

# 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

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

#### Cadre de prescription compassionnelle (CPC)

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

RTU établi le 27/10/2017

Décembre 2018 : Renouvellement pour 1 an

Renouvelé le 17/01/2020 pour 3 ans  
Renouvelé le 17/01/2023 pour 3 ans

## Indication(s) dans ce cadre

Traitement de la maladie de Takayasu réfractaire aux traitements conventionnels

## Documents de référence dans ce cadre

- [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**

