

# Pritelivir

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Pritelivir 100 mg, comprimé**

## Substance active

Pritelivir

## Laboratoire

AiCuris

## 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)

##### **Pritelivir 100 mg, comprimé**

##### [Critères d'octroi](#)

Infection à HSV en situation d'échec, de résistance, d'intolérance ou de contre-indication au (val)aciclovir et foscarnet chez des patients adultes immunodéprimés

##### [Autres informations](#)

- Consulter la Brochure investigateur disponible auprès du laboratoire
- Posologie : 400 mg à J1 puis 100 mg/jour
- En cohérence avec l'essai clinique actuellement en cours (essai AIC316-03-II-01), la durée initiale de traitement est de 28 jours maximum, pouvant être prolongée de 14 jours maximum en cas d'amélioration incomplète de la maladie à HSV.

### Faire une demande d'AAC (autorisation d'accès compassionnel)

Se connecter à e-Saturne pour faire une demande d'AAC

### En cas d'indisponibilité d'e-Saturne

Toutes vos demandes **concernant un support informatique de l'application e-saturne** doivent désormais passer par le formulaire dédié