

# Tak-755

Actualisation du 18/02/2026

Les AAP pour ces spécialités sont arrêtées

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Tak-755, (apadamtase alfa), 1500 UI, poudre et solvant pour solution injectable**

**Tak-755, (apadamtase alfa), 500 UI, poudre et solvant pour solution injectable**

## Substance active

Apadamtase alfa

## Laboratoire

Takeda

## AMM

## Lire aussi

## Autres informations

## Résumé de rapport de synthèse périodique

## Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

**Tak-755, (apadamtase alfa), 1500 UI, poudre et solvant pour solution injectable**

**Tak-755, (apadamtase alfa), 500 UI, poudre et solvant pour solution injectable**

Fin d'AAC le 27/02/2025

## Autorisation d'accès précoce (AAP)

**Tak-755, (apadamtase alfa), 1500 UI, poudre et solvant pour solution injectable**

**Tak-755, (apadamtase alfa), 500 UI, poudre et solvant pour solution injectable**

**Indication de l'AAP octroyée le 12/12/2024 et arrêtée le 28/01/2026**

Traitement enzymatique substitutif (TES) chez les enfants de moins de 12 ans atteints de purpura thrombotique thrombocytopénique congénital (PTTc) dû à un déficit en ADAMTS13

**Tak-755, (apadamtase alfa), 1500 UI, poudre et solvant pour solution injectable**

**Tak-755, (apadamtase alfa), 500 UI, poudre et solvant pour solution injectable**

**Indication de l'AAP octroyée le 08/02/2024 et renouvelée le 15/02/2025 et arrêtée le 28/01/2026**

Traitement enzymatique substitutif (TES) chez les patients âgés de 12 ans et plus atteints de purpura thrombotique thrombocytopénique congénital (PTTc) dû à un déficit en ADAMTS13.

**Résumés de rapports de synthèses périodiques**



AAP Adzynma - Résumé de rapport de synthèse n°1 - Période du 08/02/2024 au 08/09/2024 (16/06/2025)

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

