

Avastin

08/01/2026

- Décision de modification du CPC dans l'indication du traitement de la maladie de Rendu-Osler
- Nouveau PUT

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Spécialités a base de Bevacizumab 25 mg/ml, solution à diluer pour perfusion

Substance active

Bevacizumab

Laboratoire

L'ensemble des laboratoires exploitant Avastin et les spécialités biosimilaires à base de bevacizumab : Roche, Pfizer, Celltrion Healthcare, Amgen, Biocon Biologics, Organon,

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)

Spécialités a base de Bevacizumab 25 mg/ml, solution à diluer pour perfusion

Indication du CPC établi le 12/06/2025, modifié le 07/01/2026

- Traitement de la maladie de Rendu-Osler dans les cas de formes hépatiques sévères avec retentissement cardiaque à type d'hyperdébit cardiaque, associé à une dyspnée ;
- Traitement de la maladie de Rendu-Osler dans les cas de formes hémorragiques sévères ORL et/ou digestives liées à la maladie et justifiant des transfusions sanguines et/ou perfusions de fer itératives.
- Décision du 12/06/2025 - Cadre de prescription compassionnelle des spécialités a base de Bevacizumab 25 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
- Décision du 07/01/2026 - Modification du cadre de prescription compassionnelle des spécialités a base de Bevacizumab 25 mg/ml, solution à diluer pour perfusion



CPC Avastin - PUT-SP (08/01/2026)

Cadre de prescription compassionnelle (CPC)

Avastin 25 mg/ml, solution à diluer pour perfusion

Indication du CPC établi le 24/06/2015, renouvelé le 01/09/2018, le 01/09/2021 et le 12/09/2024

Traitement de la dégénérescence maculaire liée à l'âge néovasculaire

Statut

- Début: 24/06/2015
- Arrêt : 11/03/2025