

# Oxbryta - Voxelotor

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Oxbryta 500 mg, comprimés pelliculés**

## Substance active

Voxelotor

## Laboratoire

Pfizer Europe MA EEIG

## 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)

##### **Oxbryta 500 mg, comprimés pelliculés**

Fin des AAC le : 23/08/2022

#### Autorisation d'accès précoce (AAP)

## **Oxbryta 500 mg, comprimés pelliculés**

### **Indication de l'AAP arrêtée le 21/09/2024**

TraITEMENT de l'anémie hémolytique sévère causée par la drépanocytose, chez les adultes et les adolescents âgés de 12 ans et plus, et après avis d'un centre spécialisé dans la prise en charge de la drépanocytose :

- en association à l'hydroxyurée/hydroxycarbamide (HU/HC), chez les patients ne répondant pas suffisamment à un traitement bien conduit par HU/HC
- en monothérapie chez les patients intolérants ou non éligibles à HU/HC.
- [Consultez la décision de la HAS](#)

### **Résumé de rapport de synthèse périodique**

↓ ATUC Voxelotor – résumé de rapport de synthèse périodique n°1 – Période du 14 septembre 2021 au 13 mars 2022

**AMM - Suspendue**

