

À l'attention des prescripteurs ayant un patient en cours de traitement avec Selitrectinib (BAY 2731954) dans le cadre d'une autorisation d'accès compassionnel

**Objet : Fin de la disponibilité du Selitrectinib (BAY 2731954) prévue en octobre 2027**

Madame, Monsieur, Chère Conseur, Cher Confrère,

À la suite de notre lettre datée du 04 août 2021 concernant la décision de Bayer d'arrêter les activités de développement du Selitrectinib, Bayer a assuré un accès continu au Selitrectinib pour les patients qui étaient en cours de traitement, tant qu'ils présentaient un bénéfice clinique, dans le cadre des ATU nominatives/autorisations d'accès compassionnel.

Par la présente, nous souhaitons vous informer de l'arrêt de la fabrication du Selitrectinib. Ainsi, à compter d'octobre 2027, Selitrectinib ne sera plus disponible.

En effet, le dernier lot disponible de Selitrectinib expirera en octobre 2027, pour chaque formulation (suspension buvable ou gélules). Les huit patients en cours de traitement dans le monde auront accès à ce lot jusqu'à son expiration.

Nous comprenons que cette décision puisse avoir un impact sur la prise en charge futur de votre patient. Aussi, nous vous invitons à échanger avec votre patient dès que possible, afin d'identifier les alternatives thérapeutiques adaptées avant la fin de la disponibilité du Selitrectinib.

Nous restons à votre disposition pour toute information complémentaire que vous souhaiteriez recevoir et nous vous remercions pour votre compréhension, afin d'accompagner cette période de transition.

Sincères salutations.