

Estudio internacional de extensión del tratamiento en participantes adultos con mieloma múltiple que han obtenido un beneficio clínico de isatuximab

Estado
Fin Reclutamiento

Tipo de Participantes
No aportado

Rangos de Edad
Mayores de 64 , Adultos (18-64 años)

Género
Ambos

Fases
Fase II

Participantes esperados
29

Resultados
Sin resultados

Bajo nivel intervención
No

Enfermedad rara
Si

Cobertura geográfica
Sin determinar

Ámbitos del ensayo
seguridad

Terapia avanzada
NO

Información

Identificador
2023-507180-19-00 (CTIS)

Cod. Protocolo
LTS17704

Transicionado 2022-002253-26

Área terapéutica
Enfermedades [C] - Cáncer [C04]

Enfermedad investigada
Cáncer

Título Científico
Estudio internacional, multicéntrico, abierto, de extensión del tratamiento en pacientes con mieloma múltiple que siguen beneficiándose de un tratamiento basado en isatuximab tras la finalización de un

estudio original en fase I, II o III

Justificación

No aportado

Objetivo Principal

Evaluar la seguridad a largo plazo de isatuximab administrado como monoterapia o en pautas posológicas combinadas en pacientes previamente tratados con isatuximab

Variables de Evaluación Primaria

Número de participantes con acontecimientos adversos surgidos durante el tratamient

Momentos temporales de evaluación primaria

No aportado

Objetivo Secundario

No aportado

Variables de Evaluación Secundaria

No aportado

Momentos temporales de evaluación secundaria

No aportado

Criterios de Inclusión

El participante debe tener ≥18 años (o la edad legal de consentimiento en la jurisdicción donde se esté llevando a cabo el estudio) en el momento de firmar el consentimiento informado.

Participantes de un estudio clínico original en fase I, II o III que evalúa isatuximab como monoterapia o en una pauta posológica combinada con todos los objetivos del

estudio completados.

Participantes que sigan recibiendo isatuximab en el momento del cierre del estudio original, que sigan beneficiándose de isatuximab en monoterapia o en combinación, según lo determine el médico responsable del tratamiento, y que cumplan los criterios para iniciar un ciclo de tratamiento posterior como se describe en el protocolo del estudio original. También se podrá incluir a un participante que no reciba isatuximab al final del estudio original y que no tenga acceso localmente al tratamiento en curso. Participantes del género masculino y femenino que utilicen anticonceptivos (métodos anticonceptivos dobles); participantes del género femenino que no estén embarazadas ni en periodo de lactancia; participantes del género masculino que no donen espermatozoides.

Capacidad para otorgar el consentimiento informado firmado

Criterios de Exclusión

El participante tiene indicios de progresión de la enfermedad durante o en el momento del cierre del estudio original.

El participante no se ha recuperado a grado ≥ 2 de AA no hematológicos (según los CTCAE del NCI v5.0) relacionados con cualquier tratamiento antineoplásico recibido antes de firmar el consentimiento informado para el estudio de extensión.

Como última línea de tratamiento, el participante recibió un tratamiento antimieloma distinto del tratamiento basado en isatuximab en el estudio original antes del primer MI de este estudio.

Personas ingresadas en una institución por mandato judicial o legal; presos o participantes institucionalizados legalmente.

Paciente no apto para participar, independientemente del motivo, según lo juzgue el investigador, incluso por afecciones médicas o clínicas, o pacientes que podrían estar en riesgo de incumplimiento de los procedimientos del estudio.

Participantes que son empleados del centro del estudio clínico o cualquier otra persona que intervenga de manera directa en la realización del estudio o que sean familiares directos de dichas personas.

Cualquier normativa específica del país que impida que el participante entre en el estudio

Calendario

(Última actualización: 08/09/2026)

Autorización 30/03/2023	Inicio de Ensayo 19/05/2023	Inclusión Primer Paciente 08/06/2023	Interrumpido No aportado	Reiniciado No aportado
Fin de reclutamiento 03/01/2025	Fin prematuro (España) No aportado	Fin prematuro (Global) No aportado	Fin del ensayo en España No aportado	Fin del ensayo global No aportado

Promotor

Sanofi-Aventis Recherche & Developpement France

82 Avenue Raspail

Contact Person

Clinical Sciences and Operations

8006331610

contact-us@sanofi.com

Monetary support: N/A

Tipo de promotor: Comercial

Ceim

CEIm de la Comunidad Foral de Navarra

C/ Irunlarrea, 3 31008 Pamplona

ceic@cfnavarra.es

Centros

Activo (19/06/2023)	CLINICA UNIVERSIDAD DE NAVARRA Pamplona/Iruña NAVARRA	Clinica Universidad De Navarra Madrid MADRID Servicio de Hematología
Activo (13/06/2023)	HOSPITAL CLINICO UNIVERSITARIO DE SALAMANCA (COMPLEJO ASIST. UNIVERSIT.SA) Salamanca SALAMANCA	Hospital Germans Trias I Pujol Badalona BARCELONA Clinical Hematology department
No iniciado (---/---/----)	Hospital Universitario De Salamanca Salamanca SALAMANCA Servicio de Hematología	HOSPITAL UNIVERSITARIO MARQUES DE VALDECILLA Santander CANTABRIA
Activo (20/06/2023)	HOSPITAL UNIVERSITARIO 12 DE OCTUBRE Madrid MADRID	Institut Catala D'oncologia Badalona BARCELONA Clinical Hematology department

Activo (20/11/2024)

University Hospital Virgen Del Rocio
S.L.

Sevilla

SEVILLA

Hematology department

Medicamentos

Revlimid 25 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

DexaGalen®; 8 mg injekt Injektionslösung

SOLUTION FOR INJECTION

IV INFUSION

Código ATC: H02AB02 - DEXAMETASONA

Principios Activos: N/A

Experimental

JAMP Pomalidomide

CAPSULE

ORAL

-

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Zelvina 15 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

Pomalidomide Adalvo 4 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL

Código ATC: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Revlimid 15 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

Revlimid 10 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

SARCLISA 20mg/mL concentrate for solution for infusion.

SOLUTION FOR INFUSION

INTRAVENIOUS INFUSION

Código ATC: L01FC02 - ISATUXIMAB

Principios Activos: N/A

Experimental

Zelvina 10 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

-
-
ORAL

Código ATC: N02BE01 - PARACETAMOL

Principios Activos: N/A

Experimental

Revlimid 5 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

Revlimid 5 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

Dexamethason 4 mg JENAPHARM®;

TABLET
ORAL

Código ATC: H02AB02 - DEXAMETASONA

Principios Activos: N/A

Experimental

Pomalidomide Adalvo 2 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

Código ATC: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

LIBTAYO 350 mg concentrate for solution for infusion.

CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION
INTRAVENIOUS INFUSION

-
-
INTRAVENOUS

Código ATC: L01XC33 - CEMPLIMAB

Principios Activos: N/A

Experimental

Código ATC: R06AA02 - DIFENHIDRAMINA

Principios Activos: N/A

Experimental

Revlimid 15 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

Revlimid 20 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

SARCLISA 20mg/mL concentrate for solution for infusion.

