

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

Roche
Rue Dante 75
1070 Brussels

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

Onderwerp Goedkeuring van een programma voor gebruik in schrijnende gevallen op 12/8/2019
Titre de l'objet Approbation d'un programme d'usage compassionnel le 12/8/2019
Subject Authorisation of a compassionate use program dated 12/8/2019

Medicinal product : polatuzumab vedotin (powder for concentrate for solution for infusion 140mg)

Indication : In combination with bendamustine and rituximab for relapsed or refractory adult patients with diffuse large B-cell lymphoma (DLBCL) who are not candidates for hematopoietic stem cell transplant

Ethics Committee designated: UZ Gent

Reference: CUP201914

Pharmacovigilance report cut-off date: 12/8/2020

Pharmacovigilance report deadline submission: 12/9/2020

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.

Salutations sincères,

Pour la Ministre des Affaires sociales et de la Santé publique

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 Minister van Sociale Zaken en Volksgezondheid



Dr. Greet Musch
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.