

Abecma

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Abecma 260 - 500 x 10⁶ cellules dispersion pour perfusion

Substance active

Idecabtagene Vicleucel (Lymphocytes T viables CAR-positifs)

Laboratoire

Bristol Myers Squibb

AMM

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

Code(s) CIP

Documents de référence

Lire aussi

Autres informations

Données d'inclusion

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Abecma 260 - 500 x 10⁶ cellules dispersion pour perfusion

Indication de l'AAP octroyée le 02/12/2021, renouvelée le 09/02/2023 et le 21/02/2024 et arrêtée le 14/11/2024

Traitement des patients adultes atteints d'un myélome multiple en rechute et réfractaire ayant reçu au moins trois traitements antérieurs, incluant un agent immunomodulateur, un inhibiteur du protéasome et un anticorps anti-CD38, et dont la maladie a progressé pendant le dernier traitement, lorsque toutes les options thérapeutiques ont été

épuisées, sur l'avis d'une réunion de concertation pluridisciplinaire (RCP).

Abecma 260 - 500 x 10⁶ cellules dispersion pour perfusion

Indication de l'AAP octroyée le 25/07/2024 et arrêtée le 15/11/2024

Traitement des patients adultes atteints d'un myélome multiple en rechute et réfractaire ayant reçu au moins deux traitements antérieurs, incluant un agent immunomodulateur, un inhibiteur du protéasome et un anticorps anti-CD38, et dont la maladie a progressé pendant le dernier traitement.

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

