

Décision du 08. AVR. 2016
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 12 mars 2010 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 12 mars 2010 susvisée est modifiée comme suit :

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

Dénomination commune : AMYLMETACRESOL + ALCOOL DICHLORO-2,4-BENZYLIQUE + CHLORHYDRATE DE LIDOCAÏNE

Voie buccale

Groupe générique : AMYLMETACRESOL 0,6 mg + ALCOOL DICHLORO-2,4-BENZYLIQUE 1,2 mg + CHLORHYDRATE DE LIDOCAÏNE 2 mg - **STREPSILS LIDOCAINE, pastille**

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	STREPSILS LIDOCAINE, pastille, RECKITT BENCKISER HEALTHCARE FRANCE, RECKITT BENCKISER HEALTHCARE FRANCE - MASSY (exploitant).	Glucose, Saccharose.
G	HUMEX MAL DE GORGE LIDOCAINE/ALCOOL DICHLOROBENZYLIQUE/AMYLMETACRESOL 2 mg/1,2 mg/0,6 mg MENTHE GLACIALE SANS SUCRE, pastille édulcorée à la saccharine sodique, au maltitol et à l'isomalt, Laboratoires URGO Soins & Santé, LABORATOIRES URGO - CHENOVE (exploitant).	Isomalt, Maltitol.

G	HUMEX MAL DE GORGE LIDOCAINE/ALCOOL DICHLOROBENZYLIQUE/AMYL METACRESOL 2 mg/1,2 mg/0,6 mg MENTHE, pastille, Laboratoires URGO Soins & Santé, LABORATOIRES URGO - CHENOVE (exploitant).	Glucose, Saccharose.
G	HUMEX MAL DE GORGE LIDOCAINE/ALCOOL DICHLOROBENZYLIQUE/AMYL METACRESOL 2 mg/1,2 mg/0,6 mg MIEL CITRON SANS SUCRE, pastille édulcorée à la saccharine sodique, au maltitol et à l'isomalt, Laboratoires URGO Soins & Santé, LABORATOIRES URGO - CHENOVE (exploitant).	Isomalt, Jaune orangé S (E110), Maltitol.
G	HUMEX MAL DE GORGE LIDOCAINE/ALCOOL DICHLOROBENZYLIQUE/AMYL METACRESOL 2 mg/1,2 mg/0,6 mg MIEL CITRON, pastille, Laboratoires URGO Soins & Santé, LABORATOIRES URGO - CHENOVE (exploitant).	Glucose, Jaune orangé S (E110), Saccharose.

Dénomination commune : CHLORURE DE POTASSIUM + CHLORURE DE SODIUM

Voie intraveineuse

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**

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	CHLORURE DE POTASSIUM 0,15 % CHLORURE DE SODIUM 0,9 % VIAFLO, solution pour perfusion, BAXTER SAS.	
G	CHLORURE DE POTASSIUM 0,15 % ET CHLORURE DE SODIUM 0,9 % KABI, solution pour perfusion, FRESENIUS KABI FRANCE SA, FRESENIUS KABI FRANCE - SEVRES (exploitant).	

Dénomination commune : CHLORURE DE POTASSIUM + CHLORURE DE SODIUM

Voie intraveineuse

Groupe générique : CHLORURE DE POTASSIUM 0,3 g pour 100 mL + CHLORURE DE SODIUM 0,9 g pour 100 mL - **CHLORURE DE POTASSIUM 0,3 % ET CHLORURE DE SODIUM 0,9 % VIAFLO, solution pour perfusion**

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	CHLORURE DE POTASSIUM 0,3 % ET CHLORURE DE SODIUM 0,9 % VIAFLO, solution pour perfusion, BAXTER SAS.	
G	CHLORURE DE POTASSIUM 0,3 % ET CHLORURE DE SODIUM 0,9 % KABI, solution pour perfusion, FRESENIUS KABI FRANCE SA, FRESENIUS KABI FRANCE - SEVRES (exploitant).	

Dénomination commune : MESNA

Voie intraveineuse

Groupe générique : MESNA 100 mg/mL - UROMITEXAN 200 mg, solution injectable IV

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notable
R	UROMITEXAN 200 mg, solution injectable IV, BAXTER SAS.	
G	MESNA PANPHARMA 100 mg/mL, solution injectable/pour perfusion, CLARIS LIFESCIENTES (UK) LIMITED, PANPHARMA - LUITRE (exploitant).	

Dénomination commune : PARACÉTAMOL + ACIDE ASCORBIQUE + PHÉNIRAMINE (MALÉATE DE)

Voie orale

Groupe générique : PARACÉTAMOL 500 mg + ACIDE ASCORBIQUE 200 mg + PHÉNIRAMINE (MALÉATE DE) 25 mg - FERVEX ETAT GRIPPAL PARACETAMOL/VITAMINE C/PHENIRAMINE ADULTES SANS SUCRE, granulé pour solution buvable en sachet édulcoré à l'aspartam

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notable
R	FERVEX ETAT GRIPPAL PARACETAMOL/VITAMINE C/PHENIRAMINE ADULTES SANS SUCRE, granulé pour solution buvable en sachet édulcoré à l'aspartam, UPSA SAS, UPSA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Aspartam.
G	HUMEXLIB ETAT GRIPPAL PARACETAMOL/VITAMINE C/PHENIRAMINE 500 mg/200 mg/25 mg SANS SUCRE, poudre pour solution buvable en sachet édulcoré à l'aspartam, Laboratoires URGO Soins & Santé, LABORATOIRES URGO - CHENOVE (exploitant).	Aspartam.
G	PARACETAMOL/VITAMINE C/PHENIRAMINE IBD3 500 mg/200 mg/25 mg SANS SUCRE, poudre pour solution buvable en sachet édulcoré à l'aspartam, IBD3 PHARMA CONSULTING, Non désigné (exploitant).	Aspartam.

Dénomination commune : PRAMIPEXOLE (DICHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATÉ

Voie orale

Groupe générique : PRAMIPEXOLE (DICHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATÉ équivalent à PRAMIPEXOLE 1,57 mg - SIFROL 1,57 mg, comprimé à libération prolongée

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notable
R	SIFROL 1,57 mg, comprimé à libération prolongée, BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GmbH.	
G	PRAMIPEXOLE SANDOZ LP 1,57 mg, comprimé à libération prolongée, SANDOZ.	

**Dénomination commune : PRAMIPEXOLE (DICHLORHYDRATE DE)
MONOHYDRATÉ**

Voie orale

Groupe générique : PRAMIPEXOLE (DICHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATÉ équivalent à
PRAMIPEXOLE 2,62 mg - **SIFROL 2,62 mg, comprimé à libération prolongée**

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	SIFROL 2,62 mg, comprimé à libération prolongée, BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GmbH.	
G	PRAMIPEXOLE SANDOZ LP 2,62 mg, comprimé à libération prolongé, SANDOZ.	

**Dénomination commune : PRAMIPEXOLE (DICHLORHYDRATE DE)
MONOHYDRATÉ**

Voie orale

Groupe générique : PRAMIPEXOLE (DICHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATÉ équivalent à
PRAMIPEXOLE 3,15 mg - **SIFROL 3,15 mg, comprimé à libération prolongée**

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	SIFROL 3,15 mg, comprimé à libération prolongée, BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GmbH.	
G	PRAMIPEXOLE SANDOZ LP 3,15 mg, comprimé à libération prolongé, SANDOZ.	

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

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ACICLOVIR BIOGARAN 200 mg, comprimé, Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Lactose.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ACICLOVIR BIOGARAN 800 mg, comprimé, Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	

Groupe générique : ACIDE GADOTÉRIQUE 0,5 mmol/mL - DOTAREM 0,5 mmol/mL, solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	DOTAREM 0,5 mmol/mL, solution injectable, GUERBET, GUERBET FRANCE - VILLEPINTE (exploitant).	

