

IDRX-42

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

IDRX-42 100 mg, comprimé

Substance active

IDRX-42

Laboratoire

GSK France

AMM

Lire aussi

Autres informations

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

IDRX-42 100 mg, comprimé

Critères d'octroi

- Absence de critère d'octroi. Justifier la demande.

Autres informations

- Consulter la brochure investigateur disponible auprès du laboratoire.
- Les participants de sexe masculin ayant une partenaire en âge de procréer doivent s'engager à s'abstenir de tout rapport hétérosexuel ou à utiliser des préservatifs, et leurs partenaires doivent utiliser des méthodes contraceptives hautement efficaces pendant la période de traitement jusqu'à au moins 30 jours après la dernière dose d'IDRX-42, ou conformément aux protocoles locaux, selon la période la plus longue. Il est conseillé aux patients de sexe masculin ayant une partenaire enceinte ou allaitante d'utiliser des préservatifs lors des rapports sexuels pendant l'administration du traitement à l'étude.
- Prescription réservée aux spécialistes en oncologie ou aux médecins compétents en cancérologie.

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](#)