

Lonafarnib - Zokinvy

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Lonafarnib 25 mg, gélules

Zokinvy 50 mg, gélule

Zokinvy 75 mg, gélule

Substance active

Lonafarnib

Laboratoire

Eiger Biopharmaceuticals

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)

Lonafarnib 25 mg, gélules

Critères d'octroi

- Absence de critères d'octroi
- Justifier la demande

Autres informations

- La posologie recommandée est de 50 mg de lonafarnib x2 par jour, co-administré avec 100 mg de ritonavir x2 par jour. En cas de mauvaise tolérance digestive, la posologie de lonafarnib peut être réduite à 25 mg x2 par jour
- Prescription réservée aux spécialistes en hépato/gastro-entérologie, en infectiologie ou en médecine interne

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

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Zokinvy 50 mg, gélule

Zokinvy 75 mg, gélule

Indications de l'AAP octroyée le 08/09/2022 renouvelée le 20/07/2023 , le 26/08/2024 et le 06/11/2025

Traitement de patients âgés de 12 mois et plus ayant un diagnostic génétiquement confirmé de syndrome de Hutchinson-Gilford (progéria) ou de laminopathie progéroïde présentant soit une mutation LMNA hétérozygote avec accumulation de protéines de type progérine, soit une mutation ZMPSTE24 homozygote ou hétérozygote composite.

- Médicaments disponibles dans le cadre d'un accès précoce post AMM

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