SOLUTION FOR INFUSION
INTRAVENIOUS INFUSION

Código ATC: L01FC02 - ISATUXIMAB

Principios Activos: N/A

Experimental

JAMP Pomalidomide

CAPSULE
ORAL

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Pomalidomide Adalvo 1 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

Código ATC: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

DEXAMETHASONE BASE

SOLUTION FOR INJECTION
INTRAVENOUS INJECTION

Principios Activos: N/A

Experimental

Imnovid 3 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

Revlimid 10 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

Código ATC: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

JAMP Pomalidomide

CAPSULE

ORAL

-

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Zelvina 20 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

Zelvina 25 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

Imnovid 4 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL

Código ATC: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Imnovid 2 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL

Código ATC: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Imnovid 4 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL

Código ATC: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Kyprolis 60 mg powder for solution for infusion

SOLUTION FOR INFUSION

IV INFUSION

Isatuximab

SOLUTION FOR INJECTION

SUBCUTANEOUS INJECTION

Código ATC: L01XG02 - CARFILZOMIB

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

-

Principios Activos: N/A

Experimental

Imnovid 3 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

Código ATC: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Imnovid 1 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

Código ATC: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Imnovid 1 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

Código ATC: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Revlimid 25 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

-
-
INTRAVENOUS

Código ATC: H02AB04 - METILPREDNISOLONA

Principios Activos: N/A

Experimental

-
-
ORAL

Código ATC: R03DC03 - MONTELUKAST

Principios Activos: N/A

Experimental

Zelvina 5 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

Pomalidomide Adalvo 3 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

Código ATC: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Imnovid 2 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL

Código ATC: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Dexamethason 8 mg JENAPHARM®;

TABLET

ORAL

Código ATC: H02AB02 - DEXAMETASONA

Principios Activos: N/A

Experimental

Revlimid 20 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

Código ATC: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Principios Activos: N/A

Experimental

SARCLISA 20mg/mL concentrate for solution for infusion.

SOLUTION FOR INFUSION

INTRAVENIOUS INFUSION

Código ATC: L01FC02 - ISATUXIMAB

Principios Activos: N/A

Experimental

JAMP Pomalidomide

CAPSULE

ORAL

Principios Activos: N/A

Huérfano

Experimental

Sin resultados

International treatment-extension study in adult participants with multiple myeloma and who have derived clinical benefit from isatuximab

State
End of recruitment

Type of participants
Not provided

Age Ranges
Older than 64 , Adults (18-64 years)

Gender
Both

Phases
Phase II

Expected Participants
29

Results
No results

Low level of intervention
No

Rare disease
Yes

Geographic coverage
Undetermined

Areas of the study
safety

Advanced therapy
NO

Information

Identifier
2023-507180-19-00 (CTIS)

Protocol Code
LTS17704

Transitioned 2022-002253-26

Therapeutic area
Diseases [C] - Cancer [C04]

Investigated Disease
Cancer

Scientific Title
International, multi-center, open-label, treatment extension study in patients with multiple myeloma who are still benefitting from isatuximab-based therapy following completion of a Phase 1, 2, or 3 parental study

Rationale

Not provided

Main Objective

To assess the long-term safety of isatuximab administered as monotherapy or in combination regimens in participants previously treated with isatuximab

Primary Endpoints

Number of participants with treatment-emergent adverse events

Temporary moments of secondary assessment

Not provided

Secondary Objective

Not provided

Secondary Endpoints

Not provided

Temporary moments of secondary assessment

Not provided

Inclusion criteria

- Participant must be 18 years of age (or the legal age of consent in the jurisdiction in which the study is taking place), at the time of signing the informed consent.
 - Participants of a parental Phase 1, 2, or 3 clinical study assessing isatuximab monotherapy or in a combination regimen with all the study objectives completed.
 - Participants still receiving isatuximab at the time of the parental study closure, who are continuing to benefit from isatuximab as monotherapy or in combination, as determined by the treating physician, and who meet the criteria to initiate a subsequent cycle of therapy as described in the parental study protocol. A participant not receiving isatuximab at the end of the parental study who does not have access locally to the ongoing treatment may also be included.
-

- Contraception (with double contraception methods) for male and female participants; not pregnant or breastfeeding for female participants; no sperm donation for male participants.
- Capable of giving signed informed consent.