Groupe générique : ACIDE ZOLÉDRONIQUE MONOHYDRATÉ équivalent à ACIDE ZOLÉDRONIQUE 4 mg/5ml - ZOMETA 4 mg/5 ml, solution à diluer pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ACIDE ZOLEDRONIQUE RESOLUTE 4 mg/5 ml, solution à diluer pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), RESOLUTE ONCOLOGY LTD, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

Groupe générique : ALENDRONATE MONOSODIQUE TRIHYDRATE 70 mg - FOSAMAX 70 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ACIDE ALENDRONIQUE CRISTERS 70 mg, comprimé, CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	

Groupe générique : ALFUZOSINE (CHLORHYDRATE D') 10 mg - XATRAL LP 10 mg, comprimé à libération prolongée

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ALFUZOSINE CRISTERS LP 10 mg, comprimé à libération prolongée, CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	Lactose.

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

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	ALGINATE DE SODIUM / BICARBONATE DE SODIUM MEDISOL CONSEIL MENTHE 500 mg/267 mg SANS SUCRE, suspension buvable en sachet édulcorée à la saccharine sodique.	
G	ALGINATE DE SODIUM/BICARBONATE DE SODIUM MEDISOL 500 mg/267 mg, suspension buvable en sachet.	

Groupe générique : ALPROSTADIL 0,5 mg/ml - PROSTINE VR 0,5 mg/ml, solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	PROSTINE VR 0,5 mg/ml, solution injectable, PFIZER HOLDING FRANCE, PFIZER PFE FRANCE - PARIS (exploitant).	

Groupe générique : AMILORIDE (CHLORHYDRATE D') 5 mg + HYDROCHLOROTHIAZIDE 50 mg - MODURETIC, comprimé sécable

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	CHLORHYDRATE D'AMILORIDE HYDROCHLOROTHIAZIDE RPG 5 mg/50 mg, comprimé.	

Groupe générique : AMISULPRIDE 100 mg/ml - SOLIAN 100 mg/ml, solution buvable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMISULPRIDE AUDEN 100 mg/ml, solution buvable, AUDEN MCKENZIE (PHARMA DIVISION) LTD, SERB - PARIS (exploitant).	Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle.

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

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	CURANAIL 5 %, vernis à ongles médicamenteux.	

Groupe générique : AMOXICILLINE 500 mg - CLAMOXYL 500 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE ZYDUS FRANCE 500 mg, gélule, ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant).	Rouge Allura AC (E129).

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE ZENTIVA LAB 500 mg, gélule, Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, SANOFI AVENTIS FRANCE - GENTILLY (exploitant).	

Groupe générique : AMOXICILLINE 500 mg/5 ml - CLAMOXYL 500 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE ZENTIVA LAB 500 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable, Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, SANOFI AVENTIS FRANCE - GENTILLY (exploitant).	Aspartam, Maltodextrine, Sodium.

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 ajoutée : "

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

Groupe générique : AMOXICILLINE + CLAVULANATE DE POTASSIUM équivalant 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 ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE TEVA 100 mg/12,5 mg par ml NOURRISSONS, poudre pour suspension buvable en flacon (rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1), TEVA SANTE, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant).	Maltodextrine.

Groupe générique : AMOXICILLINE + CLAVULANATE DE POTASSIUM équivalant 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 ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE TEVA 100 mg/12,5 mg par ml ENFANTS, poudre pour suspension buvable en flacon (rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1), TEVA SANTE, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant).	Maltodextrine, Potassium, Sodium.

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 ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE TEVA 1 g/ 125 mg ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1), TEVA SANTE, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant).	Maltodextrine, Potassium, Saccharose.

Groupe générique : AMOXICILLINE + CLAVULANATE DE POTASSIUM équivalant à AMOXICILLINE + ACIDE CLAVULANIQUE 500 mg + 50 mg - AUGMENTIN 500 mg/50 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion (I.V.)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE MYLAN 500 mg/50 mg, poudre pour solution injectable / pour perfusion (IV), MYLAN SAS, MYLAN SAS - SAINT PRIEST (exploitant).	Potassium, Sodium.

Groupe générique : AMOXICILLINE + CLAVULANATE DE POTASSIUM équivalant à AMOXICILLINE + ACIDE CLAVULANIQUE 1 g + 100 mg ENFANTS - AUGMENTIN 1 g/100 mg ENFANTS, poudre pour solution injectable (I.V.)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE MYLAN 1 g/100 mg, poudre pour solution injectable / pour perfusion (IV), MYLAN SAS, MYLAN SAS - SAINT PRIEST (exploitant).	Potassium, Sodium.

Groupe générique : AMOXICILLINE + CLAVULANATE DE POTASSIUM équivalant à AMOXICILLINE + ACIDE CLAVULANIQUE 1 g + 200 mg - AUGMENTIN 1 g/200 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion (IV)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE MYLAN 1 g/200 mg ADULTES, poudre pour solution injectable / pour perfusion (IV), MYLAN SAS, MYLAN SAS - SAINT PRIEST (exploitant).	Potassium, Sodium.

Groupe générique : AMOXICILLINE + CLAVULANATE DE POTASSIUM équivalant à AMOXICILLINE + ACIDE CLAVULANIQUE 2 g + 200 mg ADULTES - AUGMENTIN 2 g/200 mg ADULTES, poudre pour solution injectable (I.V.)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE MYLAN 2 g/200 mg ADULTES, poudre pour solution pour perfusion, MYLAN SAS, MYLAN SAS - SAINT PRIEST (exploitant).	Potassium, Sodium.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ARIPIRAZOLE FOCUS 5 mg, comprimé, FOCUS CARE PHARMACEUTICALS BV, FOCUS CARE PHARMACEUTICALS BV - KOOG AAN DE ZAAAN (exploitant).	Lactose.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ARIPIRAZOLE FOCUS 10 mg, comprimé, FOCUS CARE PHARMACEUTICALS BV, FOCUS CARE PHARMACEUTICALS BV - KOOG AAN DE ZAAAN (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : ARIPIRAZOLE 15 mg - **ABILIFY 15 mg, comprimé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ARIPIRAZOLE FOCUS 15 mg, comprimé, FOCUS CARE PHARMACEUTICALS BV, FOCUS CARE PHARMACEUTICALS BV - KOOG AAN DE ZAAAN (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : ARIPIRAZOLE 10 mg - **ABILIFY 10 mg, comprimé orodispersible**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ARIPIRAZOLE ALTER 10 mg, comprimé orodispersible, LABORATOIRES ALTER, LABORATOIRES ALTER - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant).	Aspartam.

Groupe générique : ARIPIRAZOLE 15 mg - **ABILIFY 15 mg, comprimé orodispersible**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ARIPIRAZOLE ALTER 15 mg, comprimé orodispersible, LABORATOIRES ALTER, LABORATOIRES ALTER - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant).	Aspartam.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ARIPIRAZOLE FOCUS 30 mg, comprimé, FOCUS CARE PHARMACEUTICALS BV, FOCUS CARE PHARMACEUTICALS BV - KOOG AAN DE ZAAAN (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : ATORVASTATINE CALCIQUE TRIHYDRATEE équivalent à 10 mg ATORVASTATINE - **TAHOR 10 mg, comprimé pelliculé** - **TAHOR 10 mg, comprimé à croquer**

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ATORVASTATINE ARROW GENERIQUES 10 mg, comprimé pelliculé, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose, Lécithine de soja.
G	ATORVASTATINE TORRENT 10 mg, comprimé pelliculé, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	ATORVASTATINE GALENICUM 10 mg, comprimé pelliculé.	

Groupe générique : ATORVASTATINE CALCIQUE TRIHYDRATEE équivalent à 20 mg ATORVASTATINE - TAHOR 20 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ATORVASTATINE ARROW GENERIQUES 20 mg, comprimé pelliculé, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose, Lécithine de soja.
G	ATORVASTATINE TORRENT 20 mg, comprimé pelliculé, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	ATORVASTATINE GALENICUM 20 mg, comprimé pelliculé.	

Groupe générique : ATORVASTATINE CALCIQUE TRIHYDRATEE équivalent à 40 mg ATORVASTATINE - TAHOR 40 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ATORVASTATINE ARROW GENERIQUES 40 mg, comprimé pelliculé, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose, Lécithine de soja.
G	ATORVASTATINE TORRENT 40 mg, comprimé pelliculé, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	ATORVASTATINE GALENICUM 40 mg, comprimé pelliculé.	

Groupe générique : ATORVASTATINE CALCIQUE TRIHYDRATEE équivalent à 80 mg ATORVASTATINE - TAHOR 80 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ATORVASTATINE ARROW GENERIQUES 80 mg, comprimé pelliculé, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose, Lécithine de soja.
G	ATORVASTATINE TORRENT 80 mg, comprimé pelliculé, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	ATORVASTATINE GALENICUM 80 mg, comprimé pelliculé.	

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 supprimée suite à une modification de dénomination : "

	Spécialités pharmaceutiques	
G	BORAX/ACIDE BORIQUE NEITUM 12 mg/18 mg/ml, solution pour lavage ophtalmique en récipient unidose.	

Groupe générique : BUDESONIDE 0,50 mg/2 ml - PULMICORT 0,50 mg/2 ml, suspension pour inhalation par nébuliseur en récipient unidose

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BUDESONIDE CRISTERS 0,5 mg/2 ml, suspension pour inhalation par nébuliseur en récipient unidose, CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	

Groupe générique : BUDESONIDE 1mg/2 ml - PULMICORT 1mg/2 ml, suspension pour inhalation par nébuliseur en récipient unidose

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BUDESONIDE CRISTERS 1 mg/2 ml, suspension pour inhalation par nébuliseur en récipient unidose, CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	

Groupe générique : BUDESONIDE 64 microgrammes/dose - **RHINOCORT 64 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BUDESONIDE SANDOZ 64 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale, SANDOZ.	Sorbate de potassium.

Groupe générique : BUPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à 100 mg/20 ml de BUPIVACAÏNE + ADRENALINE (TARTRATE D') équivalent à 0,100 mg/20 ml d'ADRENALINE - **MARCAINE 0,50 POUR CENT (100 mg/20 ml) ADRENALINE, solution injectable (FLACON de 20 ml)**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	BUPIVACAÏNE AGUETTANT 5 mg/mL ADRENALINE, solution injectable, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), Laboratoire AGUETTANT, LABORATOIRE AGUETTANT - LYON (exploitant).	Métabisulfite de sodium, Sodium.

Groupe générique : CARBIMAZOLE 5 mg - **NEO-MERCAZOLE 5 mg, comprimé**

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	CARBIMAZOLE NATLIP 5 mg, comprimé.	

Groupe générique : CARBIMAZOLE 20 mg - **NEO MERCAZOLE 20 mg, comprimé**

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	CARBIMAZOLE NATLIP 20 mg, comprimé.	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

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

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	ORACEFAL 1 g, comprimé dispersible, BRISTOL - MYERS SQUIBB, BRISTOL-MYERS SQUIBB - RUEIL MALMAISON (exploitant).	

Groupe générique : CEFADROXIL 500 mg - ORACEFAL 500 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	ORACEFAL 500 mg, gélule, BRISTOL - MYERS SQUIBB, BRISTOL-MYERS SQUIBB - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : CEFADROXIL 125 mg/5 ml - ORACEFAL 125 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	ORACEFAL 125 mg/ 5 ml, poudre pour suspension buvable, BRISTOL - MYERS SQUIBB, BRISTOL-MYERS SQUIBB - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Rouge cochenille A (E124), Saccharose, Sodium, Sorbitol.

Groupe générique : CEFADROXIL 250 mg/5 ml - ORACEFAL 250 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	ORACEFAL 250 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable, BRISTOL - MYERS SQUIBB, BRISTOL-MYERS SQUIBB - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Saccharose, Sodium.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

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

Groupe générique : CEFIXIME TRIHYDRATE équivalant à 200 mg CEFIXIME - **OROKEN 200 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CEFIXIME MYLAN PHARMA 200 mg, comprimé pelliculé, MYLAN SAS, MYLAN SAS - SAINT PRIEST (exploitant).	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CEFUROXIME BGR 250 mg, comprimé pelliculé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CEFUROXIME BGR 500 mg, comprimé pelliculé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	

Groupe générique : CELIPROLOL (CHLORHYDRATE DE) 200 mg - **CELECTOL 200 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CELIPROLOL GERDA 200 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SUBSTIPHARM DEVELOPPEMENT, LABORATOIRES GERDA - LYON (exploitant).	

Groupe générique : CHOLÉCALCIFÉROL 100 000 UI - **UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule**

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

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FEROLINE 100 000 UI, solution buvable en ampoule.	

Groupe générique : CYPROTERONE (ACETATE DE) 50 mg - ANDROCUR 50 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ACETATE DE CYPROTERONE ARROW 50 mg, comprimé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DESOGESTREL ARROW 75 microgrammes, comprimé pelliculé, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : DESOGESTREL 150 microgrammes + ETHINYLESTRADIOL 20 microgrammes - MERCILON, comprimé

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	DESOGESTREL/ETHINYLESTRADIOL DEXO 150 microgrammes/20 microgrammes, comprimé.	

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

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	DESOGESTREL/ETHINYLESTRADIOL DEXO 150 microgrammes/30 microgrammes, comprimé.	

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 CRISTERS CONSEIL 1 %, gel, CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	Propylèneglycol.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DICLOFENAC CRISTERS 1 %, gel, CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant).	Propylèneglycol.

Groupe générique : DOMPERIDONE 10 mg - MOTILIUM 10 mg, comprimé pelliculé - PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DOMPERIDONE GERDA 10 mg, comprimé pelliculé, LABORATOIRES GERDA, LABORATOIRES GERDA - PARIS (exploitant).	Lactose.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DONEPEZIL SYNTHON 5 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SYNTHON BV.	Lactose.

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	DONECLAIR 5 mg, comprimé orodispersible.	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DONEPEZIL SYNTHON 10 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SYNTHON BV.	Lactose.

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	DONECLAIR 10 mg, comprimé orodispersible.	

Groupe générique : DOXAZOSINE (MESILATE DE) équivalent à DOXAZOSINE 4 mg - ZOXAN LP 4 mg, comprimé à libération prolongée

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DOXAZOSINE PFIZER LP 4 mg, comprimé à libération prolongée, PFIZER HOLDING FRANCE, PFIZER PFE FRANCE - PARIS (exploitant).	

Groupe générique : DOXAZOSINE (MESILATE DE) équivalent à DOXAZOSINE 8 mg - **ZOXAN LP 8 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	DOXAZOSINE PFIZER LP 8 mg, comprimé à libération prolongée, PFIZER HOLDING FRANCE, PFIZER PFE FRANCE - PARIS (exploitant).	

Groupe générique : EBASTINE 10 mg - **KESTINLYO 10 mg, lyophilisat oral**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	EBASTINE ALMIRALL 10 mg, lyophilisat oral, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ALMIRALL SAS, ALMIRALL SAS - PARIS (exploitant).	Aspartam.

Groupe générique : EBASTINE 10 mg - **KESTIN 10 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	EBASTINE ALMIRALL 10 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ALMIRALL SAS, ALMIRALL SAS - PARIS (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : ECONAZOLE (NITRATE D') 1 % - **PEVARYL 1 POUR CENT, crème**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ECONAZOLE BIOGARAN 1 POUR CENT, crème, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Acide benzoïque, Butylhydroxyanisole, Butylhydroxytoluène, Dipropylèneglycol.

