

Tecentriq, dans le traitement des patients adultes atteints d'un carcinome hépatocellulaire (CHC) 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

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

Résumé de rapport de synthèse périodique

↓ 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