

Publication des résultats d'études cliniques

Les informations suivantes et les liens correspondants vers les données cliniques répondent aux exigences des articles 71 à 73 de l'Ordonnance sur les médicaments (OMéd). Elles complètent les informations publiées dans le cadre de l'autorisation de mise sur le marché du médicament en Suisse.

Opdualag (80 mg de relatlimab/240 mg de nivolumab par 20 ml), solution à diluer pour perfusion

Principes actifs: relatlimab et nivolumab

Numéro d'autorisation Swissmedic: 68609

Date d'approbation Swissmedic: 23/12/2022

Études en vue de l'autorisation de mise sur le marché

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

- Numéro EudraCT: [2017-003583-12](https://eudract.europa.eu/eudra/#!event/summary/2017-003583-12)
- ClinicalTrials.gov: <https://clinicaltrials.gov/study/NCT03470922>