

# Kadcyla

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Kadcyla 160 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

## Substance active

Trastuzumab emtansine

## Laboratoire

Roche

## Statut

ATU cohorte d'extension d'indication du 08/08/2019

Arrêt ATUc : 30/03/2020

## AMM

Extension de l'AMMc : 16/12/2019

## Documents de référence dans le cadre de l'AMM

## Indication(s) dans ce cadre

## Documents de référence dans ce cadre

[Suivi des patients](#)

[Base publique du médicament](#)

[Titulaire \(s\)](#)

[Critères d'octroi](#)

[Indications](#)

Kadcyla, en monothérapie, est indiqué dans le traitement adjuvant de patients adultes atteints d'un cancer du sein précoce HER2 positif qui présentent une maladie résiduelle invasive, au niveau du sein et/ou des ganglions lymphatiques, après un traitement néoadjuvant à base de trastuzumab

[Code\(s\) CIP](#)

34009 589 018 1 2 : KADCYLA 160 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion – Flacon (verre) – 20 ml – Boîte de 1 flacon

[Documents de référence](#)

[Lire aussi](#)

[Autres informations](#)

[Données d'inclusion](#)

[Résumé de rapport de synthèse périodique](#)

