

Petinimid

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

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)

Petininimid 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

↓ 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 [le formulaire dédié](#)

Autorisation d'accès précoce (AAP)

Petinimid 250 mg, capsule molle

Fin d'ATUc le 20/03/2022