

# Risdiplam

## 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

## 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

#### Autorisation d'accès précoce (AAP)


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

Fin d'ATU le 28/06/2021

[Résumé de rapport de synthèse périodique](#)



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

Période du 01/12/2020 au 05/04/2021 (08/04/2022)  ATU risdiplam 60 mg, poudre pour solution buvable (0,75 mg/mL) – Résumé du rapport de synthèse périodique final Période du 01/12/2020 au 25/06/2021 (17/02/2023)

**Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui**

