

Ztalmy

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Ztalmy, 50 mg/ml, suspension orale

Substance active

Ganaxolone

Laboratoire

Marinus Pharmaceuticals, Inc.

AMM

Lire aussi

Autres informations

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Ztalmy (ganaxolone), 50 mg/ml, suspension orale

Fin d'AAC le 24/01/2024

Résumé de rapport de synthèse périodique

↓ AAC Ztalmy 50 mg/mL - Résumé de rapport de synthèse - Période du 07/06/2023 au 24/01/2024 (01/03/2024)

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

