



COMMISSION DE LA TRANSPARENCE

SYNTHÈSE D'AVIS

22 AVRIL 2020

ibrutinib
IMBRUVICA 140 mg, gélule

Nouvelle indication

► L'essentiel

Avis défavorable au remboursement dans le traitement des patients adultes atteints d'une macroglobulinémie de Waldenström en association au rituximab.

► Quelle place dans la stratégie thérapeutique ?

La stratégie de prise en charge de la macroglobulinémie de Waldenström (MW) en première ligne repose sur une association rituximab et un agent alkylant ou un inhibiteur du protéasome.

En deuxième ligne la stratégie de prise en charge de la MW (patients en rechute) dépend du délai de rechute et repose soit sur une chimio-immunothérapie à base de rituximab soit sur une monothérapie par IMBRUVICA (ibrutinib).

Place du médicament

IMBRUVICA (ibrutinib) en association au rituximab n'a pas de place dans le traitement des patients adultes atteints d'une macroglobulinémie de Waldenström.

Ce document a été élaboré à partir de l'avis de la Commission de la transparence disponible sur www.has-sante.fr