

PUBLIÉ LE 22/04/2022 - MISE À JOUR LE 20/12/2024

## Ripretinib

Base publique du médicament

Spécialité(s) pharmaceutique(s)  Ripretinib 50 mg, comprimé  Substance active Ripretinib  Laboratoire  Deciphera Pharmaceuticals  AMM  Documents de référence dans le cadre de l'AMM  Indication(s) dans ce cadre
Substance active Ripretinib  Laboratoire Deciphera Pharmaceuticals  AMM  Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Laboratoire Deciphera Pharmaceuticals  AMM  Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Laboratoire Deciphera Pharmaceuticals  AMM  Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Laboratoire  Deciphera Pharmaceuticals  AMM  Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Deciphera Pharmaceuticals  AMM  Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Deciphera Pharmaceuticals  AMM  Documents de référence dans le cadre de l'AMM
AMM  Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Indication(s) dans ce cadre
Indication(s) dans ce cadre
Indication(s) dans ce cadre
Documents de référence dans ce cadre
Suivi des patients

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)
Ripretinib 50 mg, comprimé

Fin d'AAC le 11/04/2022

Autorisation d'accès précoce (AAP)

## Ripretinib 50 mg, comprimé

## Indication de l'AAP octroyée le 18/02/2022, renouvelée le 15/02/2024

Traitement des patients adultes atteints de tumeur stromale gastro-intestinale (TSGI) avancée qui ont été précédemment traités avec au moins trois inhibiteurs de kinase, dont imatinib

Fin d'AAP le 23/10/2024

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui