

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

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)

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



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 le formulaire dédié