

Momélotinib

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Momelotinib 100mg, comprimé pelliculé

Momelotinib 150mg, comprimé pelliculé

Momelotinib 200mg, comprimé pelliculé

Substance active

Momélotinib

Laboratoire

GSK

AMM

Lire aussi

Autres informations

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Momelotinib 100mg, comprimé pelliculé

Momelotinib 150mg, comprimé pelliculé
Momelotinib 200mg, comprimé pelliculé

Fin d'AAC le 01/07/2024

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Momelotinib 100mg, comprimé pelliculé
Momelotinib 150mg, comprimé pelliculé
Momelotinib 200mg, comprimé pelliculé

Indication de l'AAP refusée le 30/11/2023

Traitement de la splénomégalie ou des symptômes liés à la maladie, chez les patients adultes présentant une anémie modérée à sévère et atteints de myélofibrose primitive, de myélofibrose secondaire à une polyglobulie de Vaquez ou une thrombocytémie essentielle, en échec ou intolérants aux autres inhibiteurs de Janus kinase (JAK).

- [Consultez la décision de refus de la HAS](#)

↓ Avis de l'ANSM du 17/11/2023 sur le médicament Omjara dans le cadre d'une demande d'AAP (12/12/2023)

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

