

# Breyanzi

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Breyanzi 1,1 à 70 × 10<sup>6</sup> cellules/mL / 1,1 à 70 × 10<sup>6</sup> cellules/mL, dispersion pour perfusion**

## Substance active

lisocabtagene maraleucel

## Laboratoire

Celgene

## 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)

**Breyanzi 1,1 à 70 × 10<sup>6</sup> cellules/mL / 1,1 à 70 × 10<sup>6</sup> cellules/mL, dispersion pour perfusion**

**Indication de l'AAP renouvelée le 07/09/2023**

Traitement des patients adultes atteints d'un lymphome diffus à grandes cellules B (LDGCB), d'un lymphome de haut grade à cellules B (LHGCB) ou d'un lymphome médiastinal primitif à grandes cellules B (LMPGCB), réfractaires ou en rechute dans les 12 mois suivant un traitement de première ligne et éligibles à une autogreffe de cellules souches hématopoïétiques (CSH)

**Fin d'AAP le 13/07/2024**

---

**Breyanzi 1,1 à  $70 \times 10^6$  cellules/mL / 1,1 à  $70 \times 10^6$  cellules/mL, dispersion pour perfusion**

**Indication de l'AAP octroyée le 07/09/2023**

Traitement des patients adultes atteints d'un lymphome folliculaire de grade 3B (LF3B) et éligibles à une stratégie d'autogreffe de CSH et des patients atteints de LDGCB, LHGCB, LMPGCB ou LF3B et non éligibles à une stratégie d'autogreffe de CSH, réfractaires ou en rechute dans les 12 mois suivant un traitement de première ligne

**Fin d'AAP le 13/07/2024**

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