

Publication des résultats d'études cliniques

Les informations suivantes et les liens correspondants vers les données cliniques répondent aux exigences des articles 71 à 73 de l'Ordonnance sur les médicaments (OMéd). Elles complètent les informations publiées dans le cadre de l'autorisation de mise sur le marché du médicament en Suisse.

Zeposia 0,23 mg, gélules

Zeposia 0,46 mg, gélules

Zeposia 0,92 mg, gélules

Principe actif: ozanimod

Numéro d'autorisation Swissmedic: 67046

Date d'autorisation Swissmedic: 11/08/2020

Études en vue d'une autorisation de mise sur le marché

RPC01-301 (SUNBEAM)

A Phase 3, Multi-Center, Randomized, Double-Blind, Double-Dummy, Active Controlled, Parallel Group Study To Evaluate The Efficacy And Safety Of RPC1063 Administered Orally To Relapsing Multiple Sclerosis Patients

- Numéro EudraCT: [2014-002320-27](#)
- ClinicalTrials.gov: <https://clinicaltrials.gov/study/NCT02294058>

RPC01-201-PartA (RADIANCE)

A Phase 2/3, Multi-center, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled (Part A) and Double-blind, Double-dummy, Active-controlled (Part B), Parallel Group Study to Evaluate the Efficacy and Safety of RPC1063 Administered Orally to Relapsing Multiple Sclerosis Patients

- Numéro EudraCT: [2012-002714-40](#)
- ClinicalTrials.gov: <https://clinicaltrials.gov/study/NCT01628393>