

Welireg

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Welireg 40 mg, comprimé

Substance active

Belzutifan

Laboratoire

MSD

AMM

Lire aussi

Autres informations

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Welireg 40 mg, comprimé

- Fin des AAC le 04/07/2025

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Welireg 40 mg, comprimé

Indication de l'AAP octroyée le 19/06/2025

En monothérapie pour le traitement des patients adultes qui nécessitent un traitement pour un carcinome à cellules rénales (CCR), des hémangioblastomes du système nerveux central (SNC) ou des tumeurs neuroendocrines pancréatiques (TNEp), localisés et associés à la maladie de von Hippel-Lindau et pour qui les interventions localisées ne sont pas adaptées

- Médicament disponible dans un accès précoce post-AMM

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

