

PUBLIÉ LE 17/05/2021 - MISE À JOUR LE 27/02/2025

Selpercatinib

Suivi des patients

Spécialité(s) pharmaceutique(s) Retsevmo 40 mg, gélules Retsevmo 80 mg, gélules Selpercatinib 20 mg, gélule Selpercatinib 40 mg, gélule Selpercatinib 80 mg, gélule Substance active Selpercatinib (Loxo-292) Laboratoire Lilly **AMM** Documents de référence dans le cadre de l'AMM Indication(s) dans ce cadre Documents de référence dans ce cadre

Base publique du médicament
Titulaire (s)
Critères d'octroi
Indications
Code(s) CIP
Documents de référence
Lire aussi
Autres informations
Données d'inclusion
Résumé de rapport de synthèse périodique
Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Selpercatinib 20 mg/40 mg/80mg, gélule :

Selpercatinib 20 mg/ml, poudre et solvant pour suspension buvable :

Motif : Arrêt de mise à disposition du produit, réservé aux essais cliniques

Arrêt d'ATUn le 17/05/2021

Arrêt d'ATUn le 10/09/2021

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Retsevmo 40 mg, gélules Retsevmo 80 mg, gélules

Indication de l'AAP octroyée le 25/04/2024 et arrêtée le 04/12/2024

En monothérapie dans le traitement de $1^{\text{ère}}$ ligne des patients adultes et des adolescents à partir de 12 ans atteints d'un cancer médullaire de la thyroïde (CMT) avancé présentant une mutation du gène RET.

Retsevmo 40 mg, gélules Retsevmo 80 mg, gélules

Indication de l'AAP octroyée le 21/03/2024 et arrêtée le 04/12/2024

En monothérapie dans le traitement des patients adultes atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) avancé présentant une fusion du gène RET non précédemment traités par un inhibiteur de RET uniquement en première ligne de traitement.

Retsevmo 40 mg, gélules Retsevmo 80 mg, gélules

Indication de l'AAP octroyée le 19/05/2022, renouvelée le 17/05/2023 et arrêtée le 04/08/2024

Traitement en monothérapie des patients adultes et des adolescents à partir de 12 ans atteints d'un cancer médullaire de la thyroïde (CMT) avancé présentant une mutation du gène RET, qui nécessitent un traitement systémique après un traitement antérieur par cabozantinib et/ou vandétanib

Retsevmo 40 mg, gélules Retsevmo 80 mg, gélules

Indication de l'AAP refusée le 17/03/2022

En monothérapie dans le traitement des patients adultes atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) avancé présentant une fusion du gène RET, qui nécessitent un traitement systémique après un traitement antérieur par immunothérapie et/ou chimiothérapie à base de platine.

Consulter la décision de la HAS

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui