

Keveyis

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Keveyis 50 mg, comprimé

Substance active

Dichlorphenamide

Laboratoire

Pharmaceutical

AMM

Documents de référence dans le cadre de l'AMM

Indication(s) dans ce cadre

Documents de référence dans ce cadre

Suivi des patients

Base publique du médicament

Titulaire (s)

Critères d'octroi

Indications

Code(s) CIP

Documents de référence

Lire aussi

Autres informations

Données d'inclusion

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Keveyis 50 mg, comprimé

Critères d'octroi

- Paralysie périodique avec hypokaliémie/hyperkaliémie

Autres informations

- L'efficacité du traitement doit être évaluée après deux mois de traitement pour décider de l'opportunité de la poursuite du traitement.
- [RCP Etats-Unis - Site FDA](#)

Faire une demande d'AAC (autorisation d'accès compassionnel)

Se connecter à e-Saturne pour faire une demande d'AAC

En cas d'indisponibilité d'e-Saturne

Toutes vos demandes **concernant un support informatique de l'application e-saturne** doivent désormais passer par [le formulaire dédié](#)