

# Nexviadyme

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Nexviadyme 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

## Substance active

avalglucosidase alfa

## Laboratoire

Sanofi Winthrop Industrie

## 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)

**Nexviadyme 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Fin d'AAC le 05/10/2022

#### Autorisation d'accès précoce (AAP)

## Nexviadyme 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

### Indication de l'AAP renouvelée le 05/10/2023

traitement des patients adultes et pédiatriques atteints de la maladie de Pompe (déficit en  $\alpha$ -glucosidase acide) en cas d'échec à l'alpha-glucosidase alfa.

- Médicament disponible dans le cadre d'un accès précoce post AMM

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

