

PUBLIÉ LE 13/06/2019 - MISE À JOUR LE 10/12/2024

Atgam

Base publique du médicament

Spécialité(s) pharmaceutique(s)
Atgam 50 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
Substance active
Lymphocytes anti-thymocytes équin
Laboratoire
Pfizer
AMM
Documents de référence 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 compassionnel (AAC)
Atgam 50 mg/ml, solution à diluer pour perfusion Fin d'AAC le 02/08/2022

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Atgam 50 mg/ml, solution à diluer pour perfusion

Fin de l'AAP le 07/02/2024

Résumé de rapport de synthèse périodique

ATUc Atgam – Résumé de rapport de synthèse périodique final – Période du 01/04/2022 au 02/08/2022 (17/02/2023)

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

L