

PUBLIÉ LE 29/06/2020 - MISE À JOUR LE 17/06/2024

Mabthera

Spécialité(s) pharmaceutique(s) Mabthera 100 mg, solution à diluer pour perfusion Mabthera 500 mg, solution à diluer pour perfusion et l'ensemble des spécialités biologiques similaires de rituximab Substance active Rituximab Laboratoire Roche Sandoz Biogaran **AMM** Documents de référence dans le cadre de l'AMM Indication(s) dans ce cadre Documents de référence dans ce cadre

Suivi des patients

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
Cadre de prescription compassionnelle (CPC)

Mabthera 100 mg, solution à diluer pour perfusion Mabthera 500 mg, solution à diluer pour perfusion et l'ensemble des spécialités biologiques similaires de rituximab

Indication du CPC du 30/07/2018, modifié le 04/03/2019, renouvelé le 20/06/2023

Traitement du purpura thrombopénique immunologique (PTI) sévère réfractaire aux autres traitements (par exemple corticoïdes, immunoglobulines IV)

- <u>↓</u> CPC Rituximab PUT-SP (11/07/2023)
- <u>Décision du 20/06/2023 Renouvellement du cadre de prescription compassionnelle de la spécialité Mabthera 100mg et 500mg, solution à diluer pour perfusion</u>
- Décision modifiant le recommandation temporaire d'utilisation des spécialités à base de rituximab Courrier adressé au laboratoire Sandoz (29/06/2020)

 Décision modifiant le recommandation temporaire d'utilisation des spécialités à base de rituximab Courrier adressé au laboratoire Biogaran (29/06/2020)

 Décision modifiant le recommandation temporaire d'utilisation des spécialités à base de rituximab Courrier adressé au laboratoire Roche (29/06/2020)

Lire aussi

Compte-rendu Séance du 17 novembre 2016 - Commission d'évaluation initiale du rapport entre les bénéfices et les risques des produits de santé (23/01/2017)

Résumés de rapport de synthèse périodiques

- ** RTU Rituximab PTI Résumé de rapport de synthèse n°1 Période du 20/06/2020 au 19/06/2021 (20/09/2023)
- CPC Rituximab PTI Résumé de rapport de synthèse n°2 Période du 20/06/2021 au 19/06/2022 (20/09/2023)
- CPC Rituximab PTI Résumé de rapport de synthèse n°3 Période du 20/06/2022 au 19/06/2023 (17/06/2024)

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui