

# Idefirix

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Idefirix 11 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

## Substance active

Imlifidase

## Laboratoire

Hansa Biopharma

## AMM

## Lire aussi

## Autres informations

## Résumé de rapport de synthèse périodique

### Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

**Idefirix 11 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Fin d'AAC le 12/11/2021

## Autorisation d'accès précoce (AAP)

### **Idefirix 11 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Indication de l'AAP octroyée le 23/02/2022, renouvelée le 16/02/2023 et le 13/03/2024 et arrêtée le 06/03/2025

Traitement de désimmunisation des patients adultes hyperimmunisés en attente d'une transplantation rénale ayant un crossmatch positif envers un greffon disponible de donneur décédé et non éligibles aux stratégies de désimmunisation actuelles. L'utilisation d'Idefirix doit être réservée aux patients ayant une probabilité faible d'être transplantés dans le cadre du système de répartition (et d'attribution) des greffons en vigueur, y compris dans le cadre des priorités et/ou programmes destinés aux patients hyperimmunisés.

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

