

## Namuscla

### Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Namuscla 167 mg, gélule**

### Substance active

Mexilétine

### Laboratoire

Medisol

### 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

#### Cadre de prescription compassionnelle (CPC)

##### **Namuscla 167 mg, gélule**

Indication du CPC établi le 08/01/2021, débuté le 09/06/2021, modifié le 21/06/2021, prolongé le 06/06/2024

Namuscla est indiqué dans le traitement symptomatique des myotonies dystrophiques de l'adulte

Documents de référence dans ce cadre

- [Décision du 08/01/2021 - Recommandation temporaire d'utilisation \(RTU\) pour Namuscla 167 mg, gélule](#)
- [Décision du 21/06/2021 modifiant la RTU du médicament Namuscla 167 mg, gélule](#)
- [Décision du 03/06/2024 - Renouvellement du CPC du médicament Namuscla \(mexilétine\) 167 mg, gélule](#)

↓ Namuscla 167 mg, gélule - PUT-SP (30/04/2025)

**Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui**