Groupe générique : ECONAZOLE (NITRATE D') 1 % - **PEVARYL 1 POUR CENT, émulsion fluide pour application locale**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ECONAZOLE BIOGARAN 1 POUR CENT, émulsion pour application cutanée, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Acide benzoïque, Butylhydroxyanisole, Butylhydroxytoluène.

Groupe générique : ECONAZOLE (NITRATE D') 1 % - PEVARYL 1 POUR CENT, poudre pour application locale en flacon poudreux

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ECONAZOLE BIOGARAN 1 POUR CENT, poudre pour application cutanée, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	

Groupe générique : ECONAZOLE (NITRATE D') 1 % - PEVARYL 1 POUR CENT, solution pour application locale en flacon pulvérisateur

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ECONAZOLE BIOGARAN 1 POUR CENT, solution pour application cutanée en flacon pressurisé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Butylhydroxytoluène, Dipropylèneglycol, Ethanol, Propylèneglycol.

Groupe générique : ÉFAVIRENZ 600 mg - SUSTIVA 600 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	EFAVIRENZ ZENTIVA 600 mg, comprimé pelliculé, SANOFI AVENTIS FRANCE, SANOFI AVENTIS FRANCE - GENTILLY (exploitant).	Lactose.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ESOMEPRAZOLE ARROW LAB 20 mg, comprimé gastro-résistant, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Saccharose.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	ESOMEPRAZOLE ARROW LAB 40 mg, comprimé gastro-résistant, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Saccharose.

Groupe générique : ESTRADIOL HEMIHYDRATE équivalant à ESTRADIOL ANHYDRE 1 mg - ESTROFEM 1 mg, comprimé pelliculé

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	OESTRODOSE 1 mg, comprimé.	

Groupe générique : ESTRADIOL HEMIHYDRATE équivalant à ESTRADIOL ANHYDRE 2 mg - ESTROFEM 2 mg, comprimé pelliculé

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	OESTRODOSE 2 mg, comprimé.	

Groupe générique : FENTANYL 12 microgrammes/heure - DUROGESIC 12 microgrammes/heure, dispositif transdermique

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FENTANYL LAVIPHARM HELLAS 12 microgrammes/heure, dispositif transdermique, LAVIPHARM SA, ALLOGA FRANCE - MARSEILLE (exploitant).	

Mise en garde :

Le fentanyl est un antalgique opioïde puissant à marge thérapeutique étroite.

Comme indiqué à la rubrique "mises en garde spéciales et précautions d'emploi" dans le résumé des caractéristiques des produits (RCP), il est rappelé que :

- des augmentations importantes de la température corporelle sont susceptibles d'accélérer l'absorption du fentanyl. C'est pourquoi, les patients fébriles doivent être surveillés, à la recherche d'éventuels effets indésirables des opioïdes ;
- les patients âgés et les enfants (de 2 à 16 ans) risquent d'être plus sensibles à la substance active.

Compte-tenu des variations inter-individuelles qui pourraient survenir chez certains patients âgés ou certains enfants et afin de prévenir tout risque de surdosage ou de sous-dosage, une surveillance attentive du patient en cours de traitement est particulièrement nécessaire en cas de changement de spécialité à base de fentanyl (spécialité de référence par spécialité générique, spécialité générique par spécialité de référence ou spécialité générique par spécialité générique).

Groupe générique : FENTANYL 25 microgrammes/heure - DUROGESIC 25 microgrammes/heure, dispositif transdermique

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FENTANYL ARROW 25 microgrammes/heure, dispositif transdermique, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Mise en garde :

Le fentanyl est un antalgique opioïde puissant à marge thérapeutique étroite.

Comme indiqué à la rubrique "mises en garde spéciales et précautions d'emploi" dans le résumé des caractéristiques des produits (RCP), il est rappelé que :

- des augmentations importantes de la température corporelle sont susceptibles d'accélérer l'absorption du fentanyl. C'est pourquoi, les patients fébriles doivent être surveillés, à la recherche d'éventuels effets indésirables des opioïdes ;
- les patients âgés et les enfants (de 2 à 16 ans) risquent d'être plus sensibles à la substance active.

Compte-tenu des variations inter-individuelles qui pourraient survenir chez certains patients âgés ou certains enfants et afin de prévenir tout risque de surdosage ou de sous-dosage, une surveillance attentive du patient en cours de traitement est particulièrement nécessaire en cas de changement de spécialité à base de fentanyl (spécialité de référence par spécialité générique, spécialité générique par spécialité de référence ou spécialité générique par spécialité générique).

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FENTANYL LAVIPHARM HELLAS 25 microgrammes/heure, dispositif transdermique, LAVIPHARM SA, ALLOGA FRANCE - MARSEILLE (exploitant).	

Mise en garde :

Le fentanyl est un antalgique opioïde puissant à marge thérapeutique étroite.

Comme indiqué à la rubrique "mises en garde spéciales et précautions d'emploi" dans le résumé des caractéristiques des produits (RCP), il est rappelé que :

- des augmentations importantes de la température corporelle sont susceptibles d'accélérer l'absorption du fentanyl. C'est pourquoi, les patients fébriles doivent être surveillés, à la recherche d'éventuels effets indésirables des opioïdes ;
- les patients âgés et les enfants (de 2 à 16 ans) risquent d'être plus sensibles à la substance active.

Compte-tenu des variations inter-individuelles qui pourraient survenir chez certains patients âgés ou certains enfants et afin de prévenir tout risque de surdosage ou de sous-dosage, une surveillance attentive du patient en cours de traitement est particulièrement nécessaire en cas de changement de spécialité à base de fentanyl (spécialité de référence par spécialité générique, spécialité générique par spécialité de référence ou spécialité générique par spécialité générique).

Groupe générique : FENTANYL 50 microgrammes/heure - DUROGESIC 50 microgrammes/heure, dispositif transdermique

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FENTANYL ARROW 50 microgrammes/heure, dispositif transdermique, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Mise en garde :

Le fentanyl est un antalgique opioïde puissant à marge thérapeutique étroite.

Comme indiqué à la rubrique "mises en garde spéciales et précautions d'emploi" dans le résumé des caractéristiques des produits (RCP), il est rappelé que :

- des augmentations importantes de la température corporelle sont susceptibles d'accélérer l'absorption du fentanyl. C'est pourquoi, les patients fébriles doivent être surveillés, à la recherche d'éventuels effets indésirables des opioïdes ;
- les patients âgés et les enfants (de 2 à 16 ans) risquent d'être plus sensibles à la substance active.

Compte-tenu des variations inter-individuelles qui pourraient survenir chez certains patients âgés ou certains enfants et afin de prévenir tout risque de surdosage ou de sous-dosage, une surveillance attentive du patient en cours de traitement est particulièrement nécessaire en cas de changement de spécialité à base de fentanyl (spécialité de référence par spécialité générique, spécialité générique par spécialité de référence ou spécialité générique par spécialité générique).

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FENTANYL LAVIPHARM HELLAS 50 microgrammes/heure, dispositif transdermique, LAVIPHARM SA, ALLOGA FRANCE - MARSEILLE (exploitant).	

Mise en garde :

Le fentanyl est un antalgique opioïde puissant à marge thérapeutique étroite.

Comme indiqué à la rubrique "mises en garde spéciales et précautions d'emploi" dans le résumé des caractéristiques des produits (RCP), il est rappelé que :

- des augmentations importantes de la température corporelle sont susceptibles d'accélérer l'absorption du fentanyl. C'est pourquoi, les patients fébriles doivent être surveillés, à la recherche d'éventuels effets indésirables des opioïdes ;
- les patients âgés et les enfants (de 2 à 16 ans) risquent d'être plus sensibles à la substance active.

