

PUBLIÉ LE 11/06/2024 - MISE À JOUR LE 18/03/2025

## Ojemda

Spécialité(s) pharmaceutique(s)
Ojemda 25 mg/ml, suspension buvable Ojemda 100 mg, comprimé
Substance active
Tovorafénib
Laboratoire
Ipsen Pharma
AMM
Lire aussi
Life aussi
Autres informations
Résumé de rapport de synthèse périodique
Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Critères d'octroi

Ojemda 100 mg, comprimé

Ojemda 25 mg/ml, suspension buvable

- Patient âgé de plus de 6 mois ;
- Atteint d'un gliome de bas grade en rechute ou réfractaire ;
- Ayant reçu au moins une ligne de chimiothérapie standard ;
- Porteur d'une fusion ou d'un réarrangement du gène BRAF ou d'une mutation BRAF V600, à l'exception de la mutation BRAF V600E;
- Non atteint de neurofibromatose de type 1 (NF1);
- Demande validée en réunion de concertation pluridisciplinaire (RCP) pédiatrique inter-régionale ;
- Pour toute autre indication, merci de justifier votre demande.

## **Autres informations**

- Prescription réservée aux spécialistes en oncologie ou aux médecins compétents en cancérologie.
- Consulter le RCP US traduit en français :



AAC Ojemda - RCP US (17/06/2024)

## 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 <u>le formulaire dédié</u>