

# 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

---