

Research and Development/Unmet Medical Need

DG PRE/R&D/UMN

Tel. : +32 (0)2 528 40 00
Fax : +32 (0)2 524 80 01
e-mail : umn@fagg-afmps.be

*Clinigen Healthcare Limited on behalf of
AstraZeneca AB
Idis House, Churchfield Road
KT13 8DB
Weybridge
United Kingdom*

Your letter from	Your reference	Our reference	Annex	Date
		FAGG/R&D/UMN	1	23/06/2022

Onderwerp Goedkeuring van een programma voor gebruik in schrijvende gevallen op 13/09/2021

Titre de l'objet Approbation d'un programme d'usage compassionnel le 13/09/2021

Subject Authorisation of a compassionate use program dated 13/09/2021

Medicinal product : selumetinib (10 mg and 25 mg, capsules)

Indication : neurofibromatosis type 1 with symptomatic, inoperable plexiform neurofibromas in paediatric patients with neurofibromatosis type 1 (NF1) aged ≥ 3 years and ≤ 18 years

Ethics Committee designated: Universitaire Ziekenhuizen K.U.L.

Reference: CUP-202113

Pharmacovigilance report cut-off date: 13/09/2022

Pharmacovigilance report deadline submission: 13/10/2022

Chère Madame, Cher Monsieur,

Conformément à l'article 6quater de la loi du 25 mars 1964, relative aux médicaments, j'ai décidé d'autoriser le programme ci-dessus mentionné selon les conditions précisées dans l'annexe I.

Sincères salutations,

Pour le Vice-Premier Ministre et Ministre de la Santé Publique et des Affaires Sociales

Xavier DE CUYPER

L'Administrateur général de l'AFMPS

p.o. Hugues Malonne

Directeur général – DG PRE

Geachte Mevrouw, Geachte Heer,

In overeenstemming met artikel 6quater van de wet van 25 maart 1964 inzake geneesmiddelen, heb ik besloten het hierboven vermelde programma goed te keuren onder de voorwaarden zoals gepreciseerd in de bijlage I. Met de meeste hoogachting,

Voor de Vice-Eerste Minister en Minister van Volksgezondheid en Sociale Zaken

Xavier DE CUYPER

De administrateur-generaal van het FAGG

i.o. Hugues Malonne

Directeur-generaal – DG PRE

Unofficial translation

In accordance with article 6quater of the Law of 25 March 1964 concerning medicinal products, I have decided to authorise the above mentioned compassionate use program following the conditions stated in annex I.