

# Vyvgart

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Vyvgart 20mg/mL, solution à diluer pour perfusion**

## Substance active

Efgartigimod alfa

## Laboratoire

Argenx BV

## 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)**

Fin d'AAC le 05/12/2022

#### **Autorisation d'accès précoce (AAP)**

**Vyvgart 20mg/mL, solution à diluer pour perfusion**

Indication de l'APP octroyée le 21/07/2022, renouvelée le 20/07/2023 et arrêtée le 16/10/2024

En association au traitement standard chez les patients adultes atteints de myasthénie auto-immune généralisée présentant des anticorps anti-récepteurs de l'acétylcholine (aRach) restant symptomatiques, et qui sont non-répondeurs, non éligibles ou intolérants aux alternatives actuellement disponibles.

**Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui**

