

Alemtuzumab

Substance active

Alemtuzumab

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Lemtrada 12 mg, solution à diluer pour perfusion

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)

- Un guide à destination des professionnels de santé ainsi qu'un guide à destination des patients, décrivant les principaux risques associés à l'utilisation de Lemtrada.
- Une check-list à destination du neurologue contenant des messages clés pour la prescription.
- Une carte patient destinée à informer tout professionnel de santé intervenant dans la prise en charge du patient, que celui-ci est traité par Lemtrada et à rappeler les principaux risques.

- ↓ Guide pour les professionnels de santé (21/12/2023)
- ↓ Guide pour les patients (21/12/2023)
- ↓ Check-list à destination du neurologue (21/12/2023)
- ↓ Carte patient (21/12/2023)

Base publique du médicament

Données BDPM

Agence européenne du médicament

[Données EMA](#)

[Lire aussi](#)