

Zolgensma

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Zolgensma 2 x 10¹³ génomes 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 10¹³ génomes 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