

Emcitate

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

Autorisation d'accès compassionnel (AAC)

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)

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

