

PUBLIÉ LE 04/03/2021 - MISE À JOUR LE 02/07/2024

Eculizumab

Soliris
Substance active
Eculizumab
Spécialité(s) pharmaceutique(s)
Soliris
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)
Ces documents informent notamment sur les risques d'infection grave et de septicémie, notamment une infection à méningocoque (<i>Neisseria meningitidis</i>) et sur les risques spécifiques pour chaque indication.
Carte de surveillance patient (02/07/2024)
Carte de surveillance pédiatrique (02/07/2024)
Certificat de vaccination (02/07/2024)
Guide prescripteur pour l'ensemble des indications (HPN, SHUa, NMOSD et MAg) (02/07/2024)
Guide patient/parents/tuteurs légaux pour l'ensemble des indications (HPN, SHUa, NMOSD et MAg) (02/07/2024)
Base publique du médicament
Données BDPM

Agence européenne du médicament

Données EMA

Lire aussi