

# Tremelimumab

## 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

## 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](#)

#### 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**