

Sarclisa

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Sarclisa 20 mg/ml, solution à diluer pour perfusion

Substance active

Isatuximab

Laboratoire

Sanofi Aventis France

Statut

Atu cohorte du 23/12/2019
Arrêt : 01/09/2020

AMM

AMMc : 30/05/2020

Documents de référence dans le cadre de l'AMM

Indication(s) dans ce cadre

Documents de référence dans ce cadre

[Suivi des patients](#)

[Base publique du médicament](#)

[Titulaire \(s\)](#)

[Critères d'octroi](#)

[Indications](#)

[Code\(s\) CIP](#)


[Documents de référence](#)

[Lire aussi](#)

[Autres informations](#)

[Données d'inclusion](#)

[Résumé de rapport de synthèse périodique](#)

 [SARCLISA 20 mg/ml, solution à diluer pour perfusion \(isatuximab\) - Résumé du rapport de synthèse périodique n°1 - Période du 30/03/2020 au 01/09/2020 \(30/11/2021\)](#)