

# Blinicyto

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Blinicyto 38,5 microgrammes, poudre pour solution à diluer et solution pour solution pour perfusion**

## Substance active

Blinatumomab

## Laboratoire

Amgen S.A.S.

## AMM

## Lire aussi

## Autres informations

## Résumé de rapport de synthèse périodique

### Autorisation d'accès précoce (AAP)

**Blinicyto 38,5 microgrammes, poudre pour solution à diluer et solution pour solution pour perfusion**

**Indication de l'AAP octroyée le 05/09/2024**

En monothérapie dans le cadre du traitement de consolidation pour le traitement des patients adultes âgés de plus de

30 ans présentant une leucémie aiguë lymphoblastique (LAL) à précurseurs B exprimant le CD19 avec chromosome Philadelphie négatif en première rémission complète avec une maladie résiduelle minimale (MRD) négative.

## Documents de référence

[↓](#) AAP Blincyto - PUT-RD (02/10/2024) [↓](#) AAP Blincyto - RCP (02/10/2024) [↓](#) AAP Blincyto - Notice (11/10/2024)

## Lire aussi

- [Décision de la HAS du 05/09/2024](#)

[↓](#) Avis de l'ANSM du 26/08/2024 sur le médicament Blincyto 38,5 microgrammes, poudre pour solution à diluer et solution pour solution pour perfusion dans le cadre d'une demande d'AAP (02/10/2024)