

MT-1621

Actualisation du 21/04/2026

- Publication du rapport de synthèse n° 1

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

MT-1621, 4g, poudre pour solution orale

Substance active

deoxycytidine et deoxythymidine

Laboratoire

UCB Pharma SA

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](#)


MT-1621, 4g, poudre pour solution orale

Critères d'octroi

- Patients pédiatriques et adultes ayant un diagnostic génétique de TK2d sur la base d'un ou de plusieurs variants confirmés du gène TK2
- et âge d'apparition des symptômes de TK2d inférieur ou égal à 12 ans.

Autres informations

- Prescription réservée aux neurologues et neuropédiatres.
- Consulter le PUT :

 AAC MT-1621 - PUT-SP (05/03/2025)


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

Résumés de rapport de synthèse

 Résumé du rapport de synthèse n°1- MT-1621- Période du 10/09/ 2024 au 05/09/2025 (21/04/2026)