

# Concizumab

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Concizumab 10mg, 40 mg/mL et 100 mg/mL, solution injectable (stylo pré rempli PDS290)**  
**Alhemo 60 mg/1,5 mL, solution injectable en stylo prérempli**  
**Alhemo 150 mg/1,5 mL, solution injectable en stylo prérempli**

## Substance active

Concizumab

## Laboratoire

Novo Nordisk

## 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)

**Concizumab 10mg, 40 mg/mL et 100 mg/mL, solution injectable (stylo pré rempli PDS290)**

Fin d'AAC le 01/10/2025

## Autorisation d'accès précoce (AAP)

**Alhemo 60 mg/1,5 mL, solution injectable en stylo prérempli**  
**Alhemo 150 mg/1,5 mL, solution injectable en stylo prérempli**

Indication de l'AAP octroyée le 14/09/2023, renouvelée le 14/11/2024 et le 20/11/2025

En prophylaxie pour prévenir ou réduire la fréquence des épisodes hémorragiques chez les patients à partir de l'âge de 12 ans atteints d'hémophilie B (déficit congénital en facteur IX) ayant développé des inhibiteurs du FIX, en dernier recours

- Médicament disponible dans un accès précoce post AMM

## Résumé de rapport de synthèse périodique



AAP Concizumab - Rapport n°1 - Période du 14/09/2023 au 24/04/2024 (07/11/2024)

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