

# Rybrevant

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Rybrevant 350 mg solution à diluer pour perfusion**

## Substance active

Amivantamab

## Laboratoire

Janssen-Cilag

## AMM

## Documents de référence dans le cadre de l'AMM

## Indication(s) dans ce cadre

## Documents de référence dans ce cadre

## Suivi des patients

## Base publique du médicament

Titulaire (s)

Critères d'octroi

Indications

Code(s) CIP

Documents de référence

Lire aussi

Autres informations

Données d'inclusion

Résumé de rapport de synthèse périodique

#### Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

##### **Rybrevant 350 mg solution à diluer pour perfusion**

- Fin d'ATUc et d'AAC le 13/06/2022

#### Autorisation d'accès précoce (AAP)

### **Rybrevent 350 mg solution à diluer pour perfusion**

#### **Indication de l'AAP octroyé le 11/07/2024 et renouvelée le 24/07/2025**

En association au carboplatine et au pémétréxed, dans le traitement des patients adultes atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) avancé avec mutations du récepteur du facteur de croissance épidermique (EGFR) par délétion dans l'exon 19 ou substitution L858R dans l'exon 21, en échec d'un précédent traitement comprenant un inhibiteur de la tyrosine kinase (ITK) de l'EGFR de troisième génération.

- [Médicament disponible dans le cadre d'un accès précoce post-AMM](#)



AAP Rybrevent – Avis ANSM (30/07/2024)

---

### **Rybrevent 350 mg solution à diluer pour perfusion**

#### **Indication de l'AAP octroyé le 21/03/2024**

En association au carboplatine et au pemetrexed en première ligne de traitement des patients adultes atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) avancé avec mutations activatrices du récepteur du facteur de croissance épidermique (EGFR) par insertion dans l'exon 20, pour les patients non opérables

- [Médicament disponible dans le cadre d'un accès précoce post-AMM](#)
- 

### **Rybrevent 350 mg solution à diluer pour perfusion**

#### **indication de l'AAP octroyée le 28/04/2022 , renouvelée le 18/05/2023, arrêtée le 21/07/2023**

En monothérapie dans le traitement des patients adultes atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) avancé avec mutations activatrices du récepteur du facteur de croissance épidermique (EGFR) par insertion dans l'exon 20, après échec d'un traitement à base de sels de platine et en situation de dernier recours

---

### **Rybrevent 350 mg solution à diluer pour perfusion**

#### **Indication de l'AAP refusée le 19/05/2025**

Rybrevent (amivantamab) et Lazcluze (lazertinib) en association dans l'indication « en première ligne de traitement des patients adultes atteints d'un cancer bronchique non à petites cellules (CBNPC) avancé avec mutations de l'EGFR par délétions dans l'exon 19 ou substitution L858R dans l'exon 21

- [Décision de refus de la HAS](#)