

## [<sup>177</sup>Lu]Lu-PSMA-617

### Spécialité(s) pharmaceutique(s)

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

### Substance active

(<sup>177</sup>Lu) vipivotide tetraxetan

### Laboratoire

Advanced Accelerator Applications

### 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)

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

Fin des ACC le 04/08/2023

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

**[<sup>177</sup>Lu]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**