

Evusheld (Tixagévimab / Cilgavimab)

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Evusheld (Tixagévimab / Cilgavimab)
150 mg +150 mg, solution injectable

Substance active

Tixagévimab / Cilgavimab (AZD7442)

Laboratoire

AstraZeneca

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)

Fin d'AAC le 28/11/2022

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Retrait de l'AAP le 27/07/2023

- [Consultez le site de la HAS](#)

Documents de référence

↓ Avis de l'ANSM sur le médicament Tixagévimab 150mg / Cilgavimab 150 mg, solution injectable, dans le cadre d'une demande d'AAP (01/12/2021) ↓ Avis de l'ANSM sur le médicament Tixagévimab 150mg / Cilgavimab 150 mg, solution injectable, dans le cadre d'une demande de modification d'AAP (mars 2022)

Données d'inclusion

↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Tixagévimab 150 mg / cilgavimab 150 mg, solution injectable (Evusheld) - Rapport du 14 au 20 février 2022 (24/02/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Tixagévimab 150 mg / cilgavimab 150 mg, solution injectable (Evusheld) - Rapport du 21 au 27 février 2022 (02/03/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Tixagévimab 150 mg / cilgavimab 150 mg, solution injectable (Evusheld) - Rapport du 28 février au 06 mars 2022 (09/03/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Tixagévimab 150 mg / cilgavimab 150 mg, solution injectable (Evusheld) - Rapport du 07 au 13 mars 2022 (16/03/2022)

↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Tixagévimab 150 mg / cilgavimab 150 mg, solution injectable (Evusheld) - Rapport du 21 au 27 mars 2022 (30/03/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Tixagévimab 150 mg / cilgavimab 150 mg, solution injectable (Evusheld) - Rapport du 28 mars au 03 avril 2022 (06/04/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Tixagévimab 150 mg / cilgavimab 150 mg, solution injectable (Evusheld) - Rapport du 04 au 10 avril 2022 (13/04/2022)

↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Tixagévimab 150 mg / cilgavimab 150 mg, solution injectable (Evusheld) - Rapport du 11 au 17 avril 2022 (20/04/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Tixagévimab 150 mg / cilgavimab 150 mg, solution injectable (Evusheld) - Rapport du 18 au 24 avril 2022 (28/04/2022)

↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Tixagévimab 150 mg / cilgavimab 150 mg, solution injectable (Evusheld) - Rapport du 25 avril au 01 mai 2022 (04/05/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Tixagévimab 150 mg / cilgavimab 150 mg, solution injectable (Evusheld) - Rapport du 02 au 08 mai 2022 (11/05/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Tixagévimab 150 mg / cilgavimab 150 mg, solution injectable (Evusheld) - Rapport du 09 au 15 mai 2022 (19/05/2022) ↓ Dynamique d'inclusion dans le cadre de l'accès précoce Covid-19 - Tixagévimab 150 mg / cilgavimab 150 mg, solution injectable (Evusheld) - Rapport au 09/10/2022 (17/10/2022)

Résumé de rapport de synthèse périodique

↓ Résumé de rapport de synthèse Accès précoce [EVUSHELD - tixagévimab / cilgavimab] - Rapport n° 1 - Période du 15 décembre 2021 au 15 janvier 2022 ↓ Résumé de rapport de synthèse Accès précoce [EVUSHELD - tixagévimab / cilgavimab] - Rapport n° 2 - Période du 16/01/2022 au 15/02/2022 ↓ Résumé de rapport de synthèse Accès précoce [EVUSHELD - tixagévimab / cilgavimab] - Rapport n° 3 - Période du 16/02/2022 au 15/03/2022 ↓ Résumé de rapport de synthèse Accès précoce [EVUSHELD - tixagévimab / cilgavimab] - Rapport n° 4 - Période du 16/03/2022 au 15/04/2022

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui



PUBLIÉ LE 14/12/2021 - MIS À JOUR LE 22/04/2022

Evusheld, une nouvelle bithérapie d'anticorps monoclonaux contre la Covid-19, autorisée en accès précoce

INNOVATION - ACCÈS DÉROGATOIRE
