

Bulevirtide

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Bulevirtide 2 mg, poudre pour solution injectable
Bulevirtide 5 mg, poudre pour solution injectable

Substance active

Bulevirtide

Laboratoire

MYR GmbH

Statut

Bulevirtide 2 mg, poudre pour solution injectable :

ATUc du 09/09/2019

Arrêt d'ATUc le 14/09/2020

Bulevirtide 5 mg, poudre pour solution injectable :

Arrêt de mise à disposition (04/01/2022)

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

