 mL (35 mg/mL) solution à diluer pour perfusion en association : ATU du 08/03/2021 Début d'ATU le 16/03/2021 ATUc suspendue le 31/12/2021

Bamlanivimab 700 mg/20 mL (35mg/mL) solution à diluer pour perfusion :

ATUc du 12/02/2021 Début d'ATUc le 22/02/2021 Fin d'ATUc le 31/12/2021

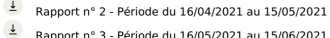
AMM

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

Rapport n° 1 - Période du 16/03/2021 au 16/04/2021



Rapport n° 3 - Période du 16/05/2021 au 15/06/2021

<u></u> Rapport n° 4 - Période du 16/06/2021 au 15/08/2021

Rapport n° 5 - Période du 16/08/2021 au 15/10/2021



PUBLIÉ LE 05/01/2022 - MIS À JOUR LE 17/06/2022

Traitements par anticorps monoclonaux actuellement disponibles contre la Covid-19 et utilisation selon les variants

INNOVATION - ACCÈS DÉROGATOIRE