

Natalizumab

Substance active

Natalizumab

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Tysabri 300 mg solution à diluer pour perfusion, Tysabri 150 mg solution injectable par voie sous-cutanée

Générique(s) disponible(s)

Non

Mesures additionnelles de réduction du risque validées par l'ANSM et diffusées par le(s) laboratoire(s) exploitant(s) le(s) médicament(s)

- un guide de prescription contenant des informations importantes de prévention et de réduction du risque de leucoencéphalopathie multifocale progressive (LEMP) et d'autres infections opportunistes.
Ce guide contient des formulaires destinés à l'information du patient au moment de l'instauration du traitement, après 2 ans de traitement ainsi qu'à l'arrêt du traitement, et une carte patient
- une brochure pour les patients

- ↓ Guide de prescription (22/07/2024)
- ↓ Brochure patients (19/04/2022)
- ↓ Carte patients (19/08/2021)
- ↓ Formulaire d'instauration de traitement (25/10/2021)
- ↓ Formulaire de poursuite du traitement après 2 ans (25/10/2021)
- ↓ Formulaire d'arrêt de traitement (25/10/2021)

Base publique du médicament

Données BPDM

[Agence européenne du médicament](#)

[Données EMA](#)

[Lire aussi](#)