

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 (*Neisseria meningitidis*) 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