

PUBLIÉ LE 29/12/2020 - MISE À JOUR LE 30/06/2022

Kadcyla

Documents de référence dans ce cadre

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

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