

# 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