

Repotrectinib

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Repotrectinib 40 mg, gélule
Repotrectinib 32 mg/ml, suspension buvable

Substance active

Repotrectinib

Laboratoire

BMS France

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)

Repotrectinib 40 mg, gélule
Repotrectinib 32 mg/ml, suspension buvable

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui