

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