Compte-tenu des variations inter-individuelles qui pourraient survenir chez certains patients âgés ou certains enfants et afin de prévenir tout risque de surdosage ou de sous-dosage, une surveillance attentive du patient en cours de traitement est particulièrement nécessaire en cas de changement de spécialité à base de fentanyl (spécialité de référence par spécialité générique, spécialité générique par spécialité de référence ou spécialité générique par spécialité générique).

Groupe générique : FENTANYL 75 microgrammes/heure - DUROGESIC 75 microgrammes/heure, **dispositif transdermique**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FENTANYL ARROW 75 microgrammes/heure, dispositif transdermique, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Mise en garde :

Le fentanyl est un antalgique opioïde puissant à marge thérapeutique étroite.

Comme indiqué à la rubrique "mises en garde spéciales et précautions d'emploi" dans le résumé des caractéristiques des produits (RCP), il est rappelé que :

- des augmentations importantes de la température corporelle sont susceptibles d'accélérer l'absorption du fentanyl. C'est pourquoi, les patients fébriles doivent être surveillés, à la recherche d'éventuels effets indésirables des opioïdes ;
- les patients âgés et les enfants (de 2 à 16 ans) risquent d'être plus sensibles à la substance active.

Compte-tenu des variations inter-individuelles qui pourraient survenir chez certains patients âgés ou certains enfants et afin de prévenir tout risque de surdosage ou de sous-dosage, une surveillance attentive du patient en cours de traitement est particulièrement nécessaire en cas de changement de spécialité à base de fentanyl (spécialité de référence par spécialité générique, spécialité générique par spécialité de référence ou spécialité générique par spécialité générique).

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FENTANYL LAVIPHARM HELLAS 75 microgrammes/heure, dispositif transdermique, LAVIPHARM SA, ALLOGA FRANCE - MARSEILLE (exploitant).	

Mise en garde :

Le fentanyl est un antalgique opioïde puissant à marge thérapeutique étroite.

Comme indiqué à la rubrique "mises en garde spéciales et précautions d'emploi" dans le résumé des caractéristiques des produits (RCP), il est rappelé que :

- des augmentations importantes de la température corporelle sont susceptibles d'accélérer l'absorption du fentanyl. C'est pourquoi, les patients fébriles doivent être surveillés, à la recherche d'éventuels effets indésirables des opioïdes ;
- les patients âgés et les enfants (de 2 à 16 ans) risquent d'être plus sensibles à la substance active.

Compte-tenu des variations inter-individuelles qui pourraient survenir chez certains patients âgés ou certains enfants et afin de prévenir tout risque de surdosage ou de sous-dosage, une surveillance attentive du patient en cours de traitement est particulièrement nécessaire en cas de changement de spécialité à base de fentanyl (spécialité de référence par spécialité générique, spécialité générique par spécialité de référence ou spécialité générique par spécialité générique).

Groupe générique : FENTANYL 100 microgrammes/heure - DUROGESIC 100 microgrammes/heure, dispositif transdermique

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FENTANYL ARROW 100 microgrammes/heure, dispositif transdermique, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Mise en garde :

Le fentanyl est un antalgique opioïde puissant à marge thérapeutique étroite.

Comme indiqué à la rubrique "mises en garde spéciales et précautions d'emploi" dans le résumé des caractéristiques des produits (RCP), il est rappelé que :

- des augmentations importantes de la température corporelle sont susceptibles d'accélérer l'absorption du fentanyl. C'est pourquoi, les patients fébriles doivent être surveillés, à la recherche d'éventuels effets indésirables des opioïdes ;
- les patients âgés et les enfants (de 2 à 16 ans) risquent d'être plus sensibles à la substance active.

Compte-tenu des variations inter-individuelles qui pourraient survenir chez certains patients âgés ou certains enfants et afin de prévenir tout risque de surdosage ou de sous-dosage, une surveillance attentive du patient en cours de traitement est particulièrement nécessaire en cas de changement de spécialité à base de fentanyl (spécialité de référence par spécialité générique, spécialité générique par spécialité de référence ou spécialité générique par spécialité générique).

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FENTANYL LAVIPHARM HELLAS 100 microgrammes/heure, dispositif transdermique, LAVIPHARM SA, ALLOGA FRANCE - MARSEILLE (exploitant).	

Mise en garde :

Le fentanyl est un antalgique opioïde puissant à marge thérapeutique étroite.

Comme indiqué à la rubrique "mises en garde spéciales et précautions d'emploi" dans le résumé des caractéristiques des produits (RCP), il est rappelé que :

- des augmentations importantes de la température corporelle sont susceptibles d'accélérer l'absorption du fentanyl. C'est pourquoi, les patients fébriles doivent être surveillés, à la recherche d'éventuels effets indésirables des opioïdes ;
- les patients âgés et les enfants (de 2 à 16 ans) risquent d'être plus sensibles à la substance active.

Compte-tenu des variations inter-individuelles qui pourraient survenir chez certains patients âgés ou certains enfants et afin de prévenir tout risque de surdosage ou de sous-dosage, une surveillance attentive du patient en cours de traitement est particulièrement nécessaire en cas de changement de spécialité à base de fentanyl (spécialité de référence par spécialité générique, spécialité générique par spécialité de référence ou spécialité générique par spécialité générique).

Groupe générique : FLUOXETINE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à FLUOXETINE 20 mg - PROZAC 20 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FLUOXETINE GERDA 20 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SUBSTIPHARM DEVELOPPEMENT, LABORATOIRES GERDA - PARIS (exploitant).	

Groupe générique : FLUVASTATINE SODIQUE équivalant à FLUVASTATINE 20 mg - LESCOL 20 mg, gélule
- FRACTAL 20 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FLUVASTATINE TORRENT 20 mg, gélule, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

Groupe générique : FLUVASTATINE SODIQUE équivalant à FLUVASTATINE 40 mg - LESCOL 40 mg, gélule
- FRACTAL 40 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FLUVASTATINE TORRENT 40 mg, gélule, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

Groupe générique : FLUVOXAMINE (MALEATE DE) 50 mg - FLOXYFRAL 50 mg, comprimé pelliculé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FLUVOXAMINE ARROW 50 mg, comprimé pelliculé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Groupe générique : FLUVOXAMINE (MALEATE DE) 100 mg - FLOXYFRAL 100 mg, comprimé pelliculé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FLUVOXAMINE ARROW 100 mg, comprimé pelliculé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Groupe générique : FOSFOMYCINE TROMETAMOL équivalant à FOSFOMYCINE 3 g - MONURIL 3 g, granulés pour solution buvable en sachet. - URIDOZ ADULTES 3 g, granulé pour solution buvable en sachet

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	FOSFOMYCINE EVOLUGEN ADULTES 3 g, granulés pour solution buvable en sachet, EVOLUPHARM, EVOLUPHARM - AUNEUIL (exploitant).	Saccharose.

Groupe générique : GESTODENE 0,075 mg + ETHINYLESTRADIOL 0,030 mg - MINULET, comprimé enrobé
 - MONEVA, comprimé enrobé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	GESTODENE/ETHINYLESTRADIOL ARROW 75 microgrammes/30 microgrammes, comprimé enrobé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose, Saccharose.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	IMIPENE/CILASTATINE ARROW 250 mg/250 mg, poudre pour solution pour perfusion, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	IMIPENEM CILASTATINE STRAVENCON 250 mg/250 mg, poudre pour solution pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), STRAVENCON LIMITED, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : IMIPENEM MONOHYDRATE + CILASTATINE SODIQUE équivalant à IMIPENEM ANHYDRE 500 mg + CILASTATINE ANHYDRE 500 mg - TIENAM 500 mg/500 mg, poudre pour solution pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	IMIPENEM/CILASTATINE ARROW 500 mg/500 mg, poudre pour solution pour perfusion, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

La présentation à sélectionner de la spécialité générique est celle en flacon (verre) sans système de transfert pour poche.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	IMIPENEM CILASTATINE STRAVENCON 500 mg/500 mg, poudre pour solution pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), STRAVENCON LIMITED, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : KETOPROFENE 100 mg - BI PROFENID LP 100 mg, comprimé sécable à libération prolongée

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	KOTTAGE LP 100 mg, comprimé sécable à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est caduque), VENIPHARM, VENIPHARM - SAINT CLOUD (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : LANSOPRAZOLE 15 mg - OGASTORO 15 mg, comprimé orodispersible

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	LANOLIOR 15 mg, comprimé orodispersible.	

