

PUBLIÉ LE 05/07/2022 - MISE À JOUR LE 29/08/2023

REP 2139-Mg

| Actualisation du 03/03/2023 |
|---|
| Le laboratoire suspend les initiations de traitement à compter du 21/02/2023. |
| |
| Spécialité(s) pharmaceutique(s) |
| REP 2139-Mg 62,5mg/ml, solution pour perfusion |
| Substance active |
| Complexe magnésique de REP 2139 |
| |
| Laboratoire |
| Replicor |
| AMM |
| |
| Documents de référence dans le cadre de l'AMM |
| |
| Indication(s) dans ce cadre |
| |

Documents de référence dans ce cadre

| 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) |

REP 2139-Mg 62,5mg/ml, solution pour perfusion

Critères d'octroi

- Absence de critères d'octroi. Justifier la demande
- Après décision collégiale (type RCP), joindre le compte rendu de RCP

Autres informations

- Posologie: 125 mg à 250 mg/semaine par voie sous-cutanée ou IV
- Une filtration de la solution de REP 2139-Mg doit être effectuée avant administration (filtre 0,22 μm sans cellulose) à l'aide d'un perforateur pour flacon ou d'un filtre à seringue
- Consulter la Brochure Investigateur disponible auprès du laboratoire Replicor
- Prescription réservée aux spécialistes ou services spécialisés en Hépato/Gastro-entérologie, Infectiologie et médecine interne

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 <u>le formulaire dédié</u>