

Jemperli

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Jemperli 500 mg, solution à diluer pour perfusion

Substance active

dostarlimab

Laboratoire

GlaxoSmithKline

AMM

Lire aussi

Autres informations

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Jemperli 500 mg, solution à diluer pour perfusion

Indication de l'AAP octroyée le 03/10/2024

En association avec le carboplatine et le paclitaxel pour le traitement des patientes adultes atteintes d'un cancer de l'endomètre avancé nouvellement diagnostiqué ou récidivant, qui ne présente pas de déficience du système de

réparation des mésappariements des bases / d'instabilité microsatellitaire (pMMR/MSS) ou dont le statut au regard de cette déficience n'est pas connu, et candidates à un traitement systémique.

Documents de référence

↓ AAP Jemperli - RCP (14/10/2024) ↓ AAP Jemperli - Notice (14/10/2024) ↓ AAP Jemperli - PUT-RD (14/10/2024)

Lire aussi

● [Décision de la HAS du 03/10/2024 portant autorisation d'accès précoce de la spécialité Jemperli](#)

↓ Avis ANSM et motivation scientifique sur la demande d'AAP pour Jemperli (14/10/2024)

Jemperli 500 mg, solution à diluer pour perfusion

Indication de l'AAP octroyée le 27/09/2023, renouvelé le 03/10/2024

En association avec le carboplatine et le paclitaxel pour le traitement des patientes adultes atteintes d'un cancer de l'endomètre (CE) avancé nouvellement diagnostiqué ou récidivant, qui présente une déficience du système de réparation des mésappariements des bases (dMMR) / une instabilité microsatellitaire élevée (MSI-H) et candidates à un traitement systémique.

● [Médicament disponible dans le cadre d'un accès précoce post-AMM](#)

Mesures additionnelles de réduction du risque

● [Carte patient pour Jemperli 500 mg, solution à diluer pour perfusion à remettre aux patients](#)

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui



PUBLIÉ LE 31/10/2023 - MIS À JOUR LE 22/11/2023

Accès précoce pour Jemperli dans le cancer de l'endomètre

INNOVATION - ACCÈS DÉROGATOIRE