Mylotarg® (gemtuzumab ozogamicine)

traitement anticancéreux, requête urgente

Demande de prise en charge à l'attention du médecin-conseil

Indication autorisée par Swissmedic: Mylotarg est utilisé en association avec daunorubicine (DNR) et la cytarabine (AraC) dans le traitement des patients adultes atteints de leucémie myéloïde aiguë (LMA) d'expression positive du CD33 nouvellement diagnostiquée, à l'exception de la leucémie promyélocytaire aiguë (LPA), naïfs de traitement. (<u>Lien swissmedicinfo</u>)

Données Nom:	s du patient / de la patiente:	Prénom:			né(e) le:
Sexe:	Rue:			Complément d'adr	esse:
O ♀	O ♂				
NPA:	Lieu:				
Assuran	ce:		Numéro d	e l'assuré(e):	
Adresse de l'assurance (service du MC ou MC): Complément d'adresse:					
NPA:	Lieu:				
Données médicales (à l'iattention exclusive du médecin-conseil):					
	Patient(e) atteint(e) d'une leucémie myéloïde aiguë (LMA) d'expression positive du CD33 non traitée et nouvellement diagnostiquée				
	Il ne s'agit pas d'une leucémie promyélocytaire aiguë (LPA)				
$\overline{\Box}$	Le traitement combiné avec la daunorubicine et la cytarabine décrit dans l'information professionnelle est prévu/réalisé:				
					·
Début planifié du traitement (JJ/MM/AAAA):					
Nombre	d'administrations prévues:	7	Γraitemen	t d'induction:	
Traitement de consolidation:					
Comme il n'est pas dans la liste des spécialités: raisons justifiant le choix du traitement par Mylotarg:					
Littérature, voir aussi: Étude de phase III ALFA 0701: / Ligne directrice sur la LMA de la SGH/SSMO (d, e)					
Compléments, remarques:					
Médecin	requérant				
Nom:				Prénom:	
Rue:		NPA:		Lieu:	
Tél.:	Fax:		_	e-mail:	
Exerçant à l'hôpital, donner le nom de l'hôpital: Département:					
Date:					