

PUBLIÉ LE 06/12/2024 - MISE À JOUR LE 06/12/2024

## 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