

# Zolgensma

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Zolgensma 2 x 10<sup>13</sup> génotypes de vecteur/mL, solution pour perfusion**

## Substance active

Onasemnogene abeparvovec

## Laboratoire

AveXis EU Limited

## 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 précoce (AAP)

##### **Zolgensma 2 x 10<sup>13</sup> génotypes de vecteur/mL, solution pour perfusion**

ATUc du 15/05/2020  
Début le 25/05/2020  
Arrêt d'ATUc le 18/05/2021

[Résumés de rapport de synthèse](#)

 ATUc Zolgensma - Résumé du rapport périodique de synthèse n°1 - Période du 15/07/2020 au 15/10/2020  
(10/11/2022)  ATUc Zolgensma - Résumé du rapport périodique de synthèse n°2 - Période du 16/10/2020 au  
15/01/2021 (16/01/2023)  ATUc Zolgensma - Résumé du rapport périodique de synthèse n°3 - Période du  
16/01/2021 au 18/05/2021 (16/01/2023)

**Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui**

