

Casirivimab et Imdevimab (Ronapreve)

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Casirivimab et Imdevimab 120 mg/mL, solution à diluer pour perfusion intraveineuse ou solution pour injection sous-cutanée (Ronapreve)

Substance active

Casirivimab et imdevimab

Laboratoire

Roche

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)

Casirivimab et Imdevimab 120 mg/mL, solution à diluer pour perfusion intraveineuse ou solution pour injection sous-cutanée (Ronapreve)

Fin d'AAC le 03/07/2023

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Casirivimab et Imdevimab 120 mg/mL, solution à diluer pour perfusion intraveineuse ou solution pour injection sous-cutanée (Ronapreve)

Fin d'AAP le 03/07/2023

↓ Lire l'avis de l'ANSM du 30/07/2021 sur le Ronapreve dans le cadre d'une demande d'AAP (08/09/2021)

Données d'inclusion

↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Casirivimab et Imdevimab - Rapport du 14 au 20 février 2022 (24/02/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Casirivimab et Imdevimab - Rapport du 21 au 27 février 2022 (02/03/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Casirivimab et Imdevimab - Rapport du 28 février au 06 mars 2022 (09/03/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Casirivimab et Imdevimab - Rapport du 07 au 13 mars 2022 (16/03/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Casirivimab et Imdevimab - Rapport du 14 au 20 mars 2022 (23/03/2022)

↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Casirivimab et Imdevimab - Rapport du 21 au 27 mars 2022 (30/03/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Casirivimab et Imdevimab - Rapport du 28 mars au 03 avril 2022 (06/04/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Casirivimab et Imdevimab - Rapport du 04 au 10 avril 2022 (13/04/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Casirivimab et Imdevimab - Rapport du 11 au 17 avril 2022 (20/04/2022)

Résumé de rapport de synthèse périodique

↓ Rapport n° 1 de l'ATUc de Casirivimab/imdevimab (Ronapreve en traitement curatif) - Période du 17/03/2021 au 14/04/2021 ↓ Rapport n° 2 de l'ATUc de Casirivimab/imdevimab (Ronapreve en traitement curatif) - Période du 15/04/2021 au 15/05/2021 ↓ Rapport n° 3 de l'ATUc de Casirivimab/imdevimab (Ronapreve en traitement curatif) - Période du 16/05/2021 au 15/06/2021 ↓ Rapport n° 4 de l'ATUc de Casirivimab/imdevimab (Ronapreve en traitement curatif) - Période du 16/06/2021 au 15/08/2021 ↓ Rapport n° 5 de l'ATUc de Casirivimab/imdevimab (Ronapreve en traitement curatif) - Période du 16/08/2021 au 15/10/2021

↓ Rapport n° 6 de l'ATUc de Casirivimab/imdevimab (Ronapreve en traitement curatif) - Période du 16/10/2021 au 15/12/2021 ↓ Rapport N°1 de l'AAP Casirivimab/imdevimab (Ronapreve en prophylaxie) - Période du 04/08/2021 au 15/10/2021 ↓ Rapport N°2 de l'AAP Casirivimab/imdevimab (Ronapreve en prophylaxie) - Période du 16/10/2021 au 15/12/2021

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui



Bithérapie Casirivimab et Imdevimab (Ronapreve) : risque d'erreur médicamenteuse et modification de la posologie pour le traitement de la Covid-19

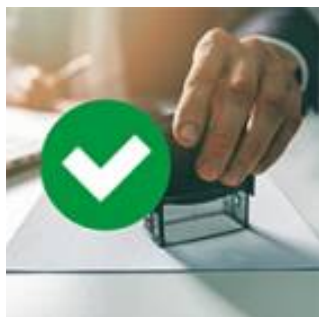
Information destinée aux services hospitaliers, HAD, et PUI ayant dispensé ou prescrit Casirivimab et Imdevimab dans le cadre de l'ATU de cohorte (ATUc) et des Autorisations d'Accès Précoces (AAP).



PUBLIÉ LE 05/01/2022 - MIS À JOUR LE 17/06/2022

Traitements par anticorps monoclonaux actuellement disponibles contre la Covid-19 et utilisation selon les variants

INNOVATION - ACCÈS DÉROGATOIRE



PUBLIÉ LE 06/08/2021 - MIS À JOUR LE 27/10/2022

Anticorps monoclonaux contre la COVID-19 : autorisation en accès précoce de la bithérapie Ronapreve (casirivimab/imdevimab) en prophylaxie

INNOVATION - ACCÈS DÉROGATOIRE



PUBLIÉ LE 08/06/2021 - MIS À JOUR LE 30/07/2021

COVID-19 : l'accès aux bithérapies d'anticorps monoclonaux contre la Covid-19 est élargi

INNOVATION - ACCÈS DÉROGATOIRE



PUBLIÉ LE 15/03/2021 - MIS À JOUR LE 15/04/2021

Anticorps monoclonaux : l'ANSM permet l'utilisation en accès précoce de deux bithérapies contre la COVID-19

INNOVATION - ACCÈS DÉROGATOIRE
