

# Kymriah

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Kymriah 1,2 X 10<sup>6</sup> - 6 X 10<sup>8</sup> cellules dispersion pour perfusion**

## Substance active

Lymphocytes T humains autologues génétiquement modifiés ex vivo via un vecteur lentiviral codant pour le récepteur antigénique chimérique (CAR) anti-CD19

## Laboratoire

Novartis Pharma 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)

##### **Kymriah 1,2 X 10<sup>6</sup> - 6 X 10<sup>8</sup> cellules dispersion pour perfusion**

- Fin des AAC le : 24/03/2019

## Autorisation d'accès précoce (AAP)

### **Kymriah 1,2 X 10<sup>6</sup> - 6 X 10<sup>8</sup> cellules dispersion pour perfusion**

#### Indication de l'AAP renouvelée le 06/07/2023

Traitement des patients adultes présentant un lymphome folliculaire après au moins deux lignes de traitement qui présentent une maladie réfractaire ou en rechute pendant ou dans les 6 mois qui suivent la fin de leur traitement d'entretien ou en rechute après une autogreffe de cellules souches hématopoïétiques, uniquement lorsque toutes les options thérapeutiques ont été épuisées sur l'avis d'une réunion de concertation pluridisciplinaire (RCP)

**Fin d'AAP le 15/09/2024**

AMM - Oui