

Idhifa

Actualisation du 06/05/2026

Les critères d'octroi et le PUT ont été mis à jour

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Idhifa 50 mg, comprimé

Idhifa 100 mg, comprimé

Substance active

Enasidenib

Laboratoire

Bristol Myers Squibb

AMM

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](#)

Idhifa 50 mg, comprimé
Idhifa 100 mg, comprimé

Critères d'octroi

- Leucémie aiguë myéloïde de l'adulte en rechute/réfractaire présentant les critères suivants :
 - Rechute cytologique confirmée
 - Présence de la mutation IDH2
 - À partir de la 3^e ligne pour les patients éligibles à une chimiothérapie d'induction intensive (patients ayant reçu une 1^{re} ligne incluant un protocole d'induction intensive à base d'anthracycline + cytarabine et une 2^e ligne correspondant à un traitement de réinduction intensif ou de faible intensité)
 - À partir de la 2^e ligne pour les patients non éligibles à une chimiothérapie d'induction intensive
 - Non éligible à un essai clinique
 - En l'absence d'alternative
 - Monothérapie
- Pour toute autre indication, merci de justifier votre demande .

Autres informations

- Ce médicament peut entraîner un syndrome de différenciation : La note d'information destinée au patient et la carte patient informant sur ce risque doivent être remis au patient par le prescripteur (cf PUT).
- Prescription réservée aux médecins spécialisés en hématologie ou médecins compétents en maladies du sang
- Consulter le protocole d'utilisation thérapeutique

↓ Protocole d'utilisation thérapeutique et de recueil d'informations Idhifa 50 mg et 100 mg, comprimés pelliculés (06/05/2026)

Résumés des rapports de synthèse

↓ Idhifa (énasidénib) - Résumé du rapport de synthèse n° 2 - ATUn non protocolisée - Période du 01/01/2019 au 14/06/2020 ↓ Idhifa (énasidénib) - Résumé du rapport de synthèse n° 1 - ATUn protocolisée - Période du 15/06/2020 au 14/12/2020 ↓ Idhifa (énasidénib) - Résumé du rapport de synthèse n° 2 - ATUn protocolisée - Période du 15/12/2020 au 14/06/2021 (13/06/2022) ↓ Idhifa (énasidénib) - Résumé du rapport de synthèse n° 3 de l'AAC protocolisée - Période du 15/06/2021 au 14/12/2021 (06/12/2022) ↓ Idhifa (énasidénib) - Résumé du rapport de synthèse n° 4 de l'AAC protocolisée - Période du 15/12/2021 au 14/06/2022 (28/04/2023)

↓ Idhifa (énasidénib) - Résumé du rapport de synthèse n° 5 de l'AAC protocolisée - Période du 15/06/2022 au 14/12/2022 (19/09/2023) ↓ Idhifa (énasidénib) - Résumé du rapport de synthèse n° 6 de l'AAC - Période du 15/12/2022 au 14/12/2023 (27/01/2025) ↓ Idhifa (énasidénib) - Résumé du rapport de synthèse n° 7 de l'AAC - Période du 15/12/2023 au 14/12/2024 (12/12/2025)

Faire une demande d'AAC (autorisation d'accès compassionnel)

Se connecter à e-Saturne pour faire une demande d'AAC

En cas d'indisponibilité d'e-Saturne

Toutes vos demandes **concernant un support informatique de l'application e-saturne** doivent désormais passer par le formulaire dédié