

INA03

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

Critères d'octroi


- Cancer du sein triple négatif non résécable ou métastatique ayant reçu préalablement au moins 3 lignes de

traitement systémique en situation avancée ou métastatique

- Sauf contre-indication :
 - Les patients PD-L1 positif avec un CPS \geq 10 doivent avoir reçu du pembrolizumab si accessible
 - Les patients présentant une mutation germinale du gène BRCA1 ou BRCA2 doivent avoir reçu un anti-PARP
 - Les patients de statut HER2-faible (IHC 1+ ou IHC2+/ISH-) doivent avoir reçu du trastuzumab deruxtecan
- Cancer exprimant CD71/TfR1 avec un H-score $>$ 150
- Un statut de performance (ECOG) de 0, 1 ou 2
- Fonction hématologique conservée (Hémoglobine $>$ 10g/dL, plaquettes $>$ 80G/L, leucocytes $>$ 2G/L)
- Fonction rénale conservée (DFG $>$ 60ml/min)
- Fonction hépatique conservée (ASAT et ALAT $<$ 5N, bilirubine $<$ 2N, albumine $>$ 30g/L)
- Fonction respiratoire ne requérant pas d'oxygénothérapie (pas d'examen spécifique requis) .

Autres informations

- Consulter la brochure investigateur disponible auprès du laboratoire.
- Médicament réservé à l'usage hospitalier.
- Prescription réservée aux spécialistes en oncologie ou médecins compétents en oncologie.

 Consultez le PUT du produit

Faire une demande d'AAC (autorisation d'accès compassionnel)

[Se connecter à e-Saturne pour faire une demande d'AAC](#)

En cas d'indisponibilité d'e-Saturne

Toutes vos demandes **concernant un support informatique de l'application e-saturne** doivent désormais passer par [le formulaire dédié](#)