

PUBLIÉ LE 10/08/2022 - MISE À JOUR LE 18/06/2024

Rezzayo (Rezafungine)

Base publique du médicament

Spécialité(s) pharmaceutique(s)
Rezzayo (Rezafungine) 200mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
nezzayo (nezarangine) zooligi podare podr solution a dilaci podr perrasion
Substance active
Rezafungine
Laboratoire
Mundipharma Research Limited
AMM
Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Indication(s) dans ce cadre
Documents de référence dans ce cadre
Suivi des patients

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)
Rezzayo (Rezafungine) 200mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Fin d'AAC le 17/06/2024

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Rezzayo (Rezafungine) 200mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Indication de l'AAP refusée le 11/05/2023

Traitement des patients adultes (\geq 18 ans) atteints de candidose invasive ou de candidémie dont l'abord veineux est difficile (ne pouvant recevoir quotidiennement un traitement antifongique par voie IV).

• Consulter la décision de la HAS du 11/05/2023 portant refus d'AP de la spécialité Rezafungine Mundipharma (pré-AMM)

Avis de l'ANSM du 07/04/2023 sur le médicament Rezafungine Mundipharma 200 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion dans le cadre d'une demande d'AAP (24/05/2023)

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

Ш