

Publication des résultats des études cliniques

Les informations suivantes et les liens correspondants vers les données cliniques répondent aux exigences des articles 71 à 73 de l'Ordonnance sur les médicaments (OMéd). Elles complètent les informations publiées dans le cadre de l'autorisation de mise sur le marché du médicament en Suisse.

Abecma, dispersion pour perfusion (260 à 500 × 10⁶ cellules T viables CAR-positives)

Principe actif: idécabtagène vicleucel

Numéro d'autorisation Swissmedic: 67575

Date d'autorisation Swissmedic: 20/08/2021

Études en vue d'une autorisation de mise sur le marché

BB2121-MM-003 (KarMMa-3)

A Phase 3, Multicenter, Randomized, Open-label Study to Compare the Efficacy and Safety of bb2121 Versus Standard Regimens in Subjects With Relapsed and Refractory Multiple Myeloma (RRMM) (KarMMa-3)

- Numéro EudraCT: [2018-001023-38](https://eudract.europa.eu/eudra/#!document/2018-001023-38)
- ClinicalTrials.gov: <https://clinicaltrials.gov/study/NCT03651128>