

INA03

Actualisation du 23/01/2026

INA03, anticorps conjugué ciblant le récepteur à la transferrine (CD71/TfR1) a bénéficié en février 2025 d'une autorisation d'accès compassionnel pour les patientes atteintes d'un cancer du sein triple négatif en impasse thérapeutique.

À l'issue des échanges entre l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé et la biotech Inatherys sur la base du 1^{er} rapport de synthèse périodique, il a été décidé qu'à ce stade du développement, le médicament candidat INA03 n'est plus mis à disposition dans le cadre d'une autorisation d'accès compassionnel.

En conséquence, les demandes d'AAC en cours ou à venir pour INA03 sont suspendues.

Cette décision s'inscrit dans le cadre de l'évaluation du rapport bénéfice/risque du médicament jugé insuffisant dans cette indication à ce stade. La situation pourra être réévaluée ultérieurement sur la base de nouvelles données.

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

INA03 2,5 mg/ml, solution injectable pour perfusion

Substance active

INA03

Laboratoire

Inatherys

AMM

Lire aussi

Autres informations

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

INA03 2,5 mg/ml, solution injectable pour perfusion

Date fin d'AAC le 23/01/2026

Résumés de rapport de synthèse périodique

↓ AAC INA03 2, 5 mg/ml, solution injectable pour perfusion – Résumé du rapport de synthèse n°1 – Période du 14 Février 2025 au 13 Novembre 2025 (23/01/2026)