

PUBLIÉ LE 24/09/2021

# Décision d'autorisation d'importation parallèle accordée le 23/09/2021 - MAALOX MAUX D'ESTOMAC HYDROXYDE D'ALUMINIUM/HYDROXYDE DE MAGNESIUM 400 mg/400 mg sans sucre, comprimé à croquer édulcoré à la saccharine sodique, au sorbitol et au maltitol

DÉCISIONS (MÉDICAMENTS) - AUTORISATIONS / AGRÉMENTS

**La Directrice générale de l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé,**

**Vu** le Code de la santé publique, cinquième partie, notamment les articles L. 5124-13, R. 5121-108, R. 5121-115 à R. 5121-132 ;

**Vu** la demande d'Autorisation d'Importation Parallèle présentée par :

BB Farma s. r. l.  
Viale Europa, 160  
21017 Samarate (VA)  
Italie  
Le 26 avril 2021

## Décide

### Article 1<sup>er</sup>

L'autorisation d'importation parallèle est octroyée à la spécialité pharmaceutique :

MAALOX MAUX D'ESTOMAC HYDROXYDE D'ALUMINIUM/HYDROXYDE DE MAGNESIUM 400 mg/400 mg sans sucre, comprimé à croquer édulcoré à la saccharine sodique, au sorbitol et au maltitol autorisée par les autorités sanitaires tchèques sous la dénomination MAALOX bez cukru citron 400 mg/400 mg žvýkácí tablety et présentée en boîte de 40 comprimés,

à

BB Farma s. r. l.  
Viale Europa, 160  
21017 Samarate (VA)  
Italie,

en vue de sa mise sur le marché en France sous une présentation en boîte de 40 comprimés.

### Article 2

La spécialité pharmaceutique mentionnée à l'article 1<sup>er</sup>, importée de République Tcheque, est autorisée à être mise sur le marché en tant qu'importation parallèle de la spécialité pharmaceutique MAALOX MAUX D'ESTOMAC HYDROXYDE D'ALUMINIUM/HYDROXYDE DE MAGNESIUM 400 mg/400 mg sans sucre, comprimé à croquer édulcoré à la saccharine sodique, au sorbitol et au maltitol bénéficiant d'une autorisation de mise sur le marché (AMM) en France, dont le titulaire est Sanofi Aventis France - 82 avenue Raspail - 94250 GENTILLY - France.

### Article 3

La spécialité pharmaceutique mentionnée à l'article 1<sup>er</sup> est soumise aux dispositions de l'AMM de la spécialité pharmaceutique autorisée en France, relatives au résumé des caractéristiques du produit et au classement du produit dans les catégories mentionnées à l'article R. 5121-36 du Code de la santé publique.

### Article 4

Conformément aux dispositions de l'article R. 5121-118 du Code, l'étiquetage de la spécialité pharmaceutique mentionnée à l'article 1<sup>er</sup>, diffère de celui de la spécialité pharmaceutique ayant une AMM en France par les mentions suivantes :

- Le nom et l'adresse de l'établissement chargé d'effectuer la modification du conditionnement, en sus de la mention

des nom et adresse de l'entreprise exploitant la spécialité pharmaceutique et de ceux du fabricant ;

- La mention « Médicament autorisé n° » suivie du numéro de l'autorisation d'importation parallèle mentionné à l'article 9 et du numéro de l'AMM de la spécialité pharmaceutique dans l'Etat de provenance, en lieu et place du numéro de l'AMM de la spécialité pharmaceutique en France.

#### **Article 5**

Conformément aux dispositions de l'article R. 5121-119 du Code, la notice de la spécialité pharmaceutique mentionnée à l'article 1<sup>er</sup>, diffère de celle de la spécialité pharmaceutique ayant une AMM en France par les mentions suivantes :

- Le nom et l'adresse de l'établissement chargé d'effectuer la modification du conditionnement, en sus de la mention des nom et adresse de l'entreprise exploitant la spécialité pharmaceutique et de ceux du fabricant ;
- La date de la dernière révision de la notice au lieu de la date de la dernière révision de la notice de la spécialité pharmaceutique autorisée en France

#### **Article 6**

Conformément aux dispositions de l'article R. 5121-130 du Code, l'exploitation de la spécialité pharmaceutique mentionnée à l'article 1<sup>er</sup> est assurée par le titulaire de la présente autorisation :

BB Farma s. r. l.

Viale Europa, 160

21017 Samarate (VA)

Italie,

qui est titulaire d'une autorisation d'ouverture d'établissement pharmaceutique délivrée par les autorités sanitaires italiennes.

#### **Article 7**

La validité de la présente autorisation est de cinq années à compter de sa date de notification. Elle est renouvelable dans les conditions prévues à l'article R. 5121-125 du Code de la santé publique.

#### **Article 8**

La présente autorisation est délivrée sans préjudice du droit relatif à la protection de la propriété industrielle et commerciale.

#### **Article 9**

La présente décision sera publiée sur le site internet de l'Ansm avec la mention du code identifiant suivant :

- Code CIS : 6 043 923 3
- Code CIP : 34009 490 048 0 5 : plaquette(s) PVC-Aluminium-PVDC de 40 comprimé(s)

Fait le 23 septembre 2021,

Le Directeur Adjoint des Affaires Juridiques et Réglementaires  
Frédéric DITTENIT