

**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. ([Lien swissmedicinfo](#))

**Données du patient / de la patiente:**Nom:  Prénom:  né(e) le: Sexe:  ♀  ♂ Rue:  Complément d'adresse: NPA:  Lieu: **Assurance:**  Numéro de l'assuré(e): Adresse de l'assurance (service du MC ou MC):  Complément d'adresse: NPA:  Lieu: **Données médicales (à l'attention 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)
- 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:  Traitement 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: