

# 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