

Ripretinib

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

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)

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