

PUBLIÉ LE 20/12/2023 - MISE À JOUR LE 12/02/2025

Omaveloxolone

Spécialité(s) pharmaceutique(s)
Skyclarys 50 mg, gélules
Substance active
Omaveloxolone
Laboratoire
Reata Ireland Limited
AMM
Lire aussi
Autres informations
Résumé de rapport de synthèse périodique
Autorisation d'accès précoce (AAP)

Skyclarys 50 mg, gélules

Indication de l'AAP octroyée le 16/11/2023 et renouvelée le 29/01/2025

Traitement de l'ataxie de Friedreich (AF) chez les adultes et les adolescents âgés de 16 ans et plus.

• Médicament disponible dans un accès précoce post-AMM

Lire aussi



Avis de l'ANSM sur la demande d'AAP pour Omaveloxolone Reata 50 mg, gélules (20/12/2023)

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

L