

# Emcitate

Actualisation du 12/03/2026

- Mise à disposition du résumé de rapport de synthèse n° 4 - Rapport final

## Spécialité(s) pharmaceutique(s)

**Emcitate 350 microgramme, comprimé**

## Substance active

Tiratricol

## Laboratoire

Rare Thyroid Therapeutics Internationl AB

## AMM

## Documents de référence dans le cadre de l'AMM

## Indication(s) dans ce cadre

## Documents de référence dans ce cadre

[Suivi des patients](#)

[Base publique du médicament](#)

[Titulaire \(s\)](#)

[Critères d'octroi](#)

[Indications](#)

[Code\(s\) CIP](#)

[Documents de référence](#)

[Lire aussi](#)

[Autres informations](#)

[Données d'inclusion](#)

[Résumé de rapport de synthèse périodique](#)

## Emcitate 350 microgramme, comprimé

Fin des AAC le 29/05/2025

### Résumés des rapports de synthèse

- [↓](#) AAC Emcitate - Résumé du rapport de synthèse n° 1 - Période du 01/07/2023 au 31/12/2023 (26/08/2024) [↓](#)
- AAC Emcitate - Résumé du rapport de synthèse n° 2 - Période du 01/01/2024 au 30/06/2024 (15/11/2024) [↓](#) AAC
- Emcitate - Résumé du rapport de synthèse n° 3 - Période du 01/01/2024 au 31/12/2024 (16/04/2025) [↓](#) AAC
- Emcitate - Résumé du rapport de synthèse n° 4 (final) - Période du 01/01/2025 au 24/07/2025 (12/03/2026)

## Autorisation d'accès précoce (AAP)

### Emcitate 350 microgramme, comprimé

#### Indication de l'AAP refusée le 24/07/2025

Traitement de la thyrotoxicose périphérique chez les patients atteints d'un déficit en transporteur 8 de monocarboxylate (MCT8) (syndrome d'Allan-Herndon-Dudley), dès la naissance.

- [Décision de refus de la HAS](#)

## Autorisation de mise sur le marché (AMM) - Oui

