

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