

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