

# Capmatinib

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Capmatinib 150 mg comprimés pelliculés**  
**Capmatinib 200 mg comprimés pelliculés**

## Substance active

Capmatinib

## Laboratoire

Novartis

## AMM

## Documents de référence dans le cadre de l'AMM

## Indication(s) dans ce cadre

## Documents de référence dans ce cadre

## Suivi des patients

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)

**Capmatinib 150 mg comprimés pelliculés**  
**Capmatinib 200 mg comprimés pelliculés**

## Autorisation d'accès précoce (AAP)

**Capmatinib 150 mg comprimés pelliculés**

**Capmatinib 200 mg comprimés pelliculés**

### Indication de l'AAP refusée le 13/07/2022

En monothérapie pour le traitement de patients adultes atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) avancé présentant une mutation qui entraîne le saut de l'exon 14 au niveau du gène du facteur de transition mésenchymato-épithéliale (METex14), et qui nécessite un traitement systémique après un traitement antérieur par immunothérapie et/ou chimiothérapie à base de platine

- [Décision de refus de la HAS](#)


---

**Capmatinib 150 mg comprimés pelliculés**

**Capmatinib 200 mg comprimés pelliculés**

Fin d'ATUc le 10/08/2022

### Résumés de rapport de synthèse

 AUTc Capmatinib 150 mg et 200 mg, comprimés pelliculés – Résumé du rapport de synthèse périodique n°3 – Période du 20/05/2022 au 25/09/2022 (13/11/2023)

## Autorisation de mise sur le marché (AMM) – Oui

