

# Lomitapide

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Lojuxta 2 mg, gélule**  
**Lojuxta 5 mg, gélule**  
**Lojuxta 10 mg, gélule**  
**Lojuxta 20 mg, gélule**

## Substance active

Lomitapide

## Laboratoire

Amryt Pharmaceuticals SAS

## AMM

## Lire aussi

## Autres informations

## Résumé de rapport de synthèse périodique

### Autorisation d'accès précoce (AAP)

**Lojuxta 2 mg, gélule**  
**Lojuxta 5 mg, gélule**  
**Lojuxta 10 mg, gélule**  
**Lojuxta 20 mg, gélule**

### Indication de l'AAP refusée le 21/03/2024

Lojuxta est indiqué en complément d'un régime alimentaire pauvre en graisses et d'autres médicaments hypolipémiants, avec ou sans aphérèse des lipoprotéines de basse densité (LDL), chez des patients enfants âgés de 5 à 17 ans présentant une hypercholestérolémie familiale homozygote (HFHo), en l'absence d'alternative thérapeutique. L'HFHo doit être confirmée par un test génétique dans toute la mesure du possible. D'autres formes d'hyperlipoprotéïnémies primaires et les causes secondaires d'hypercholestérolémie (syndrome néphrotique, hypothyroïdisme, par exemple) doivent être exclues.

- [Décision de refus de la HAS du 21/03/2024](#)



Avis de l'ANSM du 11/03/2024 sur le médicament Lojuxta dans le cadre d'une demande d'AAP