

# Altuvoct

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Altuvoct 250 UI, poudre et solvant pour solution injectable**  
**Altuvoct 500 UI, poudre et solvant pour solution injectable**  
**Altuvoct 1 000 UI, poudre et solvant pour solution injectable**  
**Altuvoct 2 000 UI, poudre et solvant pour solution injectable**  
**Altuvoct 3000 UI, poudre et solvant pour solution injectable**

## Substance active

Efanesoctocog alfa (Altuviio)

## Laboratoire

Swedish Orphan Biovitrum

## AMM

## Lire aussi

## Autres informations

## Résumé de rapport de synthèse périodique

**Autorisation d'accès compassionnel (AAC)**

**Altuvoct 250 UI, poudre et solvant pour solution injectable**  
**Altuvoct 500 UI, poudre et solvant pour solution injectable**  
**Altuvoct 1 000 UI, poudre et solvant pour solution injectable**  
**Altuvoct 2 000 UI, poudre et solvant pour solution injectable**  
**Altuvoct 3000 UI, poudre et solvant pour solution injectable**

Fin d'AAC le 31/03/2025

### Autorisation d'accès précoce (AAP)

**Altuvoct 250 UI, poudre et solvant pour solution injectable**  
**Altuvoct 500 UI, poudre et solvant pour solution injectable**  
**Altuvoct 1 000 UI, poudre et solvant pour solution injectable**  
**Altuvoct 2 000 UI, poudre et solvant pour solution injectable**

#### Indication de l'AAP refusée le 08/03/2024

- Prophylaxie chez les patients atteints d'hémophilie A sévère et sans inhibiteur du facteur VIII, insuffisamment protégés par une prophylaxie bien conduite par les traitements existants (FVIII et/ou emicizumab) ou inéligibles à ces traitements, et à risque hémorragique pouvant engager le pronostic vital ou entraîner une détérioration musculo-articulaire ou organique irréversible.
- Traitement des épisodes hémorragiques survenus dans le cadre d'une prophylaxie par efanesoctocog alfa
- Décision de refus de la HAS du 08/02/2024



Avis de l'ANSM du 30/01/2024 sur le médicament Altuvoct dans le cadre d'une demande d'AAP (05/04/2024)

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