

PUBLIÉ LE 05/10/2023 - MISE À JOUR LE 27/06/2025

## Relyvrio

À la suite de l'annonce des <u>résultats négatifs de l'étude de phase 3 Phoenix</u>, l'ANSM a réuni fin mars 2024 le laboratoire Amylyx, l'association de patients ARSLA et la filière Filslan (filière de santé SLA).

Il a été convenu ensemble de mettre fin à l'accès compassionnel du Relyvrio. Aussi, les traitements encore en cours avec ce médicament devront être arrêtés d'ici le 31 mai 2024. Le laboratoire Amylyx a adressé un courrier aux pharmaciens et aux prescripteurs concernés afin de les informer. Les patients sous traitement ont été contactés par leur médecin pour définir les modalités d'arrêt du traitement.

## Spécialité(s) pharmaceutique(s) Relyvrio (phenylbutyrate de sodium et taurursodiol) 3 g/1 g, poudre pour suspension buvable Substance active phenylbutyrate de sodium et taurursodiol Laboratoire Amylyx Pharmaceuticals AMM Lire aussi

Résumé de rapport de synthèse périodique

**Autres informations** 

## Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Relyvrio (phenylbutyrate de sodium et taurursodiol) 3 g/1 g, poudre pour suspension buvable

Fin des AAC le 22/03/2024