

Sotatercept

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Sotatercept 45 mg, poudre et solvant pour solution injectable
Sotatercept 60 mg, poudre et solvant pour solution injectable

Substance active

sotatercept

Laboratoire

MSD France

AMM

Lire aussi

Autres informations

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Sotatercept 45 mg, poudre et solvant pour solution injectable
Sotatercept 60 mg, poudre et solvant pour solution injectable

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Winrevair (sotatercept) 45 mg, poudre et solvant pour solution injectable

Winrevair (sotatercept) 60 mg, poudre et solvant pour solution injectable

Indication de l'AAP octroyée le 11/09/2025 (débutée le 22/09/2025)

Traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire (HTAP), en association avec d'autres traitements de l'HTAP, chez les adultes en classe fonctionnelle (CF) IV de l'OMS :

- recevant un traitement standard de l'HTAP en trithérapie incluant un antagoniste des récepteurs de l'endothéline (ARE), un inhibiteur de la phosphodiesterase 5 (iPDE5) ou un stimulateur de la guanylate cyclase soluble (GCs) et un analogue de la prostacycline par voie parentérale
ou
- insuffisamment contrôlés par une trithérapie orale ET non éligibles à un analogue de la prostacycline par voie parentérale
ou
- insuffisamment contrôlés par une bithérapie ET non éligibles à un autre traitement standard de l'HTAP.

Documents de référence

[↓](#) AAP Winrevair - RCP (17/09/2025) [↓](#) AAP Winrevair - Notice (17/09/2025) [↓](#) AAP Winrevair - PUT-RD (17/09/2025)

Lire aussi

- [Décision de la HAS du 11/09/2025 portant autorisation d'accès précoce de la spécialité Winrevair \(sotatercept\)](#)

[↓](#) Avis de l'ANSM du 25/08/2025 sur le médicament Winrevair 45 mg et 60 mg, poudre et solvant pour solution injectable dans le cadre d'une demande d'AAP (17/09/2025)

Sotatercept 45 mg, poudre et solvant pour solution injectable

Sotatercept 60 mg, poudre et solvant pour solution injectable

Indication de l'AAP octroyée le 11/04/2024

Sotatercept MSD France est indiqué pour le traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire* (HTAP) chez les adultes en classe fonctionnelle (CF) II ou III de l'OMS, recevant un traitement standard de l'HTAP en trithérapie incluant un antagoniste des récepteurs de l'endothéline (ARE), un inhibiteur de la phosphodiesterase 5 (iPDE5) ou un stimulateur de la guanylate cyclase soluble (GCs) et un analogue de la prostacycline par voie parentérale.

** L'efficacité a été montrée chez des patients présentant une HTAP incluant l'HTAP idiopathique, héritable, associée à une connectivite, induite par des médicaments ou des toxiques, ou associée à une cardiopathie congénitale corrigée (voir rubrique 5.1).*

- [Médicament disponible dans un accès précoce post-AMM](#)

Lire aussi

[↓](#) Avis de l'ANSM du 25/03/2024 sur le médicament Sotatercept MSD France 45 et 60 mg, poudre et solvant pour solution injectable dans le cadre d'une demande d'AAP (24/02/2026)

Résumés des rapports de synthèse



Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui