

## 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](#)