

# Tipifarnib

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Tipifarnib 300 mg, comprimé**

## Substance active

Tipifarnib

## Laboratoire

Kura Oncology, 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)

##### **Tipifarnib 300 mg, comprimé**

##### Critères d'octroi

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

##### Autres informations

- A compter du 14/06/2022, le laboratoire Kura Oncology a informé l'ANSM qu'il n'était plus en mesure de mettre à disposition sa spécialité Tipifarnib pour traiter de nouveaux patients, seule la poursuite des traitements déjà initiés sera assurée .
- Se référer à la Brochure destinée à l'investigateur, disponible auprès de Kura Oncology, Inc.
- Prescription réservée 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