

Trecator

Actualisation au 27/01/2026

Suite à l'arrêt de commercialisation du Trecator aux Etats-Unis, cette spécialité n'est plus disponible. Une recherche d'alternative est actuellement en cours.

En conséquence, les demandes d'AAC ne seront accordées que si la PUI a un stock restant de Trecator ou peut se dépanner auprès d'un autre hôpital et pour la durée correspondante. En cas d'initiation de traitement, le Trecator ne devra être initié que si le stock est suffisant pour couvrir toute la durée du traitement prévue. Dans le cas contraire il conviendra de rechercher une autre alternative thérapeutique en tenant compte de l'antibiogramme de la souche.

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Trecator 250 mg, comprimé

Substance active

Ethionamide

Laboratoire

Wyeth Pharms Pharmaceuticals Inc

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)

Trecator 250 mg, comprimé

Critères d'octroi

- Tuberculose multi-résistante (= résistance à isoniazide et rifampicine)

Autres informations

- [RCP Etats-Unis - Site FDA](#)

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](#)