

Zegfrovy

Information du 25/03/2026

Les initiations de traitement ne peuvent désormais plus être réalisées dans le cadre des autorisations d'accès compassionnel (AAC). Le laboratoire met à disposition son produit uniquement pour les renouvellements.

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Zegfrovy 150 mg, comprimé pelliculé

Zegfrovy 200 mg, comprimé pelliculé

Substance active

Sunvozertinib

Laboratoire

Dizal Pharmaceutical Co., Ltd

AMM

Lire aussi

Autres informations

Résumé de rapport de synthèse périodique

Zegfrovoy 150 mg, comprimé pelliculé

Zegfrovoy 200 mg, comprimé pelliculé

Critères d'octroi

- Absence de critère d'octroi publiable à ce jour.

Autres informations

- Mai 2024: Le laboratoire a informé l'ANSM que le produit n'est mis à disposition en AAC que dans les centres qui ont participé aux essais cliniques WU-KONG1 et WU-KONG28.
- Consulter la brochure investigateur disponible auprès du laboratoire.
- Prescription réservée aux spécialistes en oncologie ou médecins compétents en cancérologie.
- Consultez le RCP

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