

Étude en vie réelle de l'utilisation de Kymriah[®], en particulier dans ses indications hors-AMM (entre 2020 et 2021)

Analyse des bases hospitalières PMSI publique et privée

Synthèse de l'étude

Janvier 2026

Responsable de traitement

Novartis Pharma SAS

8-10 rue Henri Sainte-Claire Deville, Rueil-Malmaison, 92500, France

Responsable de la mise en œuvre de traitement

Heva

186 Avenue Thiers, 69465 LYON Cedex 06

Sommaire

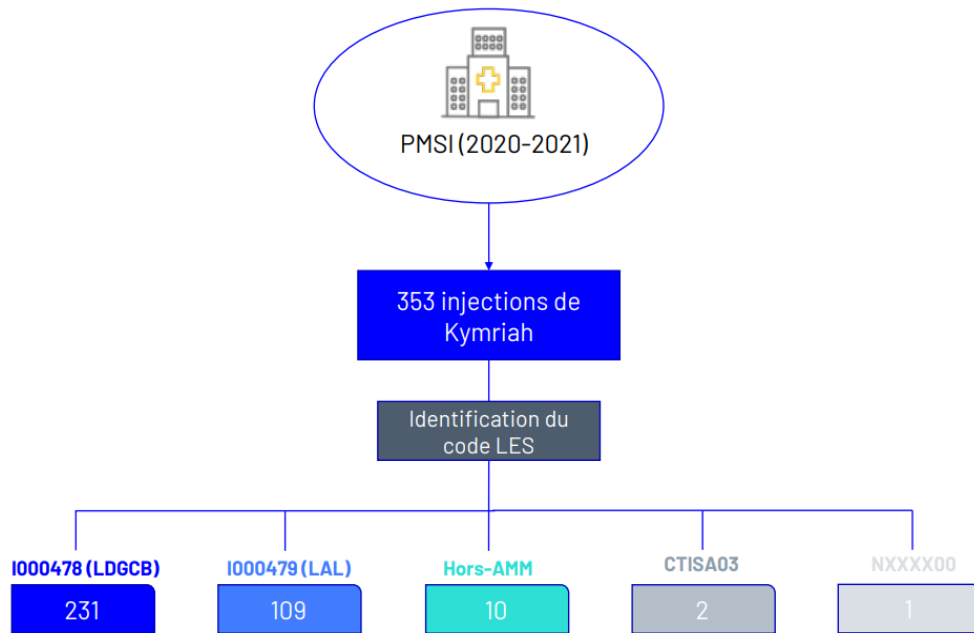
1. Objectif de l'étude	3
2. Résultats	3

1. Objectif de l'étude

Cette étude en vie réelle, réalisée par Heva pour Novartis en décembre 2022, a pour objectif principal de décrire l'éventuelle utilisation de Kymriah® en dehors de ses indications prévues par l'autorisation de mise sur le marché (hors-AMM) en France.

2. Résultats

Sur la période étudiée, 353 séjours avec administration de Kymriah® ont été recensés, dont 143 en 2020 et 210 en 2021.



LES : Liste En Sus LDGCB : Lymphome Diffus à Grandes Cellules B LAL : Leucémie Aigüe Lymphoblastique

La majorité des prescriptions concerne le lymphome diffus à grandes cellules B (LDGCB), représentant 65 % des séjours, suivi de la leucémie aiguë lymphoblastique (LAL) chez l'enfant et le jeune adulte (31 %).

Les autres indications, telles que le lymphome folliculaire ou la mucopolysaccharidose de type VII, restent marginales.