

# Slentyto

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Slentyto 1 mg, comprimé à libération prolongée**  
**Slentyto 5 mg, comprimé à libération prolongée**

## Substance active

Mélatonine

## Laboratoire

Biocodex

## 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)

**Slentyto 1 mg, comprimé à libération prolongée**  
**Slentyto 5 mg, comprimé à libération prolongée**

## Indication du CPC (ex-RTU) établi le 26/03/2021, débuté le 27/10/2021, renouvelé le 25/10/2024 et le 25/04/2025

Slenyto est indiqué dans le traitement des troubles du rythme veille-sommeil liés à un syndrome de Rett, un syndrome d'Angelman ou une sclérose tubéreuse de Bourneville, chez l'enfant (2 à 18 ans).

### Lire aussi

- [Décision du 24/04/2025 - Renouvellement du CPC des médicaments Slenyto 1 mg, comprimé à libération prolongée et Slenyto 5 mg, comprimé à libération prolongée](#)
- [Décision du 25/10/2024 - Renouvellement du CPC des médicaments Slenyto 1 mg, comprimé à libération prolongée et Slenyto 5 mg, comprimé à libération prolongée](#)

### Résumés de rapports de synthèses périodiques

[↓](#) CPC Slenyto - Résumé de rapport de synthèse n°1 - Période du 29/03/2022 au 01/03/2023 (05/05/2023) [↓](#)  
CPC Slenyto - Résumé de rapport de synthèse n°2 - Période du 29/03/2022 au 01/03/2024 (30/04/2024)

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