

PUBLIÉ LE 22/04/2022 - MISE À JOUR LE 27/02/2025

Amvuttra

Base publique du médicament

| Spécialité(s) pharmaceutique(s) |
|---|
| Amvuttra (Vutrisiran) 25 mg, solution injectable en seringue préremplie |
| Substance active |
| Vutrisiran |
| Laboratoire |
| Alnylam |
| AMM |
| Documents de référence dans le cadre de l'AMM |
| Indication(s) dans ce cadre |
| Documents de référence dans ce cadre |
| Suivi des patients |
| |

| 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) |
| Amvuttra (Vutrisiran) 25 mg, solution injectable en seringue préremplie Fin de l'AAC le 06/02/2023 |

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Amvuttra (Vutrisiran) 25 mg, solution injectable en seringue préremplie

indication de l'AAP octroyée le 08/12/2022, renouvelée le 14/12/2023 et arrêtée le 12/03/2024

Traitement de l'amylose héréditaire à transthyrétine (amylose hATTR) chez les patients adultes atteints de polyneuropathie de stade 1 ou de stade 2 en cas d'impossibilité d'administration des traitements disponibles

Amvuttra (Vutrisiran) 25 mg, solution injectable en seringue préremplie

Indication de l'AAP refusée le 20/02/2025

Traitement de l'amylose à transthyrétine de type sauvage ou héréditaire chez les patients adultes présentant une cardiomyopathie (ATTR-CM) dont la pathologie évolue malgré un traitement par tafamidis ou intolérants à ce dernier.

• Consultez la décision de refus de la HAS

Avis de l'ANSM du 03/02/2025 sur le médicament Amvuttra 25 mg, solution injectable en seringue préremplie (26/02/2025)

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

Ц