

Koselugo

Actualisation du 04/03/2026

Koselugo est disponible dans le cadre d'une AAP post-AMM

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Koselugo 10 mg gélules

Koselugo 25 mg gélules

Substance active

Sélumétinib

Laboratoire

Alexion Pharma France

AMM

Lire aussi

Autres informations

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Koselugo 10 mg gélules

Koselugo 25 mg gélules

Indication de l'AAP octroyée le 04/09/2025

En monothérapie dans le traitement des neurofibromes plexiformes (NFP) symptomatiques inopérables liés à une neurofibromatose de type 1 (NF1) chez les patients adultes.

- Médicament disponible dans le cadre d'un accès précoce post AMM

Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui