

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 et renouvelée le 13/11/2025

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.

- Médicament disponible dans un accès précoce post AMM

Jemperli 500 mg, solution à diluer pour perfusion

Indication de l'AAP octroyée le 27/09/2023, renouvelé le 03/10/2024 et arrêtée le 23/10/2025

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.

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui