

PUBLIÉ LE 28/01/2021 - MISE À JOUR LE 30/06/2022

Tecentriq, dans le traitement des patients adultes

localement avancé ou métastatique		
Spécialité(s) pharmaceutique(s)		
Tecentriq 1200 mg, solution à diluer pour perfusion dans le traitement des patients adultes atteints d'un carcinome hépatocellulaire (CHC) localement avancé ou métastatique		
Substance active		
Atezolizumab		
Laboratoire		
Roche		
Statut		
ATU cohorte d'extension d'indication du 30/06/2020 Début de l'ATU le 20/07/2020		
AMM		
AMM		

Documents de référence dans le cadre de l'AMM

Indication(s) dans ce cadre
Indication(s) dans ce cadre
Documents de référence dans ce cadre
Documents de référence dans ce cadre
Suivi des patients
Suivi des patients
Base publique du médicament
Base publique du médicament
Titulaire (s)
Titulaire (s)
Critères d'octroi

Critères d'octroi

Indications	
Indications	
Code(s) CIP	
Code(s) CIP	
Documents de référence	
Documents de référence	
Lire aussi	
Lire aussi	
Autres informations	
Autres informations	
Données d'inclusion	

- Tecentriq® (atezolizumab) 1200 mg, solution à diluer pour perfusion dans le carcinome hépatocellulaire (CHC)-Résumé du rapport de synthèse périodique n° 1 Période du 20/07/2020 au 20/10/2020 (05/08/2021)
- Tecentriq® (atezolizumab) 1200 mg, solution à diluer pour perfusion dans le carcinome hépatocellulaire (CHC)-Résumé du rapport de synthèse périodique n° 2 Période du 21/10/2020 au 31/01/2021 (05/08/2021)

Résumé de rapport de synthèse périodique