

Ravulizumab

Actualisation du 15/01/2026

- Mise à jour des documents

Substance active

Ravulizumab

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Ultomiris

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)

- Guide à destination des professionnels de santé
- Carte patient pour alerter sur la nécessité de consulter immédiatement en cas de signes et symptômes d'infection
- Guide à destination des patients / parents
- Fiche d'information spécifique pédiatrique à l'attention des personnes en charge d'un enfant traité

Ces documents ont pour objectif de réduire le risque d'infection grave à méningocoque et de sensibiliser sur les vaccinations requises.

- ↓ Guide à destination des professionnels de santé (15/01/2026)
- ↓ Carte de surveillance patient (15/01/2026)
- ↓ Guide à destination des patients / parents (15/01/2026)
- ↓ Fiche d'information spécifique pédiatrique (15/01/2026)

Base publique du médicament

[Données BDPM](#)

[**Agence européenne du médicament**](#)

[Données EMA](#)

[**Lire aussi**](#)