

PUBLIÉ LE 30/04/2021 - MISE À JOUR LE 26/03/2025

Abecma

Base publique du médicament

Spécialité(s) pharmaceutique(s)
Abecma 260 - 500 x 10° 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

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 10^6 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 10^6 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