Exclusion criteria

- Participant has evidence of progressive disease during or at the time of the parental study closure.
- Participant has not recovered to Grade 2 from non-hematologic AEs (as per NCI CTCAE v5.0) related to any anticancer therapy received prior to signing informed consent on the extension study.
- As the latest line of treatment participant received an antimyeloma therapy other than the isatuximab-based therapy in the parental study before the first IMP in this study.
- Individuals accommodated in an institution because of regulatory or legal order; prisoners or participants who are legally institutionalized.
- Participant not suitable for participation, whatever the reason, as judged by the Investigator, including medical or clinical conditions, or participants potentially at risk of noncompliance to study procedures.
- Participants are employees of the clinical study site or other individuals directly involved in the conduct of the study, or immediate family members of such individuals
- Any country-related specific regulation that would prevent the participant from entering the study.

Calendar

(Last Update: 08/09/2026)

Authorization 30/03/2023	Start of Trial 19/05/2023	First patient inclusion 08/06/2023	Halted Not aported	Restarted Not aported
End of recruitment 03/01/2025	Premature end (Spain) Not aported	Premature End (Global) Not aported	Trial end (Spain) Not aported	Trial end (Global) Not aported

Sponsor

Sanofi-Aventis Recherche & Developpement France

82 Avenue Raspail

Contact Person

Clinical Sciences and Operations

8006331610

contact-us@sanofi.com

Monetary support: N/A

Sponsor type: Commercial

Ceim

CEIm de la Comunidad Foral de Navarra

C/ Irunlarrea, 3 31008 Pamplona

ceic@cfnavarra.es

Sites

Active (19/06/2023)	CLINICA UNIVERSIDAD DE NAVARRA Pamplona/Iruña NAVARRA	Clinica Universidad De Navarra Madrid MADRID Servicio de Hematología
Active (13/06/2023)	HOSPITAL CLINICO UNIVERSITARIO DE SALAMANCA (COMPLEJO ASIST. UNIVERSIT.SA) Salamanca SALAMANCA	Hospital Germans Trias I Pujol Badalona BARCELONA Clinical Hematology department
not initialized (---/---/----)	Hospital Universitario De Salamanca Salamanca SALAMANCA Servicio de Hematología	HOSPITAL UNIVERSITARIO MARQUES DE VALDECILLA Santander CANTABRIA
Active (20/06/2023)	HOSPITAL UNIVERSITARIO 12 DE OCTUBRE Madrid MADRID	Institut Catala D'&acute;oncologia Badalona BARCELONA Clinical Hematology department

Active (20/11/2024)

University Hospital Virgen Del Rocio
S.L.

Sevilla

SEVILLA

Hematology department

Medication

Revlimid 25 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Experimental

DexaGalen®; 8 mg injekt Injektionslösung

SOLUTION FOR INJECTION

IV INFUSION

ATC code: H02AB02 - DEXAMETASONA

Active Principles: N/A

Experimental

JAMP Pomalidomide

CAPSULE

ORAL

-

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

Zelvina 15 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Experimental

Pomalidomide Adalvo 4 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL

ATC code: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

Revlimid 15 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Experimental

Revlimid 10 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Experimental

SARCLISA 20mg/mL concentrate for solution for infusion.

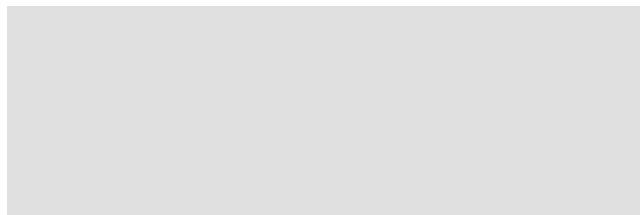
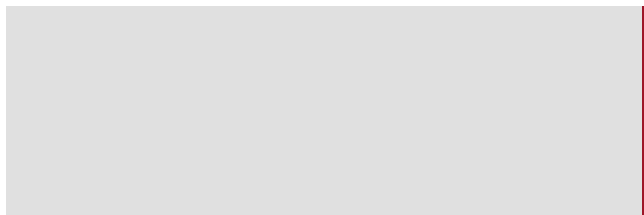
SOLUTION FOR INFUSION

