

## 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

[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](#)

## 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 Hépat/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 le formulaire dédié