

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 \(15/01/2026\)](#)

Données BDPM

[Agence européenne du médicament](#)

Données EMA

[Lire aussi](#)