

# Amvuttra

## 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

## 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)

**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**

