

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° 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