

Décision du 23 JAN. 2020
Portant modification au répertoire des groupes
génériques mentionné à l'article R. 5121-5 du Code de la Santé Publique

Le directeur général de l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé,

Vu le code de la santé publique, notamment ses articles L. 5121-1, L. 5121-10, R. 5121-5 et suivants ;

Vu la décision du 15 décembre 2017 modifiée portant inscription au répertoire des groupes génériques mentionné à l'article R.5121-5 du Code de la Santé Publique ;

DECIDE :

Art. 1^{er} – L'annexe I du répertoire des groupes génériques, tel que fixé par la décision du 15 décembre 2017 susvisée est modifiée comme suit :

I. CREATION DE GROUPE(S) GENERIQUE(S)
--

Dénomination commune : DEFERASIROX

Voie orale

Groupe générique : DEFERASIROX 180 mg - **EXJADE 180 mg, comprimé pelliculé**

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	EXJADE 180 mg, comprimé pelliculé, NOVARTIS EUROPHARM LIMITED, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant).	
G	DEFERASIROX MYLAN 180 mg, comprimé pelliculé, MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	Essentiellement sans sodium.

Dénomination commune : DEFERASIROX

Voie orale

Groupe générique : DEFERASIROX 360 mg - EXJADE 360 mg, comprimé pelliculé

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	EXJADE 360 mg, comprimé pelliculé, NOVARTIS EUROPHARM LIMITED, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant).	
G	DEFERASIROX MYLAN 360 mg, comprimé pelliculé, MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	Essentiellement sans sodium.

Dénomination commune : DEFERASIROX

Voie orale

Groupe générique : DEFERASIROX 90 mg - EXJADE 90 mg, comprimé pelliculé

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	EXJADE 90 mg, comprimé pelliculé, NOVARTIS EUROPHARM LIMITED, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant).	
G	DEFERASIROX MYLAN 90 mg, comprimé pelliculé, MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	Essentiellement sans sodium.

Dénomination commune : MICAFLUNGINE SODIQUE

Voie intraveineuse

Groupe générique : MICAFLUNGINE SODIQUE équivalant à MICAFLUNGINE 100 mg - MYCAMINE 100 mg, poudre pour solution pour perfusion

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	MYCAMINE 100 mg, poudre pour solution pour perfusion, ASTELLAS PHARMA EUROPE BV, ASTELLAS PHARMA - LEVALLOIS PERRET (exploitant).	Essentiellement sans sodium.
G	MICAFLUNGINE TEVA 100 mg, poudre pour solution pour perfusion, TEVA BV, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant).	Essentiellement sans sodium.

Dénomination commune : MICAFLUNGINE SODIQUE

Voie intraveineuse

Groupe générique : MICAFLUNGINE SODIQUE équivalant à MICAFLUNGINE 50 mg - MYCAMINE 50 mg, poudre pour solution pour perfusion

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	MYCAMINE 50 mg, poudre pour solution pour perfusion, ASTELLAS PHARMA EUROPE BV, ASTELLAS PHARMA - LEVALLOIS PERRET (exploitant).	Essentiellement sans sodium.
G	MICAFLUNGINE TEVA 50 mg, poudre pour solution pour perfusion, TEVA BV, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant).	Essentiellement sans sodium.

Dénomination commune : NICOTINE

Voie buccale

Groupe générique : NICOTINE 1 mg/dose - NICORETTESPRAY 1 mg/dose, solution pour pulvérisation buccale

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	NICORETTESPRAY 1 mg/dose, solution pour pulvérisation buccale, JOHNSON & JOHNSON SANTE BEAUTE France, JOHNSON & JOHNSON SANTE BEAUTE FRANCE - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant).	Ethanol. Essentiellement sans sodium,
G	NICOTINE EG 1 mg/dose, solution pour pulvérisation buccale, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics.	Alcool benzylique, Essentiellement sans sodium, Ethanol, Propylèneglycol.

Dénomination commune : POSACONAZOLE

Voie orale

Groupe générique : POSACONAZOLE 100 mg - NOXAFIL 100 mg, comprimé gastro-résistant

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	NOXAFIL 100 mg, comprimé gastro-résistant, MERCK SHARP & DOHME BV.	Essentiellement sans sodium.
G	POSACONAZOLE MYLAN 100 mg, comprimé gastro-résistant, MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	Essentiellement sans sodium.
G	POSACONAZOLE ZENTIVA 100 mg, comprimé gastro-résistant, ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant).	Essentiellement sans sodium.

Dénomination commune : RACÉCADOTRIL

Voie orale

Groupe générique : RACÉCADOTRIL 10 mg pour un sachet- TIORFAN 10 mg NOURRISSONS, poudre orale en sachet-dose

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	TIORFAN 10 mg NOURRISSONS, poudre orale en sachet-dose, BIOPROJET PHARMA, BIOPROJET PHARMA - PARIS (exploitant).	Saccharose.
G	RACECADOTRIL GERDA 10 mg NOURRISSONS, granulés pour suspension buvable en sachet, LABORATOIRES GERDA.	Saccharose.
G	RACECADOTRIL SUBSTIPHARM 10 mg NOURRISSONS, granulés pour suspension buvable en sachet, SUBSTIPHARM, Non désigné (exploitant).	Saccharose.

Dénomination commune : RACÉCADOTRIL

Voie orale

Groupe générique : RACÉCADOTRIL 30 mg pour un sachet - TIORFAN 30 mg ENFANTS, poudre orale en sachet-dose

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	TIORFAN 30 mg ENFANTS, poudre orale en sachet-dose, BIOPROJET PHARMA, BIOPROJET PHARMA - PARIS (exploitant).	Saccharose.
G	RACECADOTRIL GERDA 30 mg ENFANTS, granulés pour suspension buvable en sachet, LABORATOIRES GERDA.	Saccharose.
G	RACECADOTRIL SUBSTIPHARM 30 mg ENFANTS, granulés pour suspension buvable en sachet, SUBSTIPHARM, Non désigné (exploitant).	Saccharose.

Dénomination commune : SÉVÉLAMER (CHLORHYDRATE DE)

Voie orale

Groupe générique : SÉVÉLAMER (CHLORHYDRATE DE) 400 mg - RENAGEL 400 mg, comprimé pelliculé

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	RENAGEL 400 mg, comprimé pelliculé, GENZYME EUROPE B.V..	
G	CHLORHYDRATE DE SEVELAMER WAYMADE 400 mg, comprimé pelliculé, WAYMADE B.V., CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'AUVERGNE (exploitant).	Sorbitol.

Dénomination commune : SÉVÉLAMER (CHLORHYDRATE DE)

Voie orale

Groupe générique : SÉVÉLAMER (CHLORHYDRATE DE) 800 mg - RENAGEL 800 mg, comprimé pelliculé

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	RENAGEL 800 mg, comprimé pelliculé, GENZYME EUROPE B.V., SANOFI AVENTIS FRANCE - GENTILLY (exploitant).	
G	CHLORHYDRATE DE SEVELAMER WAYMADE 800 mg, comprimé pelliculé, WAYMADE B.V., CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'AUVERGNE (exploitant).	Sorbitol.

II. MODIFICATION DE GROUPE(S) GÉNÉRIQUE(S)

Groupe générique : ABACAVIR (SULFATE D') équivalant à ABACAVIR 300 mg - ABACAVIR 300 mg - ZIAGEN 300 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ABACAVIR ARROW 300 mg, comprimé pelliculé sécable, ARROW GÉNÉRIQUES, ARROW GÉNÉRIQUES - LYON (exploitant).	Essentiellement sans sodium.

Groupe générique : ACICLOVIR 200 mg - ZOVIRAX 200 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ACICLOVIR ARROW LAB 200 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GÉNÉRIQUES, ARROW GÉNÉRIQUES - LYON (exploitant).	

Groupe générique : ACICLOVIR 800 mg - ZOVIRAX 800 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ACICLOVIR ARROW LAB 800 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GÉNÉRIQUES, ARROW GÉNÉRIQUES - LYON (exploitant).	

Groupe générique : ACIDE ZOLÉDRONIQUE MONOHYDRATÉ équivalant à ACIDE ZOLÉDRONIQUE 4 mg/100 ml - ZOMETA 4 mg/100 ml, solution pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ACIDE ZOLEDRONIQUE PHARMAKI GENERICS 4 mg/100 ml, solution pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), PHARMAKI GENERICS LTD, ACTAVIS FRANCE - LE PLESSIS ROBINSON (exploitant).	

Groupe générique : ALGINATE DE SODIUM 0,5 g + BICARBONATE DE SODIUM 0,267 g - **GAVISCON, suspension buvable en sachet, GAVISCONELL MENTHE SANS SUCRE, suspension buvable en sachet-dose édulcorée à la saccharine sodique**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ALGINATE DE SODIUM/BICARBONATE DE SODIUM CRISTERS 500 mg/267 mg pour 10 ml, suspension buvable en sachet, CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	Parahydroxybenzoate de méthyle sodique, Parahydroxybenzoate de propyle sodique, Sodium.

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ALGINATE DE SODIUM / BICARBONATE DE SODIUM MOTIMA 500 mg/267 mg pour 10 ml, suspension buvable en sachet-dose, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LABORATOIRE MOTIMA, Non désigné (exploitant).	Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle, Sodium.
G	ALGINATE DE SODIUM/BICARBONATE DE SODIUM PHARMASTICK 500 mg/267 mg pour 10 ml, suspension buvable en sachet-dose, (L'AMM de cette spécialité est caduque), PHARMASTICK, Non désigné (exploitant).	Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle, Sodium.

Groupe générique : ALLOPURINOL 100 mg - **ZYLORIC 100 mg, comprimé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ALLOPURINOL ZYDUS 100 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : ALLOPURINOL 200 mg - **ZYLORIC 200 mg, comprimé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ALLOPURINOL ZYDUS 200 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : ALLOPURINOL 300 mg - **ZYLORIC 300 mg, comprimé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ALLOPURINOL ZYDUS 300 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : ALPRAZOLAM 1 mg - XANAX 1 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ALPRAZOLAM MYLAN 1 mg, comprimé sécable, MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	Benzoate de sodium, Essentiellement sans sodium, Lactose.

Groupe générique : ALVÉRINE (CITRATE D') 60 mg + SIMÉTICONE 300 mg - METEOSPASYL, capsule molle

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ALVERINE/SIMETICONE A.C.P 60 mg/300 mg, capsule molle, (L'AMM de cette spécialité est caduque), APPLICATIONS CHIMIQUES ET PHYTOTHERAPEUTIQUES, Non désigné (exploitant).	
G	ALVERINE/SIMETICONE EURATLANTIC COSMEPHARM 60 mg/300 mg, capsule molle, (L'AMM de cette spécialité est caduque), EURATLANTIC COSMEPHARM LIMITED, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : AMBROXOL (CHLORHYDRATE D') 0,6 % - SURBRONC EXPECTORANT AMBROXOL SANS SUCRE, solution buvable édulcorée à l'acésulfame potassique et au sorbitol

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMBROXOL AEROCID 0,6 %, solution buvable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Laboratoires de l'AEROCID.	Glycérol, Sorbitol.

Groupe générique : AMISULPRIDE 200 mg - SOLIAN 200 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMISULPRIDE IVAX 200 mg, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LABORATOIRES ETHYPHARM, IVAX SAS (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : AMISULPRIDE 400 mg - SOLIAN 400 mg, comprimé pelliculé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMISULPRIDE IVAX 400 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LABORATOIRES ETHYPHARM, IVAX SAS (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : AMOROLFINE (CHLORHYDRATE D') équivalent à AMOROLFINE 5 g/100 ml - LOCERYL 5 %, vernis à ongles médicamenteux

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOROLFINE CLL 5 %, vernis à ongles médicamenteux, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CLL PHARMA, Non désigné (exploitant).	
G	AMOROLFINE CLL PHARMA 5 %, vernis à ongles médicamenteux, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CLL PHARMA, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : AMOXICILLINE + CLAVULANATE DE POTASSIUM équivalent à AMOXICILLINE + ACIDE CLAVULANIQUE 500 mg + 62,5 mg ADULTES (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) - AUGMENTIN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé (rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) - CIBLOR 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé (rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE BIOGARAN 500 mg/62,5 mg ADULTES, comprimé pelliculé (rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1), Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	

Groupe générique : AMOXICILLINE + CLAVULANATE DE POTASSIUM équivalent à AMOXICILLINE + ACIDE CLAVULANIQUE 100 mg + 12,5 mg par ml NOURRISSONS (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) - AUGMENTIN 100 mg/12,50 mg par ml NOURRISSONS, poudre pour suspension buvable (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) - CIBLOR 100 mg/12,50 mg par ml NOURRISSONS, poudre pour suspension buvable (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE BIOGARAN 100 mg/12,5 mg par ml NOURRISSONS, poudre pour suspension buvable (Rapport Amoxicilline/Acide clavulanique : 8/1), Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Aspartam, Maltodextrine.

Groupe générique : AMOXICILLINE + CLAVULANATE DE POTASSIUM équivalent à AMOXICILLINE + ACIDE CLAVULANIQUE 100 mg + 12,5 mg par ml ENFANTS (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) - AUGMENTIN 100 mg/12,50 mg par ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable en flacon (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) - CIBLOR 100 mg/12,50 mg par ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable en flacon (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE BIOGARAN 100 mg/12,5 mg par ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable (Rapport Amoxicilline/Acide clavulanique : 8/1), Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Aspartam, Maltodextrine.

Groupe générique : AMOXICILLINE + CLAVULANATE DE POTASSIUM équivalant à AMOXICILLINE + ACIDE CLAVULANIQUE 1 g + 125 mg ADULTES (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) - AUGMENTIN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) - CIBLOR 1 g/125 mg ADULTE, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE BIOGARAN 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1), Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Aspartam, Maltodextrine.

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE MEDIPHA SANTE 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1), (L'AMM de cette spécialité est caduque), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Aspartam, Maltodextrine.
G	SINCLAV 1 g/125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1), (L'AMM de cette spécialité est caduque), DSM SINOCHAM PHARMACEUTICALS NETHERLANDS B.V., Non désigné (exploitant).	Maltodextrine, Saccharose.

Groupe générique : AMYLMETACRESOL 0,6 mg + ALCOOL DICHLORO-2,4-BENZYLIQUE 1,2 mg - STREPSILS MIEL CITRON, pastille à sucer

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	STREPSILS MIEL CITRON, pastille à sucer, RECKITT BENCKISER HEALTHCARE FRANCE, RECKITT BENCKISER HEALTHCARE FRANCE - MASSY (exploitant).	Glucose, Saccharose.

Groupe générique : APREPITANT 125 mg - EMEND 125 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	APREPITANT ETHYPHARM 125 mg, gélule.	

Groupe générique : APREPITANT 125 mg et APREPITANT 80 mg- EMEND 125 mg, gélule et EMEND 80 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	APREPITANT ETHYPHARM 125 mg, gélule et APREPITANT ETHYPHARM 80 mg, gélule.	

Groupe générique : APREPITANT 80 mg - EMEND 80 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	APREPITANT ETHYPHARM 80 mg, gélule.	

Groupe générique : ARIPIPRAZOLE 5 mg - ABILIFY 5 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ARIPIPRAZOLE MYLAN 5 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : ARIPIPRAZOLE 10 mg - ABILIFY 10 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ARIPIPRAZOLE MYLAN 10 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : ARIPIPRAZOLE 15 mg - ABILIFY 15 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ARIPIPRAZOLE MYLAN 15 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	

Groupe générique : ARIPIPRAZOLE 30 mg - ABILIFY 30 mg, comprimé orodispersible

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ARIPIPRAZOLE SANDOZ 30 mg, comprimé orodispersible, (L'AMM de cette spécialité est caduque), SANDOZ.	Alcool benzylique, Aspartam, Essentiellement sans sodium, Lactose, Propylèneglycol.

Groupe générique : ARIPIRAZOLE 30 mg - **ABILIFY 30 mg, comprimé**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ARIPIRAZOLE KRKA 30 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Krka, dd, Novo mesto, KRKA FRANCE - PARIS (exploitant).	Lactose.
G	ARIPIRAZOLE MYLAN 30 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	

Groupe générique : BECLOMETASONE (DIPROPIONATE DE) 400 microgrammes/1 mL - **BECLOSPIN 400 microgrammes/1 ml, suspension pour inhalation par nébuliseur**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	BECLOSPIN 400 microgrammes, suspension pour inhalation par nébuliseur, CHIESI SAS, CHIESI SAS - BOIS COLOMBES (exploitant).	

Groupe générique : BECLOMETASONE (DIPROPIONATE DE) 800 microgrammes/2 mL - **BECLOSPIN 800 microgrammes/2 ml, suspension pour inhalation par nébuliseur**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	BECLOSPIN 800 microgrammes/2ml suspension pour inhalation par nébuliseur, CHIESI SAS, CHIESI SAS - BOIS COLOMBES (exploitant).	

Groupe générique : **BETAÏNE (CITRATE DE) ANHYDRE 1,89 g - CITRATE DE BETAÏNE RATIOPHARM CONSEIL 1,89 g, comprimé effervescent**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CITRATE DE BETAÏNE ARROW 1,89 g, comprimé effervescent, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Saccharose, Sodium.
G	CITRATE DE BETAÏNE CRISTERS 1,89 g, comprimé effervescent, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	Saccharose, Sodium.

Groupe générique : **BICALUTAMIDE 50 mg - CASODEX 50 mg, comprimé enrobé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BICALUTAMIDE SANDOZ 50 mg, comprimé pelliculé, SANDOZ.	Essentiellement sans sodium, Lactose.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BICALUTAMIDE ARROW 50 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : BORAX 12 mg/mL + ACIDE BORIQUE 18 mg/mL - DACRYOSERUM, solution pour lavage ophtalmique en récipient unidose

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BORAX/ACIDE BORIQUE MYLAN 12 mg/18 mg/mL, solution pour lavage ophtalmique en récipient unidose, MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	

Groupe générique : BORTEZOMIB 3,5 mg - VELCADE 3,5 mg, poudre pour solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BORTEZOMIB ACCORD 3,5 mg, poudre pour solution injectable, ACCORD HEALTHCARE S.L., ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant).	

Groupe générique : BORTEZOMIB 1 mg - VELCADE 1 mg, poudre pour solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BORTEZOMIB ACCORD 1 mg, poudre pour solution injectable, ACCORD HEALTHCARE S.L., ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant).	

Groupe générique : BOSENTAN MONOHYDRATÉ équivalent à BOSENTAN 62,5 mg - TRACLEER 62,5 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BOSENTAN MEDIPHA 62,5 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	
G	BOSENTAN TEVA 62,5 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), TEVA SANTE, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant).	

Groupe générique : BOSENTAN MONOHYDRATÉ équivalent à BOSENTAN 125 mg - **TRACLEER 125 mg, comprimé pelliculé**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BOSENTAN MEDIPHA 125 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	
G	BOSENTAN TEVA 125 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), TEVA SANTE, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant).	

Groupe générique : BRIMONIDINE (TARTRATE DE) 2 mg + TIMOLOL (MALEATE DE) équivalent à TIMOLOL 5 mg - **COMBIGAN 2 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BRIMONIDINE/TIMOLOL SANDOZ 2 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SANDOZ.	Chlorure de benzalkonium.

Groupe générique : BROMOCRIPTINE (MESILATE DE) équivalent à BROMOCRIPTINE 2,5 mg - **PARLODEL 2,5 mg, comprimé sécable**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BROMOCRIPTINE ZENTIVA 2,5 mg, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : BROMOCRIPTINE (MESILATE DE) équivalent à BROMOCRIPTINE 2,5 mg - **PARLODEL 2,5 mg, inhibition de la lactation, comprimé sécable**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BROMOCRIPTINE ZENTIVA 2,5 mg INHIBITION DE LA LACTATION, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : BROMOCRIPTINE (MESILATE DE) équivalant à BROMOCRIPTINE 5 mg - PARLODEL 5 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BROMOCRIPTINE ZENTIVA 5 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : BROMOCRIPTINE (MESILATE DE) équivalant à BROMOCRIPTINE 10 mg - PARLODEL 10 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BROMOCRIPTINE ZENTIVA 10 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : CAPTOPRIL 50 mg + HYDROCHLOROTHIAZIDE 25 mg - ECAZIDE, comprimé sécable - CAPTEA, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CAPTOPRIL/HYDROCHLOROTHIAZIDE ACTAVIS 50 mg/25 mg, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACTAVIS GROUP PTC EHF, ACTAVIS FRANCE - LE PLESSIS ROBINSON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : CARBOCISTEINE 5 % - RHINATHIOL EXPECTORANT CARBOCISTEINE 5 % ADULTES, sirop

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CARBOCISTEINE SANDOZ CONSEIL 5 POUR CENT ADULTES, sirop, (L'AMM de cette spécialité est caduque), SANDOZ.	Ethanol, Jaune orangé S (E110), Saccharose, Sodium.

Groupe générique : CARBOCISTEINE 5 % - MUCOPLEXIL 5 % ADULTES SANS SUCRE, sirop édulcoré à la saccharine sodique

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CARBOCISTEINE H2 PHARMA 5 % ADULTES SANS SUCRE, solution buvable édulcorée à la saccharine sodique, (L'AMM de cette spécialité est caduque), H3 (HCUBE) PHARMA, H2 PHARMA - BOIS D'ARCY (exploitant).	Sodium.

G	PECTOMUCIL 5 % EXPECTORANT SANS SUCRE, solution buvable en flacon édulcorée à la saccharine sodique, (L'AMM de cette spécialité est caduque), GIFRER BARBEZAT, LABORATOIRES GIFRER BARBEZAT (exploitant).	Glucose, Parahydroxybenzoate de méthyle sodique, Saccharose, Sodium.
---	---	---

Groupe générique : CEFADROXIL 1g - ORACEFAL 1 g, comprimé dispersible

"Le statut de l'AMM de cette spécialité est modifié : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	ORACEFAL 1 g, comprimé dispersible, (L'AMM de cette spécialité est supprimée), BRISTOL - MYERS SQUIBB, BRISTOL-MYERS SQUIBB - RUEIL MALMAISON (exploitant).	

Groupe générique : CEFADROXIL 500 mg/5 ml - ORACEFAL 500 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

"Le statut de l'AMM de cette spécialité est modifié : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	ORACEFAL 500 mg/ 5 ml, poudre pour suspension buvable, (L'AMM de cette spécialité est supprimée), BRISTOL - MYERS SQUIBB, BRISTOL-MYERS SQUIBB - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Maltodextrine, Saccharose, Sodium, Sorbitol.

Groupe générique : CEFALEXINE 500 mg - KEFORAL 500 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CEFALEXINE RPG 500 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Laboratoire SCIENCEX, LABORATOIRE RPG AVENTIS (exploitant).	

Groupe générique : CEFALEXINE 1 g - KEFORAL 1 g, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CEFALEXINE RPG 1 g, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Laboratoire SCIENCEX, RANBAXY PHARMACIE GENERIQUES (exploitant).	

Groupe générique : CEFEPIME (DICHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATE équivalent à CEFEPIME 2 g - AXEPIM 2 g, poudre pour solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CEFEPIME DOTOPHARMA 2 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion (IV), (L'AMM de cette spécialité est caduque), DOTOPHARMA UG, CORDEN PHARMA LATINA SPA - SERMONETA (exploitant).	

Groupe générique : CEFOTAXIME SODIQUE équivalent à CEFOTAXIME 2 g - CLAFORAN 2 g, poudre pour solution injectable (I.M./I.V.)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CEFOTAXIME PANPHARMA 2 g, poudre pour solution injectable (IM-IV), PANPHARMA, PANPHARMA - LUITRE (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : CEFTAZIDIME 500 mg - FORTUM 500 mg ENFANTS ET NOURRISSONS, poudre pour solution injectable (IM, IV)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CEFTAZIDIME KABI 500 mg, poudre pour solution injectable (IV/IM), (L'AMM de cette spécialité est caduque), FRESENIUS KABI FRANCE SA, FRESENIUS KABI FRANCE - SEVRES (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : CEFTAZIDIME 2 g - FORTUM 2 g, poudre pour solution injectable (IV) ou pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CEFTAZIDIME KABI 2 g, poudre pour solution injectable (IV), (L'AMM de cette spécialité est caduque), FRESENIUS KABI FRANCE SA, FRESENIUS KABI FRANCE - SEVRES (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : CEFUROXIME AXETIL équivalent à CEFUROXIME 250 mg - ZINNAT 250 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CEFUROXIME TABUGEN 250 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), TABUGEN, PANPHARMA - LUITRE (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : CEFUROXIME AXETIL équivalant à CEFUROXIME 500 mg - ZINNAT 500 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CEFUROXIME TABUGEN 500 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), TABUGEN, PANPHARMA - LUITRE (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : CÉLÉCOXIB 100 mg - CELEBREX 100 mg, gélule

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CELECOXIB CRISTERS 100 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	Lactose.
G	CELECOXIB PHARMAKI GENERICS 100 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), PHARMAKI GENERICS LTD, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : CÉLÉCOXIB 200 mg - CELEBREX 200 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CELECOXIB PHARMAKI GENERICS 200 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), PHARMAKI GENERICS LTD, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : CETIRIZINE (DICHLORHYDRATE DE) 10 mg - ZYRTEC 10 mg, comprimé pelliculé sécable - VIRLIX 10 mg, comprimé pelliculé sécable - REACTINE 10 mg, comprimé pelliculé sécable - ZYRTECSET 10 mg, comprimé pelliculé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CETIRIZINE ARROW CONSEIL 10 mg, comprimé pelliculé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Essentiellement sans sodium, Lactose.

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CETIRIZINE CRISTERS CONSEIL 10 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	Lactose.
G	CETIRIZINE ZYDUS 10 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Lactose.

G	CETIRIZINE ZYDUS FRANCE 10 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Lactose.
---	--	----------

Groupe générique : CHLORHYDRATE DE BENDAMUSTINE 2,5 mg/mL - LEVACT 2,5 mg/ml, **poudre pour solution à diluer pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BENDAMUSTINE PHARMAKI GENERICS 2,5 mg/mL, poudre pour solution à diluer pour perfusion, PHARMAKI GENERICS LIMITED, Non désigné (exploitant).	

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BENDAMUSTINE GNR 2,5 mg/ml, poudre pour solution à diluer pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SANDOZ.	

Groupe générique : CHLORURE DE POTASSIUM 0,15 g pour 100 mL + CHLORURE DE SODIUM 0,9 g pour 100 mL - CHLORURE DE POTASSIUM 0,15 % CHLORURE DE SODIUM 0,9 % VIAFLO, **solution pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CHLORURE DE POTASSIUM 0,15 % ET CHLORURE DE SODIUM 0,9 % KABI, solution pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), FRESENIUS KABI FRANCE SA, FRESENIUS KABI FRANCE - SEVRES (exploitant).	

Groupe générique : CINACALCET (CHLORHYDRATE DE) équivalent à CINACALCET 30 mg - MIMPARA 30 mg, **comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CINACALCET MEDICE 30 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH & Co.KG, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : CINACALCET (CHLORHYDRATE DE) équivalent à CINACALCET 60 mg - MIMPARA
60 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CINACALCET MEDICE 60 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH & Co.KG, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : CINACALCET (CHLORHYDRATE DE) équivalent à CINACALCET 90 mg - MIMPARA
90 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CINACALCET MEDICE 90 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDICE Arzneimittel Pütter GmbH & Co.KG, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : CIPROFIBRATE 100 mg - LIPANOR 100 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CIPROFIBRATE AMDIPHARM 100 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), AMDIPHARM Ltd, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : CIPROFLOXACINE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à CIPROFLOXACINE 250 mg -
CIFLOX 250 mg, comprimé pelliculé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CIPROFLOXACINE CRISTERS 250 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CRISTERS.	Sodium.

Groupe générique : CIPROFLOXACINE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à CIPROFLOXACINE 500 mg -
CIFLOX 500 mg, comprimé pelliculé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CIPROFLOXACINE CRISTERS 500 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CRISTERS.	Sodium.

Groupe générique : CLARITHROMYCINE 250 mg - ZECLAR 250 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CLARITHROMYCINE BIPHAR 250 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), MYLAN MEDICAL SAS, MYLAN MEDICAL SAS - PARIS (exploitant).	Essentiellement sans sodium.
G	CLARITHROMYCINE HEC 250 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), HEC PHARM GMBH, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : CLARITHROMYCINE 500 mg - ZECLAR 500 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CLARITHROMYCINE HEC 500 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), HEC PHARM GMBH, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : CLINDAMYCINE (PHOSPHATE DE) équivalant à CLINDAMYCINE 600 mg/4 ml - DALACINE 600 mg, solution injectable.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CLINDAMYCINE MIP 600 mg/4 ml, solution injectable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), MIP PHARMA GMBH, MIP PHARMA GMBH - BLIESKASTEL (exploitant).	Alcool benzylique, Hydroxyde de sodium.

Groupe générique : DARUNAVIR (ETHANOLATE DE) équivalant à DARUNAVIR 75 mg - DARUNAVIR (PROPYLENE GLYCOLATE DE) équivalant à DARUNAVIR 75 mg - DARUNAVIR 75 mg - PREZISTA 75 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DARUNAVIR SANDOZ 75 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SANDOZ.	

Groupe générique : DESLORATADINE 0,5 mg/ml - AERIUS 0,5 mg/ml, solution buvable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DESLORATADINE SANDOZ 0,5 mg/ml, solution buvable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), SANDOZ.	Sodium, Sorbitol.

Groupe générique : DESOGESTREL 0,075 mg - CERAZETTE 0,075 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	GRYSTELLA 75 microgrammes, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LABORATORIOS LEON FARMA SA, LEON FARMA SA - NAVATEJERA (exploitant).	Huile de soja, Lactose.

Groupe générique : DESOGESTREL 150 microgrammes + ETHINYLESTRADIOL 30 microgrammes -
VARNOLINE CONTINU, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	REGULCONTINU 150 microgrammes/30 microgrammes, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), GEDEON RICHTER Ltd, GEDEON RICHTER FRANCE SARL - PARIS (exploitant).	Jaune orangé S (E110), Lactose.

Groupe générique : DEXTROMÉTHORPHANE (BROMHYDRATE DE) 15 mg/5 ml - **DRILL TOUX SECHE**
DEXTROMÉTHORPHANE ADULTES 15 mg/5 ml SANS SUCRE, sirop édulcoré au maltitol liquide

"Le statut de l'AMM de cette spécialité est modifié : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	DRILL TOUX SECHE DEXTROMETHORPHANE ADULTES 15 mg/5 ml SANS SUCRE, sirop édulcoré au maltitol liquide, (L'AMM de cette spécialité est supprimée), Pierre FABRE MEDICAMENT, PIERRE FABRE MEDICAMENT - CASTRES (exploitant).	Alcool, Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle, Sirop de glucose hydrogéné.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SURBRONC TOUX SECHE DEXTROMETHORPHANE 15 mg/5 ml SANS SUCRE, solution buvable en flacon édulcorée à la saccharine sodique, (L'AMM de cette spécialité est caduque), SANOFI AVENTIS FRANCE, SANOFI AVENTIS FRANCE - GENTILLY (exploitant).	Ethanol, Sodium.

Groupe générique : DIACEREINE 50 mg - ART 50 mg, gélule - ZONDAR 50 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DIACEREINE NEGMA 50 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Laboratoires NEGMA, LABORATOIRES NEGMA - ELANCOURT (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : DIAZEPAM 2 mg - VALIUM ROCHE 2 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DIAZEPAM ARROW 2 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : DIAZEPAM 5 mg - VALIUM ROCHE 5 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DIAZEPAM ARROW 5 mg, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : DICLOFENAC DE DIETHYLAMINE équivalant à DICLOFENAC SODIQUE 1g/100 g - VOLTARENE EMULGEL 1 %, gel

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DICLOFENAC CHEMINEAU 1 %, gel, Laboratoires CHEMINEAU, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Propylèneglycol.

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	COMPRALFENE 1 %, gel, (L'AMM de cette spécialité est caduque), GIFRER BARBEZAT.	Propylèneglycol.
G	DICLOFENAC CRISTERS CONSEIL 1 %, gel, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	Propylèneglycol.

Groupe générique : DILTIAZEM (CHLORHYDRATE DE) 200 mg - MONO TILDIEM LP 200 mg, gélule à libération prolongée

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DILTIAZEM ADOH LP 200 mg, gélule à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ADOH B.V., Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : DILTIAZEM (CHLORHYDRATE DE) 300 mg - **MONO TILDIEM LP 300 mg, gélule à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DILTIAZEM ADOH LP 300 mg, gélule à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ADOH B.V., Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : DIOSMINE 600 mg - DIOVENOR 600 mg, **comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DIOSMINE CRISTERS 600 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	Lactose, Rouge cochenille A (E124).

Groupe générique : DOCETAXEL TRIHYDRATE équivalent à DOCETAXEL 20 mg/1 ml - DOCETAXEL 20 mg/1 ml - **TAXOTERE 20 mg/1 ml, solution à diluer pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DOCETAXEL SEACROSS 20 mg/ml, solution à diluer pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), SEACROSS PHARMACEUTICALS LTD, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Ethanol.

Groupe générique : DONEPEZIL (CHLORHYDRATE DE) 5 mg - **ARICEPT 5 mg, comprimé pelliculé - ARICEPT 5 mg, comprimé orodispersible**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DONEPEZIL BLUEFISH 5 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Bluefish Pharmaceuticals AB, BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB - STOCKHOLM (exploitant).	Lactose.
G	DONEPEZIL GALENIX 5 mg, comprimé orodispersible, (L'AMM de cette spécialité est caduque), GALENIX INNOVATIONS, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : DONEPEZIL (CHLORHYDRATE DE) 10 mg - **ARICEPT 10 mg, comprimé pelliculé - ARICEPT 10 mg, comprimé orodispersible**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DONEPEZIL BLUEFISH 10 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Bluefish Pharmaceuticals AB, BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB - STOCKHOLM (exploitant).	Lactose.

G	DONEPEZIL GALENIX 10 mg, comprimé orodispersible, (L'AMM de cette spécialité est caduque), GALENIX INNOVATIONS, Non désigné (exploitant).	
---	--	--

Groupe générique : DORZOLAMIDE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à DORZOLAMIDE 20 mg/ml -
TRUSOPT 20 mg/ml, collyre en solution

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DORZOSTILL 20 mg/ml, collyre en solution, (L'AMM de cette spécialité est caduque), HORUS PHARMA, HORUS PHARMA - SAINT LAURENT DU VAR (exploitant).	Chlorure de benzalkonium.

Groupe générique : DULOXÉTINE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à DULOXÉTINE 30 mg - **CYMBALTA 30 mg, gélule gastro-résistante**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DULOXETINE TILLOMED 30 mg, gélule gastro-résistante, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), TILLOMED FRANCE SAS, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'AUVERGNE (exploitant).	Saccharose.

Groupe générique : DULOXÉTINE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à DULOXÉTINE 60 mg - **CYMBALTA 60 mg, gélule gastro-résistante**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DULOXETINE TILLOMED 60 mg, gélule gastro-résistante, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), TILLOMED FRANCE SAS, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'AUVERGNE (exploitant).	Saccharose.

Groupe générique : DUTASTERIDE 0,5 mg - **AVODART 0,5 mg, capsule molle**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DUTASTERIDE MYLAN PHARMA 0,5 mg, capsule molle, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CIPLA EUROPE NV, MYLAN (exploitant).	Rouge Allura AC (E129).

Groupe générique : DUTASTERIDE 0,5 mg + TAMSULOSINE (CHLORHYDRATE DE) 0,4 mg - **COMBODART 0,5 mg/0,4 mg, gélule**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DUTASTERIDE/TAMSULOSINE EG 0,5 mg/0,4 mg, gélule, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant).	Essentiellement sans sodium, Lécithine de soja, Propylèneglycol.

Groupe générique : ÉLÉTRIPTAN (BROMHYDRATE D') équivalent à ÉLÉTRIPTAN 20 mg - **RELPAK 20 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ELETRIPTAN BIOGARAN 20 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Lactose, Laque aluminique de jaune orange S.

Groupe générique : ÉLÉTRIPTAN (BROMHYDRATE D') équivalent à ÉLÉTRIPTAN 40 mg - **RELPAK 40 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ELETRIPTAN BIOGARAN 40 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Lactose, Laque aluminique de jaune orange S.

Groupe générique : ENALAPRIL (MALEATE D') 5 mg - RENITEC 5 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ENALAPRIL ARROW 5 mg, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : ENALAPRIL (MALEATE D') 20 mg - RENITEC 20 mg, comprimé

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ENALAPRIL ARROW 20 mg, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.
G	ENALAPRIL ZYDUS 20 mg, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : ENALAPRIL (MALEATE D') 20 mg + LERCANIDIPINE (CHLORHYDRATE DE) 10 mg - **ZANEXTRA 20 mg/10 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	KOKKINO 20 mg/10 mg, comprimé pelliculé.	

Groupe générique : ENTECAVIR 0,5 mg - **BARACLUDE 0,5 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ENTECAVIR ACCORD 0,5 mg, comprimé pelliculé, ACCORD HEALTHCARE Limited, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant).	Polysaccharides de soja.

Groupe générique : ENTECAVIR 1 mg - **BARACLUDE 1 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ENTECAVIR ACCORD 1 mg, comprimé pelliculé, ACCORD HEALTHCARE Limited, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant).	Polysaccharides de soja.

Groupe générique : ESCITALOPRAM (OXALATE D') équivalent à ESCITALOPRAM 5 mg - **SEROPLEX 5 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ESCITALOPRAM APS ALSTER PHARMA SERVICE 5 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), APS ALSTER PHARMA SERVICE GMBH, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : ESCITALOPRAM (OXALATE D') équivalent à ESCITALOPRAM 10 mg - **SEROPLEX 10 mg, comprimé pelliculé sécable**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ESCITALOPRAM APS ALSTER PHARMA SERVICE 10 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), APS ALSTER PHARMA SERVICE GMBH, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : ESCITALOPRAM (OXALATE D') équivalent à ESCITALOPRAM 15 mg - **SEROPLEX 15 mg, comprimé pelliculé sécable**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ESCITALOPRAM APS ALSTER PHARMA SERVICE 15 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), APS ALSTER PHARMA SERVICE GMBH, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : ESCITALOPRAM (OXALATE D') équivalent à ESCITALOPRAM 20 mg – **SEROPLEX 20 mg, comprimé pelliculé sécable**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ESCITALOPRAM APS ALSTER PHARMA SERVICE 20 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), APS ALSTER PHARMA SERVICE GMBH, Non désigné (exploitant).	
G	ESCITALOPRAM ZENTIVA 20 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant).	

Groupe générique : ESOMEPRAZOLE MAGNESIUM TRIHYDRATE équivalent à ESOMEPRAZOLE 20 mg - INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ESOMEPRAZOLE EG 20 mg, comprimé gastro-résistant, (L'AMM de cette spécialité est caduque), EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant).	Saccharose.
G	ESOMEPRAZOLE HETERO EUROPE 20 mg, comprimé gastro-résistant, (L'AMM de cette spécialité est caduque), HETERO EUROPE SL, HETERO EUROPE S.L. - VILADECANS (exploitant).	Lactose, Saccharose.
G	ESOMEPRAZOLE IBD3 PHARMA CONSULTING 20 mg, comprimé gastro-résistant, (L'AMM de cette spécialité est caduque), IBD3 PHARMA CONSULTING, Non désigné (exploitant).	
G	ESOMEPRAZOLE RENANTOS 20 mg, comprimé gastro-résistant, (L'AMM de cette spécialité est caduque), RENANTOS PHARMAVERTRIEBSGESELLSCHAFT MBH, Non désigné (exploitant).	Mannitol, Saccharose.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
S	ESHORA 20 mg, gélule gastro-résistante.	

Groupe générique : ESOMEPRAZOLE MAGNESIUM TRIHYDRATE équivalent à ESOMEPRAZOLE 40 mg - INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ESOMEPRAZOLE EG 40 mg, comprimé gastro-résistant, (L'AMM de cette spécialité est caduque), EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant).	Saccharose.
G	ESOMEPRAZOLE HETERO EUROPE 40 mg, comprimé gastro-résistant, (L'AMM de cette spécialité est caduque), HETERO EUROPE SL, HETERO EUROPE S.L. - VILADÉCANS (exploitant).	Lactose, Saccharose.
G	ESOMEPRAZOLE IBD3 PHARMA CONSULTING 40 mg, comprimé gastro-résistant, (L'AMM de cette spécialité est caduque), IBD3 PHARMA CONSULTING, Non désigné (exploitant).	
G	ESOMEPRAZOLE RENANTOS 40 mg, comprimé gastro-résistant, (L'AMM de cette spécialité est caduque), RENANTOS PHARMAVERTRIEBSGESELLSCHAFT MBH, Non désigné (exploitant).	Mannitol, Saccharose.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
S	ESHORA 40 mg gélule gastro-résistante.	

Groupe générique : ÉSOMÉPRAZOLE SODIQUE équivalent à ESOMEPRAZOLE 40 mg - INEXIUM 40 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ESOMEPRAZOLE SUN PHARMA 40 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion, SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV, RANBAXY PHARMACIE GENERIQUES - PUTEAUX (exploitant).	Essentiellement sans sodium.

Groupe générique : ETHINYLESTRADIOL BETADEX-CLATHRATE équivalent à ETHINYLESTRADIOL 0,02 mg + DROSPIRENONE 3 mg - JASMINELLE 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LILADROS 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), GEDEON RICHTER Ltd, Non désigné (exploitant).	Lactose, Lécithine de soja.

Groupe générique : ETHINYLESTRADIOL BETADEX-CLATHRATE équivalent à ETHINYLESTRADIOL 0,02 mg + DROSPIRENONE 3 mg - JASMINELLECONTINU 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LILADROSCONTINU 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), GEDEON RICHTER Ltd, Non désigné (exploitant).	Jaune orangé S (E110), Lactose, Lécithine de soja.

Groupe générique : ETHINYLESTRADIOL BETADEX-CLATHRATE équivalent à ETHINYLESTRADIOL 0,02 mg + DROSPIRENONE 3 mg - YAZ 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DROSDOLA 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), GEDEON RICHTER Ltd, Non désigné (exploitant).	Jaune orangé S (E110), Lactose, Lécithine de soja.

Groupe générique : ETHINYLESTRADIOL 0,03 mg + DROSPIRENONE 3 mg - JASMINE 0,03 mg/3 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LULINA 0,03 mg/3 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), GEDEON RICHTER Ltd, Non désigné (exploitant).	Lactose, Lécithine de soja.

Groupe générique : ETHINYLESTRADIOL 0,03 mg + DROSPIRENONE 3 mg - ETHINYLESTRADIOL DROSPIRENONE SCHERING 0,03 mg/3 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE LEON FARMA CONTINU 0,03 mg/3 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LABORATORIOS LEON FARMA SA, LEON FARMA SA - NAVATEJERA (exploitant).	Lactose.

G	VALLCLARA 0,03 mg/3 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LABORATORIOS LEON FARMA SA, LEON FARMA SA - NAVATEJERA (exploitant).	Lactose.
---	--	----------

Groupe générique : EVEROLIMUS 10 mg - AFINITOR 10 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	EVEROLIMUS PHARMAKI GENERICS 10 mg, comprimé, PHARMAKI GENERICS LIMITED, Non désigné (exploitant).	Lactose.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	LINEVERO 10 mg, comprimé.	

Groupe générique : EVEROLIMUS 2,5 mg - AFINITOR 2,5 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	EVEROLIMUS PHARMAKI GENERICS 2,5 mg, comprimé, PHARMAKI GENERICS LIMITED, Non désigné (exploitant).	Lactose.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	LINEVERO 2,5 mg, comprimé.	

Groupe générique : EVEROLIMUS 5 mg- AFINITOR 5 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	EVEROLIMUS PHARMAKI GENERICS 5 mg, comprimé, PHARMAKI GENERICS LIMITED, Non désigné (exploitant).	Lactose.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	LINEVERO 5 mg, comprimé.	

Groupe générique : EXEMESTANE 25 mg - AROMASINE 25 mg, comprimé enrobé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	EXEMESTANE ACTAVIS 25 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACTAVIS GROUP PTC EHF, ACTAVIS FRANCE - LE PLESSIS ROBINSON (exploitant).	

Groupe générique : FEBUXOSTAT 80 mg - ADENURIC 80 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ELSTABYA 80 mg, comprimé pelliculé, PHARMATHEN SA, Non désigné (exploitant).	Essentiellement sans sodium, Lactose.
G	FEBUXOSTAT ZYDUS 80 mg, comprimé pelliculé, ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Essentiellement sans sodium, Lactose.

Groupe générique : FEBUXOSTAT 120 mg - ADENURIC 120 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ELSTABYA 120 mg, comprimé pelliculé, PHARMATHEN SA, Non désigné (exploitant).	Essentiellement sans sodium, Lactose.
G	FEBUXOSTAT ZYDUS 120 mg, comprimé pelliculé, ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Essentiellement sans sodium, Lactose.

Groupe générique : FINASTERIDE 5 mg - CHIBRO-PROSCAR 5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FINASTERIDE ARROW 5 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : FLUCONAZOLE 2 mg/ml - TRIFLUCAN 2 mg/ml, solution pour perfusion

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FLUCONAZOLE IBD3 PHARMA CONSULTING 2 mg/ml, solution pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), IBD3 PHARMA CONSULTING, Non désigné (exploitant).	Sodium.

G	STASIFLUC 2 mg/ml, solution pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), STASISPORT PHARMA N.V., Non désigné (exploitant).	Sodium.
---	---	---------

Groupe générique : FLUTAMIDE 250 mg - EULEXINE 250 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FLUTAMIDE CRISTERS 250 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : FLUTICASONE (PROPIONATE DE) 125 microgrammes/dose + SALMETEROL (XINAFOATE DE) équivalent à SALMETEROL 25 microgrammes/dose - **SERETIDE**
125 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PROPIONATE DE FLUTICASONE/SALMETEROL BGR 125 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	

Groupe générique : FLUTICASONE (PROPIONATE DE) 250 microgrammes/dose + SALMETEROL (XINAFOATE DE) équivalent à SALMETEROL 25 microgrammes/dose - **SERETIDE**
250 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PROPIONATE DE FLUTICASONE/SALMETEROL BGR 250 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	

Groupe générique : FOSINOPRIL 10 mg - FOZITEC 10 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FOSINOPRIL ARROW LAB 10 mg, comprimé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : FOSINOPRIL 20 mg - FOZITEC 20 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FOSINOPRIL ARROW LAB 20 mg, comprimé, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : FULVESTRANT 250 mg - FASLODEX 250 mg, solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	FULVESTRANT REDDY 250 mg, solution injectable en seringue pré-remplie.	

Groupe générique : GEMCITABINE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à GEMCITABINE 200 mg - GEMZAR 200 mg, poudre pour solution pour perfusion (FLACON de 200 mg)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	GEMCITABINE HETERO 38 mg/ml, poudre pour solution pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), HETERO EUROPE SL, Non désigné (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : GLICLAZIDE 30 mg - DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	GLICLAZIDE CHEMICAL FARMA 30 mg, comprimé à libération modifiée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CHEMICAL FARMA, CHEMICAL FARMA - PARIS (exploitant).	Mannitol.

Groupe générique : GLICLAZIDE 60 mg - DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	GLICLAZIDE ACTAVIS 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACTAVIS GROUP PTC EHF, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : IBANDRONATE MONOSODIQUE MONOHYDRATE équivalant à ACIDE IBANDRONIQUE 150 mg - BONVIVA 150 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ACIDE IBANDRONIQUE GENTHON 150 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Laboratoires GENTHON BV, GENTHON BV - NIJMEGEN (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : IBUPROFENE 400 mg - ADVILMED 400 mg, comprimé enrobé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	IBUPROFENE BIO VALYS 400 mg, comprimé effervescent, (L'AMM de cette spécialité est caduque), INTERNATIONAL DRUG DEVELOPMENT, Non désigné (exploitant).	Sodium, Sorbitol.

Groupe générique : IBUPROFENE 400 mg - BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	IBUTABS 400 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACTAVIS GROUP PTC EHF, ACTAVIS FRANCE - LE PLESSIS ROBINSON (exploitant).	

Groupe générique : IBUPROFENE 200 mg - NUREFLEX 200 mg, comprimé enrobé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	IBUPROFENE MYLAN 200 mg, comprimé enrobé, MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	Essentiellement sans sodium, Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle, Saccharose.

Groupe générique : IBUPROFENE 400 mg - NUROFEN 400 mg, capsule molle

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	IBUPROFENE BANNER 400 mg, capsule molle, (L'AMM de cette spécialité est caduque), PATHEON SOFTGELS BV, Non désigné (exploitant).	Sorbitol.

Groupe générique : IMATINIB (MESILATE D') équivalent à IMATINIB 100 mg - **GLIVEC 100 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	IMATINIB SANDOZ 100 mg, comprimé pelliculé.	

Groupe générique : IMATINIB (MESILATE D') équivalent à IMATINIB 400 mg - **GLIVEC 400 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	IMATINIB SANDOZ 400 mg, comprimé pelliculé.	

Groupe générique : IMIPENEM MONOHYDRATE + CILASTATINE SODIQUE équivalent à IMIPENEM ANHYDRE 250 mg + CILASTATINE ANHYDRE 250 mg - TIENAM 250 mg/250 mg, poudre pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	IMIPENEM/CILASTATINE ARROW 250 mg/250 mg, poudre pour solution pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Groupe générique : INDAPAMIDE 1,5 mg - FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	INDAPAMIDE ARROW 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, LES LABORATOIRES SERVIER, LES LABORATOIRES SERVIER - SURESNES (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : IRINOTÉCAN (CHLORHYDRATE D') TRIHYDRATÉ 20 mg - CAMPTO 20 mg/ml, solution à diluer pour perfusion (IV)

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	IRINOTECAN DISPERSUS 20 mg/ml, solution à diluer pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), FAIR MED HEALTHCARE GMBH, Non désigné (exploitant).	Sorbitol.
G	IRINOTECAN SEACROSS 20 mg/ml, solution à diluer pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), SEACROSS PHARMACEUTICALS LTD, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Sodium, Sorbitol.

Groupe générique : ISOTRETINOÏNE 5 mg - ROACCUTANE 5 mg, capsule molle

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	ACNETRAIT 5 mg, capsule molle.	

Groupe générique : ISOTRETINOÏNE 10 mg - ROACCUTANE 10 mg, capsule molle

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	ACNETRAIT 10 mg, capsule molle.	

Groupe générique : ISOTRETINOÏNE 20 mg - ROACCUTANE 20 mg, capsule molle

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	ACNETRAIT 20 mg, capsule molle.	

Groupe générique : ITRACONAZOLE 100 mg - SPORANOX 100 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notable
G	ITRACONAZOLE HEXAL 100 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), SANDOZ.	Saccharose.

Groupe générique : LAMIVUDINE 150 mg + ZIDOVUDINE 300 mg - COMBIVIR 150 mg/300 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notable
G	LAMIVUDINE ZIDOVUDINE STRAVENCON 150 mg/300 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), STRAVENCON LIMITED, LABORATOIRES DELBERT - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant).	

Groupe générique : LAMOTRIGINE 25 mg - LAMICTAL 25 mg, comprimé dispersible ou à croquer

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notable
G	LAMOTRIGINE ARROW 25 mg, comprimé dispersible, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Glucose, Saccharose.

Groupe générique : LAMOTRIGINE 50 mg - LAMICTAL 50 mg, comprimé dispersible ou à croquer

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LAMOTRIGINE ARROW 50 mg, comprimé dispersible, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Glucose, Saccharose.

Groupe générique : LAMOTRIGINE 100 mg - LAMICTAL 100 mg, comprimé dispersible ou à croquer

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LAMOTRIGINE ARROW 100 mg, comprimé dispersible, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Glucose, Saccharose.

Groupe générique : LAMOTRIGINE 200 mg - LAMICTAL 200 mg, comprimé dispersible ou à croquer

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LAMOTRIGINE ARROW 200 mg, comprimé dispersible, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Glucose, Saccharose.

Groupe générique : LANSOPRAZOLE 15 mg - LANZOR 15 mg, gélule gastro-résistante - OGAST 15 mg, gélule gastro-résistante

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LANSOPRAZOLE LICONSA 15 mg, gélule gastro-résistante, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LABORATORIOS LICONSA S.A., LABORATORIOS LICONSA SA - BARCELONA (exploitant).	Saccharose.

Groupe générique : LANSOPRAZOLE 30 mg - LANZOR 30 mg, gélule gastro-résistante - OGAST 30 mg, gélule gastro-résistante

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LANSOPRAZOLE LICONSA 30 mg, gélule gastro-résistante, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LABORATORIOS LICONSA S.A., LABORATORIOS LICONSA SA - BARCELONA (exploitant).	Saccharose.

Groupe générique : LATANOPROST 50 microgrammes/mL - XALATAN 50 microgrammes/mL, collyre en solution

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LATANOPROST NORIDEM 50 microgrammes/mL, collyre en solution, Noridem Enterprises Ltd., CARELIDE - MOUVAUX (exploitant).	Chlorure de benzalkonium.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LATANOPROST FDC PHARMA 50 microgrammes/ml, collyre en solution, (L'AMM de cette spécialité est caduque), FDC PHARMA, FDC INTERNATIONAL LIMITED - WHITELEY (exploitant).	Chlorure de benzalkonium.

Groupe générique : LATANOPROST 50 microgrammes/ml + TIMOLOL (MALÉATE DE) équivalent à TIMOLOL 5 mg/ml - XALACOM 50 microgrammes/ml + 5 mg/ml, collyre en solution

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	COLATANOCOLL 50 microgrammes/5 mg par ml, collyre en solution, (L'AMM de cette spécialité est caduque), VISIOTACT PHARMA, Non désigné (exploitant).	Chlorure de benzalkonium.
G	LATANOPROST/TIMOLOL FDC PHARMA 50 microgrammes/5 mg par ml, collyre en solution, (L'AMM de cette spécialité est caduque), FDC PHARMA, FDC INTERNATIONAL LIMITED - WHITELEY (exploitant).	Chlorure de benzalkonium.
G	LATIMPOS 50 microgrammes/ml + 5 mg/ml, collyre en solution, (L'AMM de cette spécialité est caduque), URSAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH, URSAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH - SAARBRUCKEN (exploitant).	Chlorure de benzalkonium.

Groupe générique : LEVETIRACETAM 250 mg - KEPPRA 250 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LEVETIRACETAM ACTAVIS FRANCE 250 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACTAVIS GROUP PTC EHF, ACTAVIS FRANCE - LE PLESSIS ROBINSON (exploitant).	
G	LEVETIRACETAM NORPHARM REGULATORY SERVICES 250 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), NORPHARM REGULATORY SERVICES LIMITED, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : LEVETIRACETAM 500 mg - KEPPRA 500 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G(1)	LEVETIRACETAM ACTAVIS FRANCE 500 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACTAVIS GROUP PTC EHF, ACTAVIS FRANCE - LE PLESSIS ROBINSON (exploitant).	
G	LEVETIRACETAM NORPHARM REGULATORY SERVICES 500 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), NORPHARM REGULATORY SERVICES LIMITED, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : LEVETIRACETAM 1000 mg - KEPPRA 1000 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G(1)	LEVETIRACETAM ACTAVIS FRANCE 1000 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACTAVIS GROUP PTC EHF, ACTAVIS FRANCE - LE PLESSIS ROBINSON (exploitant).	
G	LEVETIRACETAM NORPHARM REGULATORY SERVICES 1000 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), NORPHARM REGULATORY SERVICES LIMITED, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : LEVETIRACETAM 100 mg/ml - KEPPRA 100 mg/ml, solution buvable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LEVETIRACETAM SANDOZ 100 mg/ml, solution buvable, SANDOZ.	Essentiellement sans sodium, Maltitol liquide, Parahydroxybenzoate de méthyle.

Groupe générique : LEVOFLOXACINE HEMIHYDRATEE équivalant à LEVOFLOXACINE 250 mg - TAVANIC 250 mg, comprimé pelliculé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LEVOFLOXACINE KRKA 250 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Krka, dd, Novo mesto, KRKA FRANCE - PARIS (exploitant).	Jaune orangé S (E110).

Groupe générique : LÉVONORGESTREL 750 microgrammes - NORLEVO 750 microgrammes, **comprimé**

"Le statut de l'AMM de cette spécialité est modifié : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	NORLEVO 750 microgrammes, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est supprimée), Laboratoire HRA Pharma, HRA PHARMA FRANCE - PARIS (exploitant).	Lactose.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	VIKELA 750 microgrammes, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Laboratoire HRA Pharma, HRA PHARMA FRANCE - PARIS (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : LEVONORGESTREL 0,1 mg + ETHINYLESTRADIOL 0,02 mg - FEMOSIA, **comprimé enrobé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LEELOO CONTINU 100 microgrammes/20 microgrammes, comprimé pelliculé, THERAMEX IRELAND LIMITED, THERAMEX FRANCE - PARIS LA DEFENSE (exploitant).	Lactose, Laque aluminique de rouge allura AC.

Groupe générique : LINÉZOLIDE 2 mg/mL - ZYVOXID 2 mg/ml, **solution pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LINÉZOLIDE KRKA 2 mg/mL, solution pour perfusion, Krka, dd, Novo mesto, KRKA FRANCE - PARIS (exploitant).	Glucose, Sodium.

Groupe générique : LISINOPRIL (DIHYDRATE) équivalent à LISINOPRIL 20 mg + HYDROCHLOROTHIAZIDE 12,5 mg - PRINZIDE 20 mg/12,5 mg, **comprimé sécable** - ZESTORETIC 20 mg/12,5 mg, **comprimé sécable**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LISINOPRIL/HYDROCHLOROTHIAZIDE ARROW 20 mg/12,5 mg, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Groupe générique : LOPERAMIDE (CHLORHYDRATE DE) 2 mg - IMODIUM 2 mg, gélule - IMODIUMCAPS 2 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LOPERAMIDE PRODILAB 2 mg, gélule, BIOGARAN, PRODILAB (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : LOPRAZOLAM (MÉSILATE DE) MONOHYDRATÉ équivalant à LOPRAZOLAM 1 mg - HAVLANE, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LOPRAZOLAM AMDIPHARM 1 mg, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), AMDIPHARM Ltd, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : LOSARTAN POTASSIUM 50 mg - COZAAR 50 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LOSARTAN ACTAVIS 50 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACTAVIS GROUP PTC EHF, ACTAVIS FRANCE - LE PLESSIS ROBINSON (exploitant).	

Groupe générique : LOSARTAN POTASSIUM 50 mg + HYDROCHLOROTHIAZIDE 12,5 mg - HYZAAR 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé - FORTZAAR 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE TEVA 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable, TEVA SANTE, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : LOSARTAN POTASSIUM 100 mg + HYDROCHLOROTHIAZIDE 25 mg - HYZAAR 100 mg/25 mg, comprimé pelliculé - FORTZAAR 100 mg/25 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LOSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE TEVA 100 mg/25 mg, comprimé pelliculé sécable, TEVA SANTE, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : MEROPENEM TRIHYDRATE équivalant à MEROPENEM 500 mg - MERONEM 500 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MEROPENEM GERDA 500 mg, poudre pour solution injectable / pour perfusion, LABORATOIRES GERDA.	Sodium.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MEROPENEM SERVICE-PHARMA 500 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), SERVICE-PHARMA Sp. Z o.o., SERVICE PHARMA SP ZOO - WARSZAWA (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : MEROPENEM TRIHYDRATE équivalant à MEROPENEM 1 g - MERONEM 1 g, poudre pour solution injectable ou pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MEROPENEM GERDA 1 g, poudre pour solution injectable / pour perfusion, LABORATOIRES GERDA.	Sodium.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MEROPENEM SERVICE-PHARMA 1 g, poudre pour solution injectable ou pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), SERVICE-PHARMA Sp. Z o.o., SERVICE PHARMA SP ZOO - WARSZAWA (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : MIDAZOLAM (CHLORHYDRATE DE) équivalant à MIDAZOLAM 5 mg/ml - HYPNOVEL 5 mg/ml, solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MIDAZOLAM BAXTER 5 mg/mL, solution injectable/pour perfusion, BAXTER DEUTSCHLAND GMBH, BAXTER SAS - GUYANCOURT (exploitant).	Essentiellement sans sodium.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MIDAZOLAM ACCORD 5 mg/ml, solution injectable, ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : MIFEPRISTONE 200 mg - MIFEGYNE 200 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MIFEPRISTONE EXELGYN 200 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), NORDIC GROUP BV, LABORATOIRES EXELGYN (exploitant).	

Groupe générique : MIGLUSTAT 100 mg - ZAVESCA 100 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MIGLUSTAT BLUEFISH 100 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Bluefish Pharmaceuticals AB, BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB - STOCKHOLM (exploitant).	

Groupe générique : MILRINONE 20 mg/20 ml - COROTROPE 20 mg/20 ml, solution injectable IV

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MILRINONE MEDAC 20 mg/20 ml, solution injectable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), MEDAC SAS, MEDAC SAS - LYON (exploitant).	

Groupe générique : MINOCYCLINE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à MINOCYCLINE 50 mg - MYNOCINE 50 mg, gélule

"Le statut de l'AMM de cette spécialité est modifié : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	MYNOCINE 50 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est supprimée), MEDI-FARMA, TONIPHARM (exploitant).	

Groupe générique : MINOCYCLINE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à MINOCYCLINE 100 mg - MESTACINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable

"Le statut de l'AMM de cette spécialité est modifié : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	MESTACINE 100 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est supprimée), MEDI-FARMA, LABORATOIRES TONIPHARM (exploitant).	Jaune orangé S (E110), Sorbitol.

Groupe générique : MIRTAZAPINE 15 mg - NORSET 15 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MIRTAZAPINE ARROW 15 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Jaune orangé S (E110), Lactose.

Groupe générique : MONTELUKAST SODIQUE équivalant à MONTELUKAST 5 mg - SINGULAIR 5 mg, comprimé à croquer

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MONTELUKAST UNIMARK 5 mg, comprimé à croquer, (L'AMM de cette spécialité est caduque), UNIMARK REMEDIES SRO, PHARMADOX HEALTHCARE LTD - PAOLA (exploitant).	Aspartam.

Groupe générique : MONTELUKAST SODIQUE équivalant à MONTELUKAST 10 mg - SINGULAIR 10 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MONTELUKAST UNIMARK 10 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), UNIMARK REMEDIES SRO, PHARMADOX HEALTHCARE LTD - PAOLA (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : MONTELUKAST SODIQUE équivalant à MONTELUKAST 4 mg - SINGULAIR 4 mg, comprimé à croquer

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MONTELUKAST UNIMARK 4 mg, comprimé à croquer, (L'AMM de cette spécialité est caduque), UNIMARK REMEDIES SRO, PHARMADOX HEALTHCARE LTD - PAOLA (exploitant).	Aspartam.

Groupe générique : MONTELUKAST SODIQUE équivalant à MONTELUKAST 4 mg - SINGULAIR 4 mg, granulés

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MONTELUKAST SANDOZ 4 mg, granulés en sachet-dose, (L'AMM de cette spécialité est caduque), SANDOZ.	

Groupe générique : MYCOPHENOLATE MOFETIL 500 mg - CELLCEPT 500 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MYCOPHENOLATE MOFETIL ZENTIVA 500 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant).	

Groupe générique : MYCOPHENOLATE MOFETIL 250 mg - CELLCEPT 250 mg, gélule

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MYCOPHENOLATE MOFETIL ZENTIVA 250 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant).	
G	MYCOPHENOLATE MOFETIL ZYDUS 250 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	

Groupe générique : NALBUPHINE (CHLORHYDRATE DE) 20 mg /2 ml - NUBAIN 20 mg/2 ml, solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	NALBUPHINE MYLAN 20 mg/2 ml, solution injectable, MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	Essentiellement sans sodium.

Groupe générique : NEVIRAPINE ANHYDRE 200 mg - VIRAMUNE 200 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	NEVIRAPINE STRAVENCON 200 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), STRAVENCON LIMITED, LABORATOIRES DELBERT - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant).	

Groupe générique : NICOTINE (RÉSINATE DE) équivalant à NICOTINE 1,5 mg - **NIQUITINMINIS MENTHE FRAÎCHE 1,5 mg SANS SUCRE, comprimé à sucer édulcoré à l'acésulfame potassique**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	NIQUITINCQUE 1,5 mg SANS SUCRE, comprimé à sucer édulcoré à l'acésulfame potassique, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LABORATOIRES OMEGA PHARMA FRANCE, LABORATOIRES OMEGA PHARMA FRANCE - CHATILLON (exploitant).	
G	NIQUITINMINIS CERISE 1,5 mg SANS SUCRE, comprimé à sucer édulcoré à l'acésulfame potassique, (L'AMM de cette spécialité est caduque), GLAXOSMITHKLINE SANTE GRAND PUBLIC, GLAXOSMITHKLINE SANTE GRAND PUBLIC - MARLY LE ROI (exploitant).	Butylhydroxytoluène, Propylèneglycol.

Groupe générique : NICOTINE (RÉSINATE DE) équivalant à NICOTINE 4 mg - **NIQUITINMINIS MENTHE FRAÎCHE 4 mg SANS SUCRE, comprimé à sucer édulcoré à l'acésulfame potassique**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	NIQUITINCQUE 4 mg SANS SUCRE, comprimé à sucer édulcoré à l'acésulfame potassique, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LABORATOIRES OMEGA PHARMA FRANCE, LABORATOIRES OMEGA PHARMA FRANCE - CHATILLON (exploitant).	

Groupe générique : NITISINONE 2 mg - **ORFADIN 2 mg, gélule**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	NITISINONE MENDELKABS 2 mg, gélule.	

Groupe générique : NITISINONE 10 mg - **ORFADIN 10 mg, gélule**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	NITISINONE MENDELKABS 10 mg, gélule.	

Groupe générique : NITISINONE 5 mg - **ORFADIN 5 mg, gélule**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	NITISINONE MENDELKABS 5 mg, gélule.	

Groupe générique : OFLOXACINE 200 mg/40 ml - OFLOCET 200 mg/40 ml, solution injectable pour perfusion

"Le statut de l'AMM de cette spécialité est modifié : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	OFLOCET 200 mg/40 ml, solution injectable pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est supprimée), SANOFI AVENTIS FRANCE.	Sodium.

Groupe générique : OLMESARTAN MEDOXOMIL 10 mg - OLMETEC 10 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OLMESARTAN MEDOXOMIL ZYDUS 10 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : OLMESARTAN MEDOXOMIL 20 mg - OLMETEC 20 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OLMESARTAN MEDOXOMIL ZYDUS 20 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : OLMESARTAN MEDOXOMIL 40 mg - OLMETEC 40 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OLMESARTAN MEDOXOMIL ZYDUS 40 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : OMEPRazole 10 mg - MOPRAL 10 mg, gélule gastro-résistante - ZOLTUM 10 mg, gélule gastro-résistante

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OMEPRazole DISTRIQUIMICA 10 mg, gélule gastro-résistante, (L'AMM de cette spécialité est caduque), DISTRIQUIMICA SA, DISTRIQUIMICA SA - BARCELONA (exploitant).	Saccharose.
G	OMEPRazole ZENTIVA 10 mg, gélule gastro-résistante, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant).	Saccharose.

Groupe générique : OMEPRAZOLE 20 mg - MOPRAL 20 mg, gélule gastro-résistante - ZOLTUM 20 mg, gélule gastro-résistante

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OMEPRAZOLE ALS 20 mg, gélule gastro-résistante, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ALMUS France, ALMUS FRANCE - GENNEVILLIERS (exploitant).	Saccharose.
G	OMEPRAZOLE DISTRIQUIMICA 20 mg, gélule gastro-résistante, (L'AMM de cette spécialité est caduque), DISTRIQUIMICA SA, DISTRIQUIMICA SA - BARCELONA (exploitant).	Saccharose.
G	OMEPRAZOLE ZENTIVA 20 mg, gélule gastro-résistante, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant).	Saccharose.

Groupe générique : ONDANSETRON (CHLORHYDRATE D') DIHYDRATE équivalent à 2 mg/ml d'ONDANSETRON - ZOPHREN 2 mg/ml, solution injectable en ampoule (I.V.)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ONDANSETRON SANDOZ 2 mg/ml, solution injectable pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), SANDOZ.	Sodium.

Groupe générique : OXOMEMAZINE 0,33 mg/ml - TOPLEXIL 0,33 mg/ml, sirop

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OXOMEMAZINE H2 PHARMA 0,33 mg/ml, sirop, (L'AMM de cette spécialité est caduque), H2 PHARMA, H2 PHARMA - BOIS D'ARCY (exploitant).	Saccharose.

Groupe générique : OXOMEMAZINE 0,33 mg/ml - TOPLEXIL 0,33 mg/ml SANS SUCRE, solution buvable édulcorée à l'acésulfame potassique

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OXOMEMAZINE H2 PHARMA 0,33 mg/ml SANS SUCRE, solution buvable édulcorée à l'acésulfame potassique, (L'AMM de cette spécialité est caduque), H2 PHARMA, H2 PHARMA - BOIS D'ARCY (exploitant).	Maltitol.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	OXOMEMAZINE MAYOLY SPINDLER 0,33 mg/ml SANS SUCRE, solution buvable édulcorée à l'acésulfame potassique en flacon.	

Groupe générique : OXYCODONE (CHLORHYDRATE D') 5 mg - **OXYCONTIN L.P. 5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OXARUTIS LP 5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.
G	OXYQUALES LP 5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : OXYCODONE (CHLORHYDRATE D') 10 mg - **OXYCONTIN LP 10 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OXARUTIS LP 10 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.
G	OXYQUALES LP 10 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : OXYCODONE (CHLORHYDRATE D') 15 mg - **OXYCONTIN LP 15 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OXARUTIS LP 15 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.
G	OXYQUALES LP 15 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : OXYCODONE (CHLORHYDRATE D') 20 mg - **OXYCONTIN LP 20 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OXARUTIS LP 20 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.

G	OXYQUALES LP 20 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.
---	--	----------

Groupe générique : OXYCODONE (CHLORHYDRATE D') 30 mg - **OXYCONTIN LP 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OXARUTIS LP 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.
G	OXYQUALES LP 30 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : OXYCODONE (CHLORHYDRATE D') 40 mg - **OXYCONTIN LP 40 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OXARUTIS LP 40 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.
G	OXYQUALES LP 40 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : OXYCODONE (CHLORHYDRATE D') 60 mg - **OXYCONTIN LP 60 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OXARUTIS LP 60 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.
G	OXYQUALES LP 60 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : OXYCODONE (CHLORHYDRATE D') 80 mg - OXYCONTIN LP 80 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OXARUTIS LP 80 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.
G	OXYQUALES LP 80 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACINO AG, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : PACLITAXEL 6 mg/1 ml - TAXOL 6 mg/ml, solution à diluer pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PACLITAXEL CHEMICAL FARMA 6 mg/ml, solution à diluer pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CHEMICAL FARMA, CHEMICAL FARMA - PARIS (exploitant).	Ethanol, Huile de ricin.

Groupe générique : PANTOPRAZOLE SODIQUE SESQUIHYDRATÉ équivalent à PANTOPRAZOLE 40 mg - EUPANTOL 40 mg, poudre pour solution injectable (IV) - INIPOMP 40 mg, poudre pour solution injectable (IV)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PANTOPRAZOLE SUN PHARMA 40 mg, poudre pour solution injectable, SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV, RANBAXY PHARMACIE GENERIQUES - PUTEAUX (exploitant).	Sodium.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PANTOPRAZOLE MYLAN 40 mg, poudre pour solution injectable, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	Essentiellement sans sodium.

Groupe générique : PERINDOPRIL TERT-BUTYLAMINE 2 mg équivalent à 1,67 mg de PERINDOPRIL + INDAPAMIDE 0,625 mg - PERINDOPRIL/INDAPAMIDE ARROW LAB 2 mg/0,625 mg, comprimé sécable - PERINDOPRIL ARGININE 2,5 mg équivalent à 1,67 mg de PERINDOPRIL + INDAPAMIDE 0,625 mg - PRETERAX 2,5 mg/0,625 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PERINDOPRIL/INDAPAMIDE ZYDUS 2 mg/0,625 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : PERINDOPRIL TERT-BUTYLAMINE 4 mg équivalent à 3,35 mg de PERINDROPRIL + INDAPAMIDE 1,25 mg - **PERINDOPRIL/INDAPAMIDE ARROW LAB 4 mg/1,25 mg, comprimé** - PERINDOPRIL ARGININE 5 mg équivalent à 3,35 mg de PERINDOPRIL + INDAPAMIDE 1,25 mg - **BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PERINDOPRIL/INDAPAMIDE ZYDUS 4 mg/1,25 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : PHLOROGLUCINOL (HYDRATE) 80 mg - **SPASFON LYOC 80 mg, lyophilisat oral**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PHLOROGLUCINOL ARROW LAB 80 mg, comprimé orodispersible, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Aspartam, Lactose.

Groupe générique : PIRACETAM 800 mg - **NOOTROPYL 800 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PIRACETAM ZYDUS 800 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	

Groupe générique : POVIDONE IODEE 10 % - **BETADINE DERMIQUE 10 POUR CENT, solution pour application locale**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	POLIODINE SOLUTION DERMIQUE, solution pour application cutanée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), GIFRER BARBEZAT.	

Groupe générique : PREDNISONNE 1 mg - **CORTANCYL 1 mg, comprimé**

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREDNISONNE ARROW 1 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES.	Lactose.
G	PREDNISONNE CRISTERS 1 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : PRÉGABALINE 25 mg - LYRICA 25 mg, gélule

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE MEDIPHA SANTE 25 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Lactose.
G	PREGABALINE TILLOMED 25 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), TILLOMED FRANCE SAS, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'Auvergne (exploitant).	

Groupe générique : PRÉGABALINE 50 mg - LYRICA 50 mg, gélule

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE MEDIPHA SANTE 50 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Lactose.
G	PREGABALINE TILLOMED 50 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), TILLOMED FRANCE SAS, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'Auvergne (exploitant).	

Groupe générique : PRÉGABALINE 75 mg - LYRICA 75 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE MEDIPHA SANTE 75 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : PRÉGABALINE 100 mg - LYRICA 100 mg, gélule

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE MEDIPHA SANTE 100 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Lactose.
G	PREGABALINE TILLOMED 100 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), TILLOMED FRANCE SAS, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'Auvergne (exploitant).	

Groupe générique : PRÉGABALINE 150 mg - LYRICA 150 mg, gélule

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE MEDIPHA SANTE 150 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Lactose.
G	PREGABALINE TILLOMED 150 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), TILLOMED FRANCE SAS, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'Auvergne (exploitant).	

Groupe générique : PRÉGABALINE 200 mg - LYRICA 200 mg, gélule

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE MEDIPHA SANTE 200 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Lactose.
G	PREGABALINE TILLOMED 200 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), TILLOMED FRANCE SAS, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'Auvergne (exploitant).	

Groupe générique : PRÉGABALINE 300 mg - LYRICA 300 mg, gélule

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE MEDIPHA SANTE 300 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Lactose.
G	PREGABALINE TILLOMED 300 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), TILLOMED FRANCE SAS, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'Auvergne (exploitant).	

Groupe générique : PRÉGABALINE 225 mg - LYRICA 225 mg, gélule

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE EVOLUGEN 225 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), EVOLUPHARM, EVOLUPHARM - AUNEUIL (exploitant).	
G	PREGABALINE HCS 225 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), HCS bvba, KRKA FRANCE - PARIS (exploitant).	

Groupe générique : QUÉTIAPINE (FUMARATE DE) équivalant à QUÉTIAPINE 150 mg - **XEROQUEL LP 150 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	QUÉTIAPINE KRKA LP 150 mg, comprimé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Krka, dd, Novo mesto, KRKA FRANCE - PARIS (exploitant).	Lactose, Sodium.

Groupe générique : QUÉTIAPINE (FUMARATE DE) équivalant à QUÉTIAPINE 200 mg - **XEROQUEL LP 200 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	QUÉTIAPINE KRKA LP 200 mg, comprimé à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Krka, dd, Novo mesto, KRKA FRANCE - PARIS (exploitant).	Lactose, Sodium.

Groupe générique : RAMIPRIL 1,25 mg - TRIATEC 1,25 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RAMIPRIL ARROW GENERIQUES 1,25 mg, comprimé, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Essentiellement sans sodium, Lactose.

Groupe générique : RAMIPRIL 2,5 mg - TRIATEC 2,5 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RAMIPRIL ARROW GENERIQUES 2,5 mg, comprimé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Essentiellement sans sodium, Lactose.

Groupe générique : RAMIPRIL 5 mg - TRIATEC 5 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RAMIPRIL ARROW GENERIQUES 5 mg, comprimé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Essentiellement sans sodium, Lactose.

Groupe générique : RAMIPRIL 10 mg - TRIATEC 10 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RAMIPRIL ARROW GENERIQUES 10 mg, comprimé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Essentiellement sans sodium, Lactose.

Groupe générique : RANITIDINE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à RANITIDINE 75 mg - AZANTAC 75 mg, comprimé effervescent - RANIPLEX 75 mg, comprimé effervescent

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RANITIDINE ARROW 75 mg, comprimé effervescent, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Aspartam, Lactose, Sodium, Sorbitol.

Groupe générique : RANITIDINE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à RANITIDINE 150 mg - AZANTAC 150 mg, comprimé effervescent - RANIPLEX 150 mg, comprimé effervescent

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RANITIDINE ARROW 150 mg, comprimé effervescent, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Aspartam, Lactose, Sodium, Sorbitol.

Groupe générique : RANITIDINE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à RANITIDINE 300 mg - AZANTAC 300 mg, comprimé effervescent - RANIPLEX 300 mg, comprimé effervescent

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RANITIDINE ARROW 300 mg, comprimé effervescent, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Aspartam, Lactose, Sodium, Sorbitol.

Groupe générique : REPAGLINIDE 0,5 mg - NOVONORM 0,5 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	REPAGLINIDE ARROW GENERIQUES 0,5 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Groupe générique : REPAGLINIDE 1 mg - NOVONORM 1 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	REPAGLINIDE ARROW GENERIQUES 1 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Groupe générique : REPAGLINIDE 2 mg - NOVONORM 2 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	REPAGLINIDE ARROW GENERIQUES 2 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Groupe générique : RISEDRONATE MONOSODIQUE HEMIPENTAHYDRATE équivalant à RISEDRONATE MONOSODIQUE 35 mg - ACTONEL 35 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RISEDRONATE ZENTIVA 35 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), SANOFI AVENTIS FRANCE, SANOFI AVENTIS FRANCE - GENTILLY (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : ROPINIROLE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à ROPINIROLE 5 mg - REQUIP 5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ROPINIROLE ARROW GENERIQUES 5 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : ROPINIROLE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à ROPINIROLE 2 mg - REQUIP LP 2 mg, comprimé à libération prolongée

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ROPINIROLE ARROW LP 2 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Essentiellement sans sodium, Lactose.

Groupe générique : ROPINIROLE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à ROPINIROLE 4 mg - REQUIP LP 4 mg, comprimé à libération prolongée

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ROPINIROLE ARROW LP 4 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Essentiellement sans sodium, Jaune orangé S (E110).

Groupe générique : ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 2 mg/ml - ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATE équivalant à ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 2 mg/ml - NAROPEINE 2 mg/ml, solution injectable en ampoule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ROPIVACAÏNE NORIDEM 2 mg/mL, solution injectable, Noridem Enterprises Ltd., CARELIDE - MOUVAUX (exploitant).	Sodium.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ROPIVACAÏNE PHARMATHEN 2 mg/ml, solution injectable en ampoule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), PHARMATHEN SA, PHARMATHEN SA - PALLINI (exploitant).	Potassium, Sodium.

Groupe générique : ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 7,5 mg/ml - NAROPEINE 7,5 mg/ml, solution injectable en ampoule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ROPIVACAÏNE NORIDEM 7,5 mg/mL, solution injectable, Noridem Enterprises Ltd., CARELIDE - MOUVAUX (exploitant).	Sodium.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ROPIVACAÏNE PHARMATHEN 7,5 mg/ml, solution injectable en ampoule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), PHARMATHEN SA, PHARMATHEN SA - PALLINI (exploitant).	Potassium, Sodium.

Groupe générique : ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 10 mg/ml - ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATE équivalent à ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 10 mg/ml - NAROPEINE 10 mg/ml, solution injectable en ampoule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ROPIVACAINE NORIDEM 10 mg/mL, solution injectable, Noridem Enterprises Ltd., CARELIDE - MOUVAUX (exploitant).	Sodium.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ROPIVACAINE PHARMATHEN 10 mg/ml, solution injectable en ampoule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), PHARMATHEN SA, PHARMATHEN SA - PALLINI (exploitant).	Potassium, Sodium.

