

PUBLIÉ LE 25/02/2019 - MISE À JOUR LE 29/11/2024

# Petinimid

Base publique du médicament

Spécialité(s) pharmaceutique(s)
Petinimid 250 mg, capsule molle
Substance active
Ethosuximide
Laboratoire
Inresa
AMM
Documents de référence dans le cadre de l'AMM
Indication(s) dans ce cadre
malcation(s) dans ce cadre
Documents de référence dans ce cadre
Suivi des patients

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)

## Petinimid 250 mg, capsule molle

## Critères d'octroi

- Épilepsies généralisées: crises myocloniques et atoniques
- Traitement des absences, en monothérapie ou en association,
- Chez l'adulte et l'enfant de plus de 6 ans
- En cas de problème d'observance du traitement avec le sirop d'ethosuximide.

#### **Autres informations**

- Changement de statut de Petinimid d'ATUc en AAC
- Il existe une autre forme pharmaceutique qui dispose d'une AMM en France : Zarontin, sirop Base de données publique du médicament
- Prescription réservée aux spécialistes en neurologie ou en pédiatrie
- <u>↓</u>

AAC Petinimid 250 mg, capsule molle - PUT-SP (29/11/2024)

## Résumé du rapport de synthèse périodique

AAC Petinimid – Résumé du rapport de synthèse périodique n°1 – Période du 20/12/2021 au 19/12/2023 (12/09/2024)

## 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 <u>le formulaire dédié</u>

## **Autorisation d'accès précoce (AAP)**

#### Petinimid 250 mg, capsule molle

Fin d'ATUc le 20/03/2022