

PUBLIÉ LE 30/10/2020 - MISE À JOUR LE 10/10/2025

Bothrofav

Spécialité(s) pharmaceutique(s)
Bothrofav, solution à diluer pour perfusion, 4 mL
Substance active
Fragments F(ab')2 d'immunoglobulines T antivenin d'origine équine
Laboratoire
Micropharma Ltd
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

itulaire (s)
Critères d'octroi
ndications
Code(s) CIP
Oocuments de référence
ire aussi
autres informations
Oonnées d'inclusion
désumé de rapport de synthèse périodique
Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Bothrofav, solution à diluer pour perfusion, 4 mL

Critères d'octroi

Traitement des envenimations modérées à majeures provoquées par Bothrops Lancelolatus

Autres informations

- Posologie : la dose recommandée est fonction de la gravité de l'envenimation
- Consulter le RCP

- Conditionnement : le médicament est conditionné en boîte de 5 ampoules de 4 mL (traitement d'une envenimation de grade 2)
- Médicament réservé à l'usage hospitalier
- **1**

AAC Bothrofav - RCP (10/10/2025)

Faire une demande d'AAC (autorisation d'accès compassionnel)

Se connecter à e-Saturne pour faire une demande d'AAC

En cas d'indisponibilité d'e-Saturne

Toutes vos demandes **concernant un support informatique de l'application e-saturne** doivent désormais passer par <u>le formulaire dédié</u>