

Daybue

Actualisation du 27/03/2026

Consultez la notice de l'AAC Daybue 200 mg/mL, solution buvable

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Daybue 200 mg/mL, solution buvable

Substance active

Trofinetide

Laboratoire

Acadia Pharmaceuticals Inc.

AMM

Lire aussi

Autres informations

Résumé de rapport de synthèse périodique

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

Daybue 200 mg/mL, solution buvable

Critères d'octroi

- Diagnostic de syndrome de Rett confirmé génétiquement.
- Patient âgé de 5 ans ou plus.
- Après accord d'une réunion de concertation pluridisciplinaire (RCP) Polyhandicap de la filière DéfiScience.

Autres informations

- Consulter le PUT-SP
- Consulter la notice

 AAC Trofinetide - PUT-SP (19/12/2025)  AAC Trofinetide - Notice (27/03/2026)

- [Consulter le RCP US](#)
- Prescription par un neurologue ou un pédiatre, après avis d'un centre de référence

Faire une demande d'AAC (autorisation d'accès compassionnel)

[Se connecter à e-Saturne pour faire une demande d'AAC](#)

En cas d'indisponibilité d'e-Saturne

Toutes vos demandes **concernant un support informatique de l'application e-saturne** doivent désormais passer par [le formulaire dédié](#)