

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

Eli Lilly Benelux N.V.
Markiesstraat 1/4B
1000 Brussels

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

Onderwerp Goedkeuring van een programma voor gebruik in schrijnende gevallen op 19/03/2021
Titre de l'objet Approbation d'un programme d'usage compassionnel le 19/03/2021
Subject Authorisation of a compassionate use program dated 19/03/2021

Medicinal product : Retsevmo® (selpercatinib) (40 mg and 80 mg, Hard capsules)

Indication : adults and adolescents 12 years & older with advanced or metastatic RET-mutant medullary thyroid cancer (MTC) who require systemic treatment following prior treatment

Ethics Committee designated: EC UZ Antwerpen

Reference: CUP-202035

Pharmacovigilance report cut-off date: 19/03/2022

Pharmacovigilance report deadline submission: 19/04/2022

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.