

Ojemda

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Ojemda 25 mg/ml, suspension buvable
Ojemda 100 mg, comprimé

Substance active

Tovorafénib

Laboratoire

Ipsen Pharma

AMM

Lire aussi

Autres informations

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Ojemda 25 mg/ml, suspension buvable
Ojemda 100 mg, comprimé

Critères d'octroi

- 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 le formulaire dédié