

Remicade et l'ensemble des spécialités biologiques similaires d'Infliximab

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Remicade 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion et l'ensemble des spécialités biologiques similaires d'Infliximab

Substance active

Infliximab

Laboratoire

L'ensemble des laboratoires exploitant les spécialités à base d'infliximab

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)

Remicade 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion et l'ensemble des spécialités biologiques similaires d'Infliximab

Indication(s) du CPC établi le 27/10/2017, renouvelé en décembre 2018, le 17/01/2020, le 17/01/2023 et le 16/01/2026

Documents de référence dans ce cadre

- [Décision du 16/01/2026 portant renouvellement du cadre de prescription compassionnel \(CPC\) des spécialités à base d'Infliximab](#)
- [Décision du 17/01/2023 portant renouvellement du cadre de prescription compassionnel \(CPC\) des spécialités à base d'Infliximab](#)

↓ Infliximab dans le traitement de la maladie de Takayasu réfractaire aux traitements conventionnels - Protocole de suivi (10/01/2019) ↓ Décision renouvelant la recommandation temporaire d'utilisation (RTU) des spécialités à base d'Infliximab - Courrier adressé au Laboratoire Biogaran (04/05/2020) ↓ Décision renouvelant la recommandation temporaire d'utilisation (RTU) des spécialités à base d'Infliximab - Courrier adressé au Laboratoire MSD France (04/05/2020) ↓ Décision renouvelant la recommandation temporaire d'utilisation (RTU) des spécialités à base d'Infliximab - Courrier adressé au Laboratoire Pfizer Holding France (04/05/2020) ↓ Décision renouvelant la recommandation temporaire d'utilisation (RTU) des spécialités à base d'Infliximab - Courrier adressé au Laboratoire Biogen France SAS (04/05/2020)

Résumé de rapport de synthèse périodique

↓ Rapport de synthèse n° 1 - REMICADE (Infliximab) 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion dans le traitement de la maladie de Takayasu réfractaire aux traitements conventionnels (18/08/2016) ↓ Rapport de synthèse n° 2 - REMICADE (Infliximab) 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion dans le traitement de la maladie de Takayasu réfractaire aux traitements conventionnels (08/09/2017)

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

