

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

