

PUBLIÉ LE 03/11/2021 - MISE À JOUR LE 11/07/2025

[177Lu]Lu-PSMA-617

Spécialité(s) pharmaceutique(s)
[177Lu]Lu-PSMA-617 1000 MBq/mL, solution injectable/pour perfusion
Substance active
(¹⁷⁷ Lu) vipivotide tetraxetan
Laboratoire
Advanced Accelerator Applications
AMM
Desuments de véférence dens le cadre de l'ANM
Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Indication(s) dans ce cadre
Documents de référence dans ce cadre
Documents de reference 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)
[¹⁷⁷ Lu]Lu-PSMA-617 1000 MBq/mL, solution injectable/pour perfusion

Fin des ACC le 04/08/2023

Autorisation d'accès précoce (AAP)

[177Lu]Lu-PSMA-617 1000 MBq/mL, solution injectable/pour perfusion

Indication de l'AAP octroyée le 13/07/2022, renouvelée le 13/07/2023, puis le 26/08/2024 et et arrêtée le 30/04/2025

En association avec une suppression androgénique et avec ou sans hormonothérapie inhibitrice de la voie des androgènes est indiqué pour le traitement de patients adultes atteints d'un cancer de la prostate métastatique, résistant à la castration (CPRCm), progressif, positif à l'antigène membranaire spécifique de la prostate (PSMA) qui ont été traités par hormonothérapie inhibitrice de la voie des androgènes et par chimiothérapie à base de taxane.

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

Ц