

## 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**

