

Natalizumab

Actualisation du 19/05/2026

Mise à disposition de nouvelles versions du guide prescripteur et de la carte patiente

Substance active

Natalizumab

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Tyruko 300 mg solution à diluer pour perfusion

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

- ↓ [Guide de prescription pour la prise en charge des patients présentant une sclérose en plaques et traitées par Tyruko \(natalizumab\) \(19/05/2026\)](#)
- ↓ [Formulaire d'instauration du traitement - Tyruko \(natalizumab\) \(22/04/2024\)](#)
- ↓ [Formulaire de poursuite du traitement - Tyruko \(natalizumab\) \(22/04/2024\)](#)
- ↓ [Formulaire d'arrêt du traitement - Tyruko \(natalizumab\) \(22/04/2024\)](#)
- ↓ [Carte patient - Tyruko \(natalizumab\) \(19/05/2026\)](#)

Agence européenne du médicament

[Données EMA](#)

[Lire aussi](#)

