

Autorisations d'importation parallèle Décisions accordées en Janvier 2016

Spécialité dénommée : « CADUET 10 mg/10 mg, comprimé pelliculé »
Code Identifiant de Spécialité : 6 038 646 0

Pays de provenance : CROATIE

BB FARMA SRL

amlodipine 10 mg
sous forme de bésilate d'amlodipine
atorvastatine 10 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 490 007 0 8 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC)

34009 490 007 1 5 : 90 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité pharmaceutique importée de Croatie est autorisée à être mise sur le marché parallèlement à la spécialité pharmaceutique « **CADUET 10 mg/10 mg, comprimé pelliculé** » ayant obtenu une autorisation de mise sur le marché en France.

Décision d'autorisation d'importation parallèle du **25 janvier 2016**

Spécialité dénommée : "CADUET 5 mg/10 mg, comprimé pelliculé »
Code Identifiant de Spécialité : 6 077 227 3

Pays de provenance : CROATIE

BB FARMA SRL

amlodipine 5 mg
sous forme de bésilate d'amlodipine
atorvastatine 10 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 490 007 3 9 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC)

34009 490 007 2 2 : 90 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité pharmaceutique importée de Croatie est autorisée à être mise sur le marché parallèlement à la spécialité pharmaceutique « **CADUET 5 mg/10 mg, comprimé pelliculé** » ayant obtenu une autorisation de mise sur le marché en France.

Décision d'autorisation d'importation parallèle du **25 janvier 2016**

Spécialité dénommée : « GRANOCYTE 34 Millions UI/ml, poudre et solvant pour solution injectable/perfusion en seringue préremplie »
Code Identifiant de Spécialité : 6 982 687 9

Pays de provenance : LITUANIE

PHARMA LAB

lénograstim 33,6 Millions UI
(263 microgrammes)

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 490 007 4 6 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1 + 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité pharmaceutique importée de Lituanie est autorisée à être mise sur le marché parallèlement à la spécialité pharmaceutique « **GRANOCYTE 34 Millions UI/ml, poudre et solvant pour solution injectable/perfusion en seringue préremplie** » ayant obtenu une autorisation de mise sur le marché en France.

Décision d'autorisation d'importation parallèle du **29 janvier 2016**