

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° 2 - Période du 16/04/2021 au 15/05/2021
 - ↓ Rapport n° 3 - Période du 16/05/2021 au 15/06/2021
 - ↓ 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