

Nivolumab/relatlimab

Substance active

Nivolumab/relatlimab

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Opdualag

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)

Opdualag fait l'objet d'une MARR en raison du risque d'effets indésirables graves immunomédiés qui peuvent survenir à tout moment pendant le traitement mais aussi après son arrêt. Il faut contacter immédiatement un professionnel de santé en cas de survenue et ne pas essayer de les traiter soi-même. La carte patient, à garder en permanence sur soi et à montrer à tout professionnel de santé consulté, a été mise en place pour sensibiliser à la reconnaissance précoce des signes et symptômes de ces effets indésirables pour une détection et une prise en charge rapides et appropriées.

↓ Carte patient (06/12/2024)

Agence européenne du médicament

Données EMA

Lire aussi