Groupe générique : LANSOPRAZOLE 30 mg - OGASTORO 30 mg, comprimé orodispersible

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	LANOLIOR 30 mg, comprimé orodispersible.	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LANSOPRAZOLE LICONSA 15 mg, gélule gastro-résistante, LABORATORIOS LICONSA SA, 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 ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LANSOPRAZOLE LICONSA 30 mg, gélule gastro-résistante, LABORATORIOS LICONSA SA, LABORATORIOS LICONSA SA - BARCELONA (exploitant).	Saccharose.

Groupe générique : LETROZOLE 2,5 mg - FEMARA 2,5 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LETROZOLE SUN 2,5 mg, comprimé pelliculé, SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV, SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV - HOOFFDDORP (exploitant).	Lactose.
G	LETROZOLE TORRENT 2,5 mg, comprimé pelliculé, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Lactose.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LEVETIRACETAM TORRENT 250 mg, comprimé pelliculé, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

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

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RECABINIP 250 mg, comprimé pelliculé.	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G(1)	LEVETIRACETAM TORRENT 500 mg, comprimé pelliculé, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant). LEVETIRACETAM TORRENT 250 mg, comprimé pelliculé, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

(1) En l'absence de sécabilité de la spécialité LEVETIRACETAM TORRENT 500 mg, comprimé pelliculé, la spécialité LEVETIRACETAM TORRENT 250 mg, comprimé pelliculé peut être nécessaire pour obtenir la posologie prescrite.

Un comprimé de LEVETIRACETAM TORRENT 250 mg correspond à un demi-comprimé de KEPPRA 500 mg.

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

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RECABINIP 500 mg, comprimé pelliculé.	

Groupe générique : LÉVÉTIRACÉTAM 750 mg - KEPPRA 750 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notable
G	LEVETIRACETAM NIALEX 750 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Jaune orangé S (E110).

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notable
G(1)	LEVETIRACETAM TORRENT 1000 mg, comprimé pelliculé, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant). LEVETIRACETAM TORRENT 500 mg, comprimé pelliculé, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

(1) En l'absence de sécabilité de la spécialité LEVETIRACETAM TORRENT 1000 mg, comprimé pelliculé, la spécialité LEVETIRACETAM TORRENT 500 mg, comprimé pelliculé peut être nécessaire pour obtenir la posologie prescrite.

Un comprimé de LEVETIRACETAM TORRENT 500 mg correspond à un demi-comprimé de KEPPRA 1000 mg.

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	RECABINIP 1000 mg, comprimé pelliculé.	

Groupe générique : LEVOFLOXACINE HEMIHYDRATEE équivalant à LEVOFLOXACINE 5 mg/ml - TAVANIC 5 mg/ml, solution pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notable
G	LEVOFLOXACINE ARROW 5 mg/ml, solution pour perfusion en poche, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Sodium.

Groupe générique : LINÉZOLIDE 600 mg - ZYVOXID 600 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notable
G	LINEZOLIDE PHARMATHEN 600 mg, comprimé pelliculé, PHARMATHEN SA, PHARMATHEN SA - PALLINI (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : LISINOPRIL DIHYDRATE équivalant à LISINOPRIL 20 mg - PRINIVIL 20 mg, comprimé
 - ZESTRIL 20 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LISINOPRIL PFIZER 20 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), PFIZER HOLDING FRANCE, PFIZER - PARIS (exploitant).	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	LOSARTAN TORRENT 50 mg, comprimé pelliculé sécable, TORRENT PHARMA, Non désigné (exploitant).	

Groupe générique : MÉMANTINE (CHLORHYDRATE DE) 5 mg / pression de 0,5 ml - EBIXA 5 mg/pression, solution buvable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MEMANTINE ROSEMONT 10 mg/ml, solution buvable, ROSEMONT PHARMACEUTICALS Ltd, Non désigné (exploitant).	Sorbitol.

Groupe générique : METFORMINE (CHLORHYDRATE DE) 500 mg - GLUCOPHAGE 500 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	METFORMINE TORRENT 500 mg, comprimé pelliculé, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	METFORMINE PFIZER 500 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), PFIZER HOLDING FRANCE, PFIZER PFE FRANCE - PARIS (exploitant).	

Groupe générique : MINOCYCLINE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à MINOCYCLINE 100 mg - MYNOCINE 100 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	MYNOCINE 100 mg, gélule, BIOSCIENCE, EURODEP - MITRY MORY (exploitant).	

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

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MONTELUKAST AUTHOU 5 mg, comprimé à croquer, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	
G	MONTELUKAST CLEXNI 5 mg, comprimé à croquer, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MONTELUKAST TORRENT 10 mg, comprimé pelliculé, TORRENT PHARMA, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Lactose.

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

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MONTELUKAST AUTHOU 4 mg, comprimé à croquer, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	
G	MONTELUKAST CLEXNI 4 mg, comprimé à croquer, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	
G	MONTELUKAST MYPLIX 4 mg, comprimé à croquer, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MONTELUKAST SANDOZ 4 mg, granulés en sachet-dose, SANDOZ.	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	MYCOPHENOLATE MOFETIL ACTAVIS 500 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ACTAVIS GROUP PTC EHF, ACTAVIS FRANCE - LE PLESSIS ROBINSON (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 ACTAVIS 250 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ACTAVIS GROUP PTC EHF, ACTAVIS FRANCE - LE PLESSIS ROBINSON (exploitant).	
G	MYCOPHENOLATE MOFETIL INTAS PHARMACEUTICALS 250 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), INTAS PHARMACEUTICALS LIMITED, ACCORD HEALTHCARE LIMITED - HARROW (exploitant).	

Groupe générique : NAPROXENE SODIQUE 275 mg - APRANAX 275 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	APRANAX 275 mg, comprimé pelliculé, ATNAHS PHARMA UK LTD, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'AUVERGNE (exploitant).	

Groupe générique : NAPROXENE SODIQUE 550 mg - APRANAX 550 mg, comprimé pelliculé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
R	APRANAX 550 mg, comprimé pelliculé sécable, ATNAHS PHARMA UK LTD, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'AUVERGNE (exploitant).	Jaune orangé S (E110).

Groupe générique : NEBIVOLOL (CHLORHYDRATE DE) équivalent à NEBIVOLOL 5 mg - TEMERIT 5 mg, comprimé quadrisécable - NEBILOX 5 mg, comprimé quadrisécable.

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	NEBIVOLOL RATIOPHARM 5 mg, comprimé quadrisécable.	

Groupe générique : NICOTINE (RÉSINATE DE) équivalent 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 ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	NICOTINE OMEGA PHARMA FRANCE 4 mg SANS SUCRE comprimé à sucer édulcoré à l'acésulfame potassique, LABORATOIRES OMEGA PHARMA FRANCE, LABORATOIRES OMEGA PHARMA FRANCE - CHATILLON (exploitant).	

