

Ibrance

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Ibrance 25 mg/ml, solution buvable

Substance active

Palbociclib

Laboratoire

Pfizer

AMM

Lire aussi

Autres informations

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Ibrance 25 mg/ml, solution buvable

Critères d'octroi

- Traitement du cancer du sein localement avancé ou métastatique, positif aux récepteurs hormonaux (RH) et négatif au récepteur du facteur de croissance épidermique humain-2 (human epidermal growth factor receptor 2 [HER2]-négatif) :
 - En association avec un inhibiteur de l'aromatase ;
 - En association avec le fulvestrant chez les femmes ayant été traitées antérieurement par hormonothérapie (voir rubrique 5.1) ;
 - Chez les patients ne pouvant avaler les gélules ou comprimés.
- Chez les femmes en pré/périménopause, l'hormonothérapie doit être associée à un agoniste de l'hormone de libération de la lutéinostimuline (luteinizing hormone-releasing hormone, LH-RH).
- Pour toute autre indication, merci de justifier votre demande.

Autres informations

- Le produit est disponible en quantité limitée.
- Contacter rapidement le laboratoire en cas de délivrance de l'AAC par l'ANSM.
- Consulter la brochure investigateur disponible auprès du laboratoire.
- Consulter le RCP de l'AMM Ibrance sous forme gélule/comprimé

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