

Sacituzumab Govitecan (Trodelvy)

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Sacituzumab Govitecan, 180 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion (Trodelvy)

Substance active

Sacituzumab govitecan

Laboratoire

Gilead

Statut

fin d'AAC = 21/02/2022

AMM

AMMc (Trodelvy)= 22/11/2021

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

Médicament disponible dans le cadre d'un Accès précoce post AMM

Données d'inclusion

Résumé de rapport de synthèse périodique