Groupe générique : OCTREOTIDE (ACETATE D') équivalent à OCTREOTIDE 50 µg/1 ml - SANDOSTATINE 50 microgrammes/1 ml, solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OCTREOTIDE ARROW 50 microgrammes/1 ml, solution injectable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Groupe générique : OCTREOTIDE (ACETATE D') équivalent à OCTREOTIDE 100 µg/1 ml - SANDOSTATINE 100 microgrammes/1 ml, solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OCTREOTIDE ARROW 100 microgrammes/1 ml, solution injectable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

Groupe générique : OCTREOTIDE (ACETATE D') équivalent à OCTREOTIDE 500 µg/1 ml - SANDOSTATINE 500 microgrammes/1 ml, solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OCTREOTIDE ARROW 500 microgrammes/1 ml, solution injectable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OMEPRazole GERDA 10 mg, gélule gastro-résistante, LABORATOIRES GERDA, LABORATOIRES GERDA - PARIS (exploitant).	Saccharose.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OMEPRazole PENSADOSE 20 mg, gélule gastro-résistante, DISTRIMICA SA, Non désigné (exploitant).	Saccharose.

"Les spécialités génériques ci-après sont modifiées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OMEPRazole ALS 20 mg, gélule gastro-résistante, ALMUS France, ALMUS FRANCE - GENNEVILLIERS (exploitant).	Saccharose.
G	OMEPRazole GERDA 20 mg, gélule gastro-résistante, LABORATOIRES GERDA, LABORATOIRES GERDA - PARIS (exploitant).	Saccharose.

Groupe générique : OXALIPLATINE 5 mg/ml - ELOXATINE 5 mg/ml, poudre pour solution pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OXALIPLATINE ARROW 5 mg/ml, poudre pour solution pour perfusion, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : OXALIPLATINE 5 mg/ml - ELOXATINE 5 mg/ml, solution à diluer pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	OXALIPLATINE SUN 5 mg/ml, solution à diluer pour perfusion, SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV, SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV - HOOFFDORP (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : OXYTOCINE 5 UI/1 ml - SYNTOCINON 5 U.I/1 ml, solution injectable en ampoule

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	OXYTOCINE AGUETTANT 5 UI/1 ml, solution injectable.	

Groupe générique : PANTOPRAZOLE SODIQUE SESQUIHYDRATE équivalent à PANTOPRAZOLE 20 mg - EUPANTOL 20 mg, comprimé gastro-résistant - INIPOMP 20 mg, comprimé gastro-résistant - PANTIPP 20 mg, comprimé gastro-résistant - PANTOZOL CONTROL 20 mg, comprimé gastro-résistant

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PANTOPRAZOLE MYLAN 20 mg, comprimé gastro-résistant, MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	

Groupe générique : PANTOPRAZOLE SODIQUE SESQUIHYDRATE équivalent à PANTOPRAZOLE 40 mg - EUPANTOL 40 mg, comprimé gastro-résistant - INIPOMP 40 mg, comprimé gastro-résistant - PANTIPP 40 mg, comprimé gastro-résistant

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PANTOPRAZOLE MYLAN 40 mg, comprimé gastro-résistant, MYLAN SAS, MYLAN (exploitant).	

Groupe générique : PARACÉTAMOL 500 mg + ACIDE ASCORBIQUE 200 mg + PHÉNIRAMINE (MALÉATE DE) 25 mg - FERVEX ETAT GRIPPAL PARACETAMOL/VITAMINE C/PHENIRAMINE ADULTES, granulés pour solution buvable en sachet

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PARACETAMOL/VITAMINE C/PHENIRAMINE BYMEDIS PHARMA 500 mg/200 mg/25 mg, poudre pour solution buvable en sachet, BYMEDIS PHARMA, Non désigné (exploitant).	Saccharose.

Groupe générique : PERINDOPRIL TERT-BUTYLAMINE 2 mg équivalent à 1,67 mg de PERINDOPRIL + INDAPAMIDE 0,625 mg - PRETERIAN 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 ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PERINDOPRIL/INDAPAMIDE ARROW 2 mg/0,625 mg, comprimé, ACTAVIS GROUP PTC EHF, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : PHLOROGLUCINOL 80 mg - SPASFON LYOC 80 mg, lyophilisat oral

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PHLOROGLUCINOL ARROW LAB 80 mg, comprimé orodispersible, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Aspartam, Lactose.

Groupe générique : PRAMIPEXOLE (DICHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATÉ équivalent à PRAMIPEXOLE 0,26 mg - **SIFROL 0,26 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PRAMIPEXOLE SANDOZ LP 0,26 mg, comprimé à libération prolongée, SANDOZ.	

Groupe générique : PRAMIPEXOLE (DICHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATÉ équivalent à PRAMIPEXOLE 0,52 mg - **SIFROL 0,52 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PRAMIPEXOLE SANDOZ LP 0,52 mg, comprimé à libération prolongée, SANDOZ.	

Groupe générique : PRAMIPEXOLE (DICHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATÉ équivalent à PRAMIPEXOLE 1,05 mg - **SIFROL 1,05 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PRAMIPEXOLE SANDOZ LP 1,05 mg, comprimé à libération prolongé, SANDOZ.	

Groupe générique : PRAMIPEXOLE (DICHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATÉ équivalent à PRAMIPEXOLE 2,1 mg - **SIFROL 2,1 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PRAMIPEXOLE SANDOZ LP 2,1 mg, comprimé à libération prolongée, SANDOZ.	

Groupe générique : PRAVASTATINE SODIQUE 20 mg - ELISOR 20 mg, comprimé sécable - VASTEN 20 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G(1)	PRAVASTATINE GERDA 20 mg, comprimé, LABORATOIRES GERDA, LABORATOIRES GERDA - PARIS (exploitant).	Lactose.
	PRAVASTATINE GERDA 10 mg, comprimé, SUBSTIPHARM DEVELOPPEMENT, LABORATOIRES GERDA - LYON (exploitant).	Lactose.

(1) En l'absence de sécabilité de la spécialité PRAVASTATINE GERDA 20 mg, comprimé, la spécialité PRAVASTATINE GERDA 10 mg, comprimé peut être nécessaire pour obtenir la posologie prescrite.

Un comprimé de PRAVASTATINE GERDA 10 mg correspond à un demi-comprimé d'ELISOR/VASTEN 20 mg, comprimé sécable

Groupe générique : PRAVASTATINE SODIQUE 40 mg - ELISOR 40 mg, comprimé - VASTEN 40 mg, comprimé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PRAVASTATINE GERDA 40 mg, comprimé, LABORATOIRES GERDA, LABORATOIRES GERDA - PARIS (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : PREDNISOLONE (METASULFOBENZOATE SODIQUE DE) équivalent à PREDNISOLONE 20 mg - SOLUPRED 20 mg, comprimé orodispersible

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREDNISOLONE ARROW LAB 20 mg, comprimé orodispersible, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Anhydride sulfureux, Aspartam, Sorbitol.

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

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE ARROW LAB 25 mg, gélule, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	
G	PREGABALINE EVOLUGEN 25 mg, gélule, EVOLUPHARM, EVOLUPHARM - AUNEUIL (exploitant).	

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

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE ARROW LAB 50 mg, gélule, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	
G	PREGABALINE EVOLUGEN 50 mg, gélule, EVOLUPHARM, EVOLUPHARM - AUNEUIL (exploitant).	

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

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE ARROW LAB 75 mg, gélule, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	
G	PREGABALINE EVOLUGEN 75 mg, gélule, EVOLUPHARM, EVOLUPHARM - AUNEUIL (exploitant).	

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

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE ARROW LAB 100 mg, gélule, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	
G	PREGABALINE EVOLUGEN 100 mg, gélule, EVOLUPHARM, EVOLUPHARM - AUNEUIL (exploitant).	

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

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE ARROW LAB 150 mg, gélule, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	
G	PREGABALINE EVOLUGEN 150 mg, gélule, EVOLUPHARM, EVOLUPHARM - AUNEUIL (exploitant).	

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

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE ARROW LAB 200 mg, gélule, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	
G	PREGABALINE EVOLUGEN 200 mg, gélule, EVOLUPHARM, EVOLUPHARM - AUNEUIL (exploitant).	

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

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE ARROW LAB 300 mg, gélule, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	
G	PREGABALINE EVOLUGEN 300 mg, gélule, EVOLUPHARM, EVOLUPHARM - AUNEUIL (exploitant).	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	PREGABALINE EVOLUGEN 225 mg, gélule, EVOLUPHARM, EVOLUPHARM - AUNEUIL (exploitant).	

Groupe générique : QUÉTIAPINE (FUMARATE DE) équivalant à QUÉTIAPINE 50 mg - XEROQUEL LP 50 mg, comprimé à libération prolongée

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	QUÉTIAPINE EG LP 50 mg, comprimé à libération prolongée, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant).	Lactose.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	QUÉTIAPINE EG LP 150 mg, comprimé à libération prolongée, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant).	Lactose.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	QUETIAPINE EG LP 200 mg, comprimé à libération prolongée, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : QUÉTIAPINE (FUMARATE DE) équivalant à QUETIAPINE 300 mg - **XEROQUEL LP 300 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	QUETIAPINE EG LP 300 mg, comprimé à libération prolongée, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : QUÉTIAPINE (FUMARATE DE) équivalant à QUETIAPINE 400 mg - **XEROQUEL LP 400 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	QUETIAPINE EG LP 400 mg, comprimé à libération prolongée, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : RALOXIFENE (CHLORHYDRATE DE) 60 mg - EVISTA 60 mg, comprimé pelliculé - OPTRUMA 60 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RALOXIFENE ARROW 60 mg, comprimé pelliculé, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RAMIPRIL VENIPHARM 10 mg, comprimé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), VENIPHARM, VENIPHARM - SAINT CLOUD (exploitant).	Lactose.

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 ACTAVIS 35 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ACTAVIS GROUP PTC EHF, ACTAVIS FRANCE - LE PLESSIS ROBINSON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : ACIDE RISEDRONIQUE équivalant à RISEDRONATE MONOSODIQUE HEMIPENTAHYDRATE 75 mg - ACTONEL 75 mg, comprimé pelliculé

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	RISEDRONATE ZENTIVA 75 mg, comprimé pelliculé.	

Groupe générique : RISPERIDONE 1 mg - RISPERDAL 1 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RISPERIDONE ARROW 1 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : RISPERIDONE 2 mg - RISPERDAL 2 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RISPERIDONE ARROW 2 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Jaune orangé S (E110), Lactose.

Groupe générique : RISPERIDONE 4 mg - RISPERDAL 4 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RISPERIDONE ARROW 4 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : RIVASTIGMINE 4,6 mg/24 heures - EXELON 4,6 mg/24 h, dispositif transdermique

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RIVAMYL 4,6 mg/24 heures, dispositif transdermique, MYLAN SAS, MYLAN SAS - SAINT PRIEST (exploitant).	

Groupe générique : RIVASTIGMINE 9,5 mg/24 heures - EXELON 9,5 mg/24 h, dispositif transdermique

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RIVAMYL 9,5 mg/24 heures, dispositif transdermique, MYLAN SAS, MYLAN SAS - SAINT PRIEST (exploitant).	

Groupe générique : RIZATRIPTAN (BENZOATE DE) équivalent à 10 mg de RIZATRIPTAN - MAXALTYO 10 mg, lyophilisat oral

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	RIZATRIPTAN NIALEX 10 mg, comprimé orodispersible, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	Sorbitol.

Groupe générique : SALBUTAMOL (SULFATE DE) équivalent à SALBUTAMOL 0,5 mg/1 ml - VENTOLINE 0,5 mg/1 ml, solution injectable par voie sous-cutanée en ampoule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SALBUTAMOL RENAUDIN 0,5 mg/1 ml, solution injectable par voie sous-cutanée en ampoule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), LABORATOIRE RENAUDIN, LABORATOIRE RENAUDIN - ITXASSOU (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 FARMAPROJECTS 10 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), FARMAPROJECTS S.A..	Lactose.

Groupe générique : SIMVASTATINE 20 mg - ZOCOR 20 mg, comprimé pelliculé sécable - LODALES 20 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SIMVASTATINE GERDA 20 mg, comprimé pelliculé sécable, LABORATOIRES GERDA, LABORATOIRES GERDA - PARIS (exploitant).	Lactose.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SIMVASTATINE FARMAPROJECTS 20 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), FARMAPROJECTS S.A..	Lactose.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SIMVASTATINE GERDA 40 mg, comprimé pelliculé, LABORATOIRES GERDA, LABORATOIRES GERDA - PARIS (exploitant).	Lactose.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SIMVASTATINE FARMAPROJECTS 40 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), FARMAPROJECTS S.A..	Lactose.

Groupe générique : SPIRAMYCINE 1,5 M.UI + METRONIDAZOLE 250 mg - BIRODOGYL, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SPIRAMYCINE METRONIDAZOLE GERDA 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé, LABORATOIRES GERDA, LABORATOIRES GERDA - PARIS (exploitant).	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SPIRONOLACTONE ARROW LAB 50 mg, comprimé pelliculé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	SPIRONOLACTONE ARROW LAB 75 mg, comprimé pelliculé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Lactose.

Groupe générique : TAMSULOSINE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à TAMSULOSINE 0,4 mg - OMIX LP 0,4 mg, microgranules à libération prolongée en gélule - JOSIR L.P. 0,4 mg, microgranules à libération prolongée en gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TAMSULOSINE GERDA L.P. 0,4 mg, gélule à libération prolongée, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SUBSTIPHARM DEVELOPPEMENT, LABORATOIRES GERDA - PARIS (exploitant).	

Groupe générique : TRAMADOL (CHLORHYDRATE DE) 50 mg/ml - CONTRAMAL 100 mg/2 ml, solution injectable - TOPALGIC 100 mg/2 ml, solution injectable en ampoule (AMPOULE de 2 ml)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TRAMADOL LAVOISIER 50 mg/ml, solution injectable, Laboratoires Chaix et Du Marais, LABORATOIRES CHAIX ET DU MARAIS - LA CHAUSSEE SAINT VICTOR (exploitant).	

La présentation à sélectionner est celle dont le volume correspond à celui de la spécialité de référence.

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TRAMADOL/PARACETAMOL MYLAN GENERIQUES 37,5 mg/325 mg, comprimé pelliculé, LABORATOIRES GRUNENTHAL, MYLAN SAS - SAINT PRIEST (exploitant).	

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	TRALZARO 37,5 mg/325 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), VENIPHARM, VENIPHARM - SAINT CLOUD (exploitant).	
G	TRAMADOL/PARACETAMOL VENIPHARM 37,5 mg/325 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), VENIPHARM, VENIPHARM - SAINT CLOUD (exploitant).	

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	VALACICLOVIR BIOGARAN 500 mg, comprimé pelliculé, Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	

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

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	VALSARTAN SANDOZ 80 mg, comprimé pelliculé sécable.	

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

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

	Spécialités pharmaceutiques	
G	VALSARTAN SANDOZ 160 mg, comprimé pelliculé sécable.	

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

"Les spécialités génériques ci-après sont supprimées : "

	Spécialités pharmaceutiques	Excipients à effet notoire
G	CEPHOROMITAN 2,5 mg, comprimé orodispersible, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	
G	MEDIZOLTAN 2,5 mg, comprimé orodispersible, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant).	

III. SUPPRESSION DE GROUPE(S) GÉNÉRIQUE(S)

Groupe générique : AZÉLASTINE (CHLORHYDRATE D') 0,05 POUR CENT - **ALLERGODIL 0,05 POUR CENT, collyre en solution**

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

Fait le 08. AVR. 2016