

## Selitrectinib

### Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Selitrectinib 25 mg, gélule**

**Selitrectinib 50 mg, gélule**

**Selitrectinib 20mg/ml, suspension buvable**

### Substance active

Selitrectinib (Loxo-195)

### Laboratoire

Bayer

### 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)

**Selitrectinib 25 mg, gélule**  
**Selitrectinib 50 mg, gélule**  
**Selitrectinib 20mg/ml, suspension buvable**

## Critères d'octroi

- Renouvellement de traitement des patients préalablement traités par selitrectinib et pour lesquels l'efficacité et à la sécurité du traitement permettent de justifier sa poursuite.

## Autres informations

- En date du 02/08/2021, le laboratoire Bayer a informé l'ANSM de l'arrêt de développement du Selitrectinib. A compter de cette date, il n'est plus en mesure de mettre à disposition cette spécialité pour traiter de nouveaux patients, seule la poursuite des traitements déjà initiés sera assurée.
- La fin de la disponibilité du Selitrectinib est prévue en octobre 2027

↓ Consultez le courrier du laboratoire Bayer (19/12/2025)

- Consulter la brochure destinée à l'investigateur disponible auprès du laboratoire Bayer.
- Réserve aux spécialistes en oncologie ou aux médecins compétents en cancérologie.

## Faire une demande d'AAC (autorisation d'accès compassionnel)

[Se connecter à e-Saturne pour faire une demande d'AAC](#)

## En cas d'indisponibilité d'e-Saturne

Toutes vos demandes **concernant un support informatique de l'application e-saturne** doivent désormais passer par [le formulaire dédié](#)