

Veröffentlichung von Ergebnissen klinischer Studien

Die nachfolgenden Informationen und die entsprechenden Links zu den klinischen Daten erfüllen die Anforderungen der Artikel 71-73 der Arzneimittelverordnung (VAM). Sie ergänzen die Informationen, die im Zusammenhang mit der schweizerischen Zulassung des Arzneimittels veröffentlicht wurden.

Opdualag (80 mg Relatlimab / 240 mg Nivolumab pro 20 ml), Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Wirkstoffe: Relatlimab & Nivolumab

Swissmedic Zulassungsnummer: 68609

Swissmedic Zulassungsdatum: 23.12.2022

Zulassungsstudie

CA224-047 (RELATIVITY-047)

A Randomized, Double-Blind Phase 2/3 Study of Relatlimab Combined With Nivolumab Versus Nivolumab in Participants With Previously Untreated Metastatic or Unresectable Melanoma

- EudraCT Nummer: [2017-003583-12](https://eudract.eu/number/2017-003583-12)
- ClinicalTrials.gov: <https://clinicaltrials.gov/study/NCT03470922>