

Maribavir

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Maribavir 200 mg, comprimé

Substance active

Maribavir

Laboratoire

Takeda

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)

Maribavir 200 mg, comprimé

Fin des AAC le 11/04/2023

[Résumé du rapport périodique](#)

↓ AAC Maribavir – Résumé du rapport périodique n° 1 – Période du 03 novembre 2021 au 14 mars 2022
(23/01/2023) ↓ AAC Maribavir – Résumé du rapport périodique n° 2 – Période du 15 mars 2022 au 30 septembre
2022 (30/03/2023) ↓ AAC Maribavir – Résumé du rapport périodique n° 3 et final – Période du 1er octobre 2022 au
31 août 2023 (25/10/2024)

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Maribavir 200 mg, comprimé

Indication de l'AAP octroyée le 23/02/2023, renouvelée le 18/03/2024 et arrêtée le 20/03/2025

Traitement de l'infection et/ou de la maladie à cytomégalovirus (CMV) réfractaire (avec ou sans résistance) à un ou plusieurs traitements antérieurs, y compris le ganciclovir, le valganciclovir, le cidofovir ou le foscarnet chez les patients adultes ayant reçu une greffe de cellules souches hématopoïétiques (GCSH) ou une greffe d'organe solide (GOS). Il convient de prendre en compte les recommandations officielles sur l'utilisation appropriée des agents antiviraux.

Autorisation de mise sur le marché (AMM) – Oui

