

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