

Cémiplimab

Substance active

Cemiplimab

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Libtayo

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)

Libtayo fait l'objet d'une MARR en raison du risque d'effets indésirables graves immunomédié 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.

Les deux documents :

- carte patient, à garder en permanence sur soi et à montrer à tout professionnel de santé consulté,
- guide patient,

ont été mis à jour pour intégrer un nouvel effet indésirable : la lymphohistiocytose hémophagocytaire avec la description des symptômes associés à surveiller.

↓ Guide pour le patient (27/11/2024)

↓ Carte d'alerte patient (27/11/2024)

Base publique du médicament

Données BDPM

[Agence européenne du médicament](#)

[Données EMA](#)

[Lire aussi](#)