

## 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<sup>er</sup> 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)