Groupe générique : ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 2 mg/ml - ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATE équivalent à ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 2 mg/ml - NAROPEINE 2 mg/ml, solution injectable en poche

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ROPIVACAINE NORIDEM 2 mg/mL, solution pour perfusion, Noridem Enterprises Ltd., CARELIDE - MOUVAUX (exploitant).	Sodium.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ROPIVACAINE PHARMATHEN 2 mg/ml, solution pour perfusion en poche, (L'AMM de cette spécialité est caduque), PHARMATHEN SA, PHARMATHEN SA - PALLINI (exploitant).	Potassium, Sodium.

Groupe générique : ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 5 mg/ml - ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATE équivalent à ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 5 mg/ml - NAROPEINE 5 mg/ml, solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ROPIVACAINE NORIDEM 5 mg/mL, solution injectable, Noridem Enterprises Ltd., CARELIDE - MOUVAUX (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : SELEGILINE (CHLORHYDRATE DE) 5 mg - DEPRENYL 5 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SELEGILINE CRISTERS 5 mg, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	

Groupe générique : SIMVASTATINE 10 mg - ZOCOR 10 mg, comprimé enrobé - LODALES 10 mg, comprimé enrobé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SIMVASTATINE ALMUS 10 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ALMUS France, ALMUS FRANCE - GENNEVILLIERS (exploitant).	Glucose, Lactose, Sorbitol.

Groupe générique : SIMVASTATINE 40 mg - ZOCOR 40 mg, comprimé pelliculé - LODALES 40 mg, comprimé pelliculé

"Le statut de l'AMM de cette spécialité est modifié : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	LODALES 40 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est supprimée), SANOFI AVENTIS FRANCE, SANOFI AVENTIS FRANCE - PARIS (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : SOLIFENACINE (SUCCINATE DE) 5 mg - VESICARE 5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SOLIFENACINE QILU 5 mg, comprimé pelliculé, QILU PHARMA SPAIN S.L., Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : SOLIFENACINE (SUCCINATE DE) 10 mg - VESICARE 10 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SOLIFENACINE QILU 10 mg, comprimé pelliculé, QILU PHARMA SPAIN S.L., Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : SPIRONOLACTONE 50 mg - ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SPIRONOLACTONE ARROW LAB 50 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : SPIRONOLACTONE 75 mg - ALDACTONE 75 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SPIRONOLACTONE ARROW LAB 75 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : TADALAFIL 2,5 mg - CIALIS 2,5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TADALAFIL SFIP 2,5 mg, comprimé pelliculé, SFIP SOCIETE FINANCIERE D'INVESTISSEMENTS PHARMACEUTIQUES, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : TADALAFIL 5 mg - CIALIS 5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TADALAFIL SFIP 5 mg, comprimé pelliculé, SFIP SOCIETE FINANCIERE D'INVESTISSEMENTS PHARMACEUTIQUES, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : TADALAFIL 10 mg - CIALIS 10 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TADALAFIL SFIP 10 mg, comprimé pelliculé, SFIP SOCIETE FINANCIERE D'INVESTISSEMENTS PHARMACEUTIQUES, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : TADALAFIL 20 mg - CIALIS 20 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TADALAFIL SFIP 20 mg, comprimé pelliculé, SFIP SOCIETE FINANCIERE D'INVESTISSEMENTS PHARMACEUTIQUES, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : TELMISARTAN 20 mg - MICARDIS 20 mg, comprimé - PRITOR 20 mg, comprimé

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MIRPRESOC 20 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LICONSA, LABORATORIOS LICONSA SA - AZUQUECA DE HENARES (exploitant).	
G	ZANACODAR 20 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LICONSA, LABORATORIOS LICONSA SA - AZUQUECA DE HENARES (exploitant).	

Groupe générique : TELMISARTAN 40 mg - MICARDIS 40 mg, comprimé - PRITOR 40 mg, comprimé

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MIRPRESOC 40 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LICONSA, LABORATORIOS LICONSA SA - AZUQUECA DE HENARES (exploitant).	
G	ZANACODAR 40 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LICONSA, LABORATORIOS LICONSA SA - AZUQUECA DE HENARES (exploitant).	

Groupe générique : TELMISARTAN 80 mg - MICARDIS 80 mg, comprimé - PRITOR 80 mg, comprimé

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MIRPRESOC 80 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LICONSA, LABORATORIOS LICONSA SA - AZUQUECA DE HENARES (exploitant).	
G	ZANACODAR 80 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LICONSA, LABORATORIOS LICONSA SA - AZUQUECA DE HENARES (exploitant).	

Groupe générique : TELMISARTAN 40 mg + HYDROCHLOROTHIAZIDE 12,5 mg - MICARDISPLUS 40 mg/12,5 mg, comprimé - PRITORPLUS 40 mg/12,5 mg, comprimé

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MARESSI 40 mg/12,5 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), PHARMAKI GENERICS LTD, Non désigné (exploitant).	
G	TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE APS ALSTER PHARMA SERVICE 40 mg/12,5 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), APS ALSTER PHARMA SERVICE GMBH, AEGIS LTD - LEFKOSIA (exploitant).	
G	TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE CHEMO IBERICA 40 mg/12,5 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CHEMO IBERICA SA, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : TELMISARTAN 80 mg + HYDROCHLOROTHIAZIDE 12,5 mg - MICARDISPLUS 80 mg/12,5 mg, comprimé - PRITORPLUS 80 mg/12,5 mg, comprimé

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MARESSI 80 mg/12,5 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), PHARMAKI GENERICS LTD, Non désigné (exploitant).	
G	TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE APS ALSTER PHARMA SERVICE 80 mg/12,5 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), APS ALSTER PHARMA SERVICE GMBH, AEGIS LTD - LEFKOSIA (exploitant).	
G	TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE CHEMO IBERICA 80 mg/12,5 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CHEMO IBERICA SA, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : TELMISARTAN 80 mg + HYDROCHLOROTHIAZIDE 25 mg - MICARDISPLUS 80 mg/25 mg, comprimé - PRITORPLUS 80 mg/25 mg, comprimé

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MARESSI 80 mg/25 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), PHARMAKI GENERICS LTD, Non désigné (exploitant).	
G	TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE APS ALSTER PHARMA SERVICE 80 mg/25 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), APS ALSTER PHARMA SERVICE GMBH, AEGIS LTD - LEFKOSIA (exploitant).	

G	TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE CHEMO IBERICA 80 mg/25 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CHEMO IBERICA SA, Non désigné (exploitant).	Lactose.
---	---	----------

Groupe générique : TERBINAFINE (CHLORHYDRATE DE) 250 mg - LAMISIL 250 mg, comprimé sécable
"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TERBINAFINE LICONSA 250 mg, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LABORATORIOS LICONSA S.A., LABORATORIOS LICONSA SA - BARCELONA (exploitant).	
G	TERBINAFINE RATIOPHARM 250 mg, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), RATIOPHARM GmbH, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant).	

Groupe générique : THIocolchicoside 4 mg - COLTRAMYL 4 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MYOPLEGE 4 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Laboratoires GENEVRIER SA, LABORATOIRES GENEVRIER (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : TICLOPIDINE (CHLORHYDRATE DE) 250 mg - TICLID 250 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TICLOPIDINE MYLAN 250 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : TIMOLOL (MALEATE DE) équivalant à TIMOLOL 0,25 % - TIMOPTOL 0,25 %, collyre en solution

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	NYOLOL 0,25 POUR CENT, collyre, (L'AMM de cette spécialité est caduque), NELSONIUS BV, EUROPHTA - MONACO (exploitant).	Chlorure de benzalkonium.

Groupe générique : TIMOLOL (MALEATE DE) équivalant à TIMOLOL 0,5 % - TIMOPTOL 0,50 %, collyre en solution

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	NYOLOL 0,50 POUR CENT, collyre, (L'AMM de cette spécialité est caduque), NELSONIUS BV, EUROPHTA - MONACO (exploitant).	Chlorure de benzalkonium.

Groupe générique : TIXOCORTOL (PIVALATE DE) 1 % - PIVALONE 1 POUR CENT, suspension nasale

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TIXOCORTOL TEVA 1 %, suspension nasale, TEVA BV, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant).	

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	TIXOCORTOL H3 PHARMA 1 %, suspension nasale.	
G	TIXOCORTOL H4 PHARMA 1 %, suspension nasale.	

Groupe générique : TOPIRAMATE 25 mg - EPITOMAX 25 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TOPIRAMATE ZYDUS 25 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Saccharose.

Groupe générique : TRAMADOL (CHLORHYDRATE DE) 50 mg - CONTRAMAL 50 mg, gélule - TOPALGIC 50 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TRAMADOL ACTAVIS 50 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACTAVIS GROUP PTC EHF, ACTAVIS FRANCE - LE PLESSIS ROBINSON (exploitant).	

Groupe générique : TRAMADOL (CHLORHYDRATE DE) 37,5 mg + PARACÉTAMOL 325 mg - IXPRI
37,5 mg/325 mg, comprimé effervescent - ZALDIAR 37,5 mg/325 mg, comprimé effervescent

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TRAMADOL/PARACETAMOL ALPEX 37,5 mg/325 mg, comprimé effervescent, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ALPEX PHARMA (IRL) LIMITED, ALPEX PHARMA (IRL) LIMITED - DUBLIN (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : TRIMEBUTINE (MALEATE DE) 100 mg - DEBRIDAT 100 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TRIMEBUTINE CRISTERS 100 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : VALACICLOVIR (CHLORHYDRATE DE) équivalent à VALACICLOVIR 500 mg - ZELITREX 500 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	VALACICLOVIR ARROW GENERIQUES 500 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Groupe générique : VALSARTAN 40 mg - TAREG 40 mg, comprimé pelliculé sécable - NISIS 40 mg, comprimé pelliculé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	TAREG 40 mg, comprimé pelliculé sécable, NOVARTIS PHARMA SAS, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant).	

Groupe générique : VALSARTAN 80 mg - TAREG 80 mg, comprimé pelliculé - NISIS 80 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	TAREG 80 mg, comprimé pelliculé, NOVARTIS PHARMA SAS, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant).	

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	VALSARTAN ALTER 80 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LABORATOIRES ALTER, LABORATOIRES ALTER - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant).	

Groupe générique : VALSARTAN 160 mg - TAREG 160 mg, comprimé pelliculé - NISIS 160 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	TAREG 160 mg, comprimé pelliculé, NOVARTIS PHARMA SAS, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant).	

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	VALSARTAN ALTER 160 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), LABORATOIRES ALTER, LABORATOIRES ALTER - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant).	

Groupe générique : VALSARTAN 80 mg + HYDROCHLOROTHIAZIDE 12,5 mg - COTAREG 80 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé - NISISCO 80 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	COTAREG 80 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé, NOVARTIS PHARMA SAS, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant).	

Groupe générique : VALSARTAN 160 mg + HYDROCHLOROTHIAZIDE 12,5 mg - COTAREG 160 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé - NISISCO 160 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	COTAREG 160 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé, NOVARTIS PHARMA SAS, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant).	

Groupe générique : VALSARTAN 160 mg + HYDROCHLOROTHIAZIDE 25 mg - COTAREG 160 mg/25 mg, comprimé pelliculé - NISISCO 160 mg/25 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	COTAREG 160 mg/25 mg, comprimé pelliculé, NOVARTIS PHARMA SAS, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant).	

Groupe générique : ZOLMITRIPTAN 2,5 mg - ZOMIG 2,5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ZOLMITRIPTAN WELDING 2,5 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), WELDING GMBH & CO. KG, Non désigné (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : ZOLMITRIPTAN 2,5 mg - ZOMIGORO 2,5 mg, comprimé orodispersible

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ZOLMITRIPTAN WELDING 2,5 mg, comprimé orodispersible, (L'AMM de cette spécialité est caduque), WELDING GMBH & CO. KG, Non désigné (exploitant).	

Art. 2 – La présente décision sera publiée sur le site internet de l'Agence.

Fait le **23 JAN. 2020**

Dominique Martin
Directeur Général