

Tazverik

Information au 31/03/2026

Les initiations ainsi que les renouvellements de traitement par tazémétostat ne sont désormais plus possibles.

Cette décision intervient à la suite de l'arrêt complet du programme de développement du tazémétostat par le laboratoire Ipsen, consécutif à l'identification d'un signal de survenue de cancers hématologiques secondaires observés dans l'essai clinique SYMPHONY-1 (EZH-302).

Consultez les courriers à destination :

- [des patients](#) ;
- [des prescripteurs](#).

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Tazverik 200 mg comprimé
Tazverik 2 g, poudre pour suspension buvable
Tazverik 7 g, poudre pour suspension buvable

Substance active

Tazemetostat

Laboratoire

Epizyme, Inc

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)

Tazverik 200 mg comprimé

Tazverik 2 g, poudre pour suspension buvable

Tazverik 7 g, poudre pour suspension buvable

Fin d'AAC le 01/04/2026