INTRAVENIOUS INFUSION

ATC code: L01FC02 - ISATUXIMAB

Active Principles: N/A

Experimental



Zelvina 10 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA
Active Principles: N/A

Experimental

-
-
ORAL

ATC code: N02BE01 - PARACETAMOL
Active Principles: N/A

Experimental

Revlimid 5 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA
Active Principles: N/A

Experimental

Revlimid 5 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA
Active Principles: N/A

Experimental

Dexamethason 4 mg JENAPHARM®;

TABLET
ORAL

ATC code: H02AB02 - DEXAMETASONA
Active Principles: N/A

Experimental

Pomalidomide Adalvo 2 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

ATC code: L04AX06 - POMALIDOMIDA
Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

LIBTAYO 350 mg concentrate for solution for infusion.

CONCENTRATE FOR SOLUTION FOR INFUSION
INTRAVENIOUS INFUSION

-
-
INTRAVENOUS

ATC code: L01XC33 - CEMIPILIMAB

Active Principles: N/A

Experimental

ATC code: R06AA02 - DIFENHIDRAMINA

Active Principles: N/A

Experimental

Revlimid 15 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Experimental

Revlimid 20 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Experimental

SARCLISA 20mg/mL concentrate for solution for infusion.

SOLUTION FOR INFUSION
INTRAVENIOUS INFUSION

ATC code: L01FC02 - ISATUXIMAB

Active Principles: N/A

Experimental

JAMP Pomalidomide

CAPSULE
ORAL

-

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

Pomalidomide Adalvo 1 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

ATC code: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

DEXAMETHASONE BASE

SOLUTION FOR INJECTION
INTRAVENOUS INJECTION

-

Active Principles: N/A

Experimental

Imnovid 3 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

Revlimid 10 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

ATC code: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Experimental

JAMP Pomalidomide

CAPSULE

ORAL

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

Zelvina 20 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Experimental

Zelvina 25 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Experimental

Imnovid 4 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL

ATC code: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

Imnovid 2 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL

ATC code: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

Imnovid 4 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL

ATC code: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

Kyprolis 60 mg powder for solution for infusion

SOLUTION FOR INFUSION

IV INFUSION

Isatuximab

SOLUTION FOR INJECTION

SUBCUTANEOUS INJECTION

ATC code: L01XG02 - CARFILZOMIB

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

Active Principles: N/A

Experimental

Imnovid 3 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

ATC code: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

Imnovid 1 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

ATC code: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

Imnovid 1 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

ATC code: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

Revlimid 25 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Experimental

INTRAVENOUS

ATC code: H02AB04 - METILPREDNISOLONA

Active Principles: N/A

Experimental

ORAL

ATC code: R03DC03 - MONTELUKAST

Active Principles: N/A

Experimental

Zelvina 5 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL USE

Pomalidomide Adalvo 3 mg hard capsules

CAPSULE, HARD
ORAL

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Experimental

ATC code: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

Imnovid 2 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL

ATC code: L04AX06 - POMALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

Dexamethason 8 mg JENAPHARM®;

TABLET

ORAL

ATC code: H02AB02 - DEXAMETASONA

Active Principles: N/A

Experimental

Revlimid 20 mg hard capsules

CAPSULE, HARD

ORAL USE

ATC code: L04AX04 - LENALIDOMIDA

Active Principles: N/A

Experimental

SARCLISA 20mg/mL concentrate for solution for infusion.

SOLUTION FOR INFUSION

INTRAVENIOUS INFUSION

ATC code: L01FC02 - ISATUXIMAB

Active Principles: N/A

Experimental

JAMP Pomalidomide

CAPSULE

ORAL

Active Principles: N/A

Orphan

Experimental

No results