

# Tecartus

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Tecartus 0,4 -  $2 \times 10^8$  cellules, dispersion pour perfusion**  
**KTE-X19 0,8 -  $1,2 \times 10^6$  cellules, dispersion pour perfusion**

## Substance active

Cellules autologues CD3+ transduites anti CD19

## Laboratoire

Gilead Sciences SAS

## 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)

**Tecartus 0,4 - 2 x 10<sup>8</sup> cellules, dispersion pour perfusion**

Fin d'ATU nominative le 31/03/2021

**KTE-X19 0,8 - 1,2 x 10<sup>6</sup> cellules, dispersion pour perfusion**

Fin d'AAC le 03/03/2023

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

**Tecartus 0,4 - 2 x 10<sup>8</sup> cellules, dispersion pour perfusion**

#### **Indication de l'AAP renouvelée le 21/12/2023**

Traitement des patients adultes âgés de 26 ans et plus atteints de leucémie aiguë lymphoblastique (LAL) de la lignée B réfractaire ou en rechute en dernier recours :

- Phi + après au moins deux lignes de traitement
- Phi - après au moins deux lignes de traitement et en échec ou non éligibles au blinatumomab et à l'inotuzumab.

**Fin d'AAP le 05/07/2024**