

Kadcyla homologué dans l'UE pour le cancer du sein HER2-positif évolué

Compte Test - 2013-11-20 10:35:00 - Vu sur pharmacie.ma

Le groupe pharmaceutique Roche a annoncé mercredi que Kadcyla (trastuzumab emtansine ou TDM1), dernier médicament à effet ciblé de son portefeuille HER2 et son premier conjugué anticorps-médicament, a été homologué par la Commission européenne pour le traitement des personnes présentant un cancer du sein HER2-positif évolué précédemment traité.

Kadcyla est spécifiquement indiqué pour une utilisation en monothérapie chez des adultes avec cancer du sein HER2-positif non résécable, localement évolué ou métastatique, qui ont précédemment reçu Herceptin (trastuzumab) et un taxane, séparément ou en association. L'indication stipule également que les personnes sous traitement doivent avoir été précédemment traitées pour un cancer localement avancé ou métastatique, ou qu'elles doivent avoir présenté une récurrence durant ou dans les six mois suivant un traitement adjuvant.