

# Tafasitamab

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Tafasitamab 200 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

## Substance active

Tafasitamab

## Laboratoire

Incyte Biosciences France

## 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 compassionnel (AAC)

**Tafasitamab 200 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

fin d'AAC le 28/01/2022

#### Autorisation d'accès précoce (AAP)

**Tafasitamab 200 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

**Indication de l'AAP arrêtée le 24/06/2023**

En association avec le lénalidomide, suivi par Minjuvi en monothérapie pour le traitement des patients adultes atteints d'un lymphome diffus à grandes cellules B :

- en 2<sup>ème</sup> ligne de traitement non-éligibles à une ACSH,
- en 3<sup>ème</sup> ligne et plus, seulement chez les patients inéligibles aux médicaments à base de CAR-T.

**Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui**

