

# Tofersen

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Tofersen 6.7 mg/mL, solution pour injection (intrathécale)**

## Substance active

Tofersen

## Laboratoire

Biogen

## AMM

## Lire aussi

## Autres informations

## Résumé de rapport de synthèse périodique

### Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

**Tofersen 6.7 mg/mL, solution pour injection (intrathécale)**


#### Critères d'octroi

- Sclérose latérale amyotrophique avec mutation du gène SOD1, après avis d'une réunion de concertation

pluridisciplinaire (RCP) nationale de la filière FILSLAN

## Autres informations

- 100 mg à J1, J15 et J29, puis toutes les 4 semaines par voie intrathécale
- Prescription réservée aux neurologues hospitaliers, réserve hospitalière

 Protocole d'utilisation thérapeutique et de suivi des patients - AAC Tofersen (04/11/2024)




## 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](#)

## Résumé du rapport de synthèse

 AAC Tofersen - Résumé du rapport de synthèse n°1 - Période du 02/12/2022 au 01/06/2023 (18/12/2023)   
AAC Tofersen - Résumé du rapport de synthèse n°2 - Période du 02/06/2023 au 01/12/2023 (03/05/2024)  AAC  
AAC Tofersen - Résumé du rapport de synthèse n°3 - Période du 02/12/2023 au 01/06/2024 (08/11/2024)