

Blinicyto

Actualisation du 25/03/2026

Blinicyto 38,5 microgrammes, poudre pour solution à diluer et solution pour solution pour perfusion est disponible dans le cadre d'un AP post-AMM

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)

Blincyto 38,5 microgrammes, poudre pour solution à diluer et solution pour solution pour perfusion

Indication de l'AAP octroyée le 05/09/2024 et renouvelée le 24/10/2025

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.

- Médicament disponible dans le cadre d'un accès précoce post AMM

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui