

# 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**