



VEILLE

Dénomination Commune Internationale :

LUMASIRAN

Nom commercial :

OXLUMO®

OMEDIT IDF 2024

Version : 1

Création : Février 2024

Révision :

03/2016 : EMA/Désignation médicament orphelin dans l'indication traitement de l'hyperoxalurie primitive

11/2020 : EMA/[Autorisation de mise sur le marché](#) dans l'indication « *traitement de l'hyperoxalurie primitive de type 1 (HP1) dans tous les groupes d'âge* ».

11/2020 : [ANSM](#)/Début ATUc dans l'indication AMM

03/2021 : [ANSM](#)/Fin ATUc

04/2021 : [HAS/Avis CT du 21/04/2021](#) → SMR important, ASMR III (modérée) dans la stratégie thérapeutique actuelle de l'hyperoxalurie primitive de type 1.

12/2022 : [HAS / PNDS relatif à l'hyperoxalurie](#) (Centres de référence des maladies rénales rares, sous l'égide de la filière [ORKiD](#) - 12/2022)

02/2024 : JO/[Agrément aux collectivités, liste en sus, tarif de responsabilité](#) et prise en charge en ville ([prix ville](#), [remboursement aux assurés sociaux](#) et [taux de participation de l'assuré](#)) (JO20/02/2024)