

PUBLIÉ LE 02/10/2024 - MISE À JOUR LE 29/10/2024

Blincyto

Spécialité(s) pharmaceutique(s)
Blincyto 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

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

<u>↓</u> AAP Blincyto – PUT-RD (02/10/2024) <u>↓</u> AAP Blincyto – RCP (02/10/2024) <u>↓</u> 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)