

PUBLIÉ LE 24/03/2021 - MISE À JOUR LE 07/02/2025

Risdiplam

Base publique du médicament

Spécialité(s) pharmaceutique(s)
Risdiplam 0,75 mg/mL, poudre pour solution buvable
Substance active
Risdiplam
Laboratoire
Roche
AMM
Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Documents de reference dans le cadre de l'AMM
Indication(s) dans ce cadre
Documents de référence dans ce cadre
Suivi des patients

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
Autorisation d'accès précoce (AAP)

ATU Risdiplam 60 mg, poudre pour solution buvable (0,75 mg/ml) – Résumé du rapport de synthèse périodique

Risdiplam 0,75 mg/mL, poudre pour solution buvable

Résumé de rapport de synthèse périodique

Fin d'ATU le 28/06/2021

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

п