

Serplulimab

Substance active

Serplulimab

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Hetronifly

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)

Le matériel éducationnel (carte patient + RCP/notice du médicament) comprend des informations sur les signes et symptômes des réactions indésirables à médiation immunitaire et à la perfusion, ainsi que des conseils sur l'importance de la surveillance des patients et de la prise en charge clinique de ces événements.

 Carte patient (18/02/2026)

Agence européenne du médicament

Données EMA

[Lire aussi](#)