

PUBLIÉ LE 04/12/2020 - MISE À JOUR LE 30/06/2022

## Atezolizumab

| Spécialité(s) pharmaceutique(s)                       |  |
|---|--|
| Atezolizumab 840 mg, solution à diluer pour perfusion |  |
|   |  |
| Substance active                                      |  |
| Atezolizumab  |  |
|   |  |
| Laboratoire   |  |
| Roche   |  |
|   |  |
| Statut Statut   |  |
| ATUc le 19/08/2019                                    |  |
| Arrêt le 06/08/2021                                   |  |
|   |  |
| AMM   |  |
|   |  |
|   |  |
| Documents de référence dans le cadre de l'AMM         |  |
|   |  |
| Indication(s) dans ce cadre                           |  |
|   |  |
|   |  |
| Documents de référence dans ce cadre                  |  |

| 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  |
| Atezolizumab 840 mg, solution à diluer pour perfusion - Résumé du rapport de synthèse périodique n°4 - Période du |

22 février 2021 au 21 août 2021