

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

