

# Adcetris

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Adcetris 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

## Substance active

Brentuximab Vedotin

## Laboratoire

Laboratoire Takeda

## 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 précoce (AAP)

Arrêt de l'ATUc le 05/10/2020

#### Résumé du rapport de synthèse périodique




Résumé du rapport de synthèse périodique - ATUc Adcetris 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion (brentuximab vedotin) - période du 17/09/2020 au 05/10/2020

### Adcetris 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Indication du CPC établi le 17/07/2020, renouvelé le 02/04/2024

Traitement du Lymphome de Hodgkin en seconde ligne avant greffe autologue de cellules souches, en association à la chimiothérapie standard chez les enfants, les adolescents et les adultes



### Documents de référence dans ce cadre

 [Adcetris \(brentuximab vedotin\), 50 mg poudre pour solution à diluer pour perfusion - PUT-SP \(03/04/2024\)](#)

### Lire aussi

- [Décision du 02/04/2024 - Renouvellement du CPC du médicament Adcetris 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion](#)
- [Décision du 05/11/2020 modifiant la recommandation temporaire d'utilisation du médicament Adcetris 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion](#)
- [Décision du 17/07/2020 - Recommandation temporaire d'utilisation \(RTU\) pour Adcetris 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion](#)

### Résumé de rapport de synthèse périodique

-  [Résumé de rapport de synthèse annuel n°1 - CPC Adcetris - Période du 27/03/2021 au 26/03/2022 \(29/11/2022\)](#)
-  [Résumé de rapport de synthèse annuel n°2 - CPC Adcetris - Période du 27/03/2022 au 26/03/2023 \(26/03/2024\)](#)

### Base publique du médicament

[Lien BDPM](#)

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui