

PUBLIÉ LE 27/07/2022 - MISE À JOUR LE 06/12/2024

## Tremelimumab

Base publique du médicament

Spécialité(s) pharmaceutique(s)
Trémélimumab 20 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
Substance active
Tremelimumab
Laboratoire
AstraZeneca
AMM
Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Indication(s) dans ce cadre
Documents de référence dans ce cadre
Suivi des patients

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
Autorisation d'accès compassionnel (AAC)
Trémélimumab 20 mg/ml, solution à diluer pour perfusion  Fin d'AAC le 13/04/2023

Autorisation d'accès précoce (AAP)

## Imjudo 20 mg/ml, solution à diluer pour perfusion (trémélimumab)

## Indication de l'AAP octroyée le 23/02/2023, renouvelée le 03/03/2024

En association avec Imfinzi dans le traitement de première ligne des patients adultes atteints d'un carcinome hépatocellulaire (CHC) avancé ou non résécable, avec une fonction hépatique préservée (stade Child-Pugh A), avec un score ECOG 0 ou 1, non éligibles aux traitements locorégionaux ou en échec à l'un de ces traitements, et non éligibles à un traitement par l'association atezolizumab bevacizumab.

Fin d'AAP le 08/08/2024

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui