

Autorisations de mise sur le marché Décisions accordées en Octobre 2017

Spécialité dénommée ACIDE ALENDRONIQUE/CHOLECALCIFEROL (VITAMINE D3) EG 70 mg/2800 UI, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 503 584 6

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

acide alendronique 70 mg
sous forme d'alendronate de sodium trihydraté
cholécalférol 70
microgrammes (2 800 UI)
sous forme de concentrat de cholécalférol, forme pulvérulente

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 149 8 8 : 4 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 149 9 5 : 12 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **FOSAVANCE 70 mg/2800 UI, comprimé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée ACIDE ALENDRONIQUE/CHOLECALCIFEROL (VITAMINE D3) EG 70 mg/5600 UI, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 924 215 5

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

acide alendronique 70 mg
sous forme d'alendronate de sodium trihydraté
cholécalficérol 140
microgrammes (5 600 UI)
sous forme de concentrat de cholécalficérol, forme pulvérulente

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 150 0 8 : 4 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 150 2 2 : 12 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **FOSAVANCE 70 mg/5600 UI, comprimé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée AMOXICILLINE DEXTREG 125 mg/5 mL, poudre pour suspension buvable

Code Identifiant de Spécialité : 6 455 736 4

DEXTREG

amoxicilline 125 mg
sous forme d'amoxicilline trihydratée

pour une dose de 5 mL de suspension buvable reconstituée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 181 8 4 : 60 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

34009 301 181 9 1 : 100 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CLAMOXYL 125 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée AMOXICILLINE DEXTREG 250 mg/5 mL, poudre pour suspension buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 958 471 4

DEXTREG

amoxicilline 250 mg
sous forme d'amoxicilline trihydratée

pour une dose de 5 mL de suspension buvable reconstituée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 182 4 5 : 60 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 301 182 5 2 : 75 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 301 182 6 9 : 80 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 301 182 7 6 : 100 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 301 182 8 3 : 120 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CLAMOXYL 250 mg/ 5 ml, poudre pour suspension buvable**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée AMOXICILLINE DEXTREG 500 mg/5 mL, poudre pour suspension buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 846 124 2

DEXTREG

amoxicilline 500 mg
sous forme d'amoxicilline trihydratée

pour une dose de 5 mL de suspension buvable reconstituée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 182 9 0 : 60 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 301 183 0 6 : 100 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 301 183 1 3 : 125 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CLAMOXYL 500 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée AMOXICILLINE EG LABO 125 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 828 955 4

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

amoxicilline 125 mg
sous forme d'amoxicilline trihydratée

pour une dose de 5 mL de suspension buvable reconstituée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 080 5 5 : 60 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 301 186 5 8 : 100 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CLAMOXYL 125 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable**

Décision du **04 octobre 2017**

Spécialité dénommée AMOXICILLINE EG LABO 250 mg / 5 ml, poudre pour suspension buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 811 629 2

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

amoxicilline250 mg
sous forme d'amoxicilline trihydratée

pour une dose de 5 mL de suspension buvable reconstituée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 081 1 6 : 60 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
- 34009 301 081 2 3 : 75 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
- 34009 301 186 7 2 : 80 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
- 34009 301 186 8 9 : 100 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
- 34009 301 186 9 6 : 120 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CLAMOXYL 250 mg/ 5 ml, poudre pour suspension buvable**

Décision du **04 octobre 2017**

Spécialité dénommée AMOXICILLINE EG LABO 500 mg/5 mL, poudre pour suspension buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 291 853 1

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

amoxicilline500 mg
sous forme d'amoxicilline trihydratée

pour une dose de 5 mL de suspension buvable reconstituée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 081 9 2 : 60 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
- 34009 301 082 0 8 : 100 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
- 34009 301 187 0 2 : 125 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CLAMOXYL 500 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable**

Décision du **04 octobre 2017**

Spécialité dénommée BENDAMUSTINE EG 2,5 mg/ml, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 466 981 9

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

chlorhydrate de bendamustine 25 mg

pour un flacon de 25 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 222 7 5 : 25 mg en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 550 222 8 2 : 25 mg en flacon (en verre/brun) ; boîte de 5
34009 550 222 9 9 : 25 mg en flacon (en verre/brun) ; boîte de 10
34009 550 223 0 5 : 25 mg en flacon (en verre/brun) ; boîte de 20
34009 550 223 1 2 : 100 mg en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 550 223 3 6 : 100 mg en flacon (en verre/brun) ; boîte de 5

Cette spécialité est un générique de **LEVACT 2,5 mg/ml, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée BEVITINE 500 mg/ 10 ml, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 253 349 6

Laboratoires DB PHARMA

chlorhydrate de thiamine anhydre 500 mg
sous forme de chlorhydrate de thiamine 520 mg

pour une ampoule de 10 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 362 3 4 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10

Décision du **18 octobre 2017**

Spécialité dénommée CARBOCISTEINE BIOGARAN CONSEIL 750 mg/15 mL ADULTES SANS SUCRE, solution buvable en sachet édulcorée à la saccharine sodique et au maltitol liquide
Code Identifiant de Spécialité : 6 890 201 4

LIBERTY PHARMA

carbocistéine..... 750 mg

pour un sachet de 15 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 174 1 5 : 15 ml en sachet (polyester/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 15

Cette spécialité est un générique de **RHINATHIOL EXPECTORANT CARBOCISTEINE 750 mg/10 ml ADULTES SANS SUCRE, gel oral en sachet édulcoré à la saccharine sodique**

Décision du **26 octobre 2017**

Spécialité dénommée CARBOCISTEINE LIBERTY PHARMA 5% ADULTES SANS SUCRE, solution buvable édulcorée à la saccharine sodique et au maltitol liquide
Code Identifiant de Spécialité : 6 558 939 3

LIBERTY PHARMA

carbocistéine..... 5 g

pour 100 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 911 5 9 : 150 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1
- 34009 300 911 6 6 : 200 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1
- 34009 300 911 7 3 : 250 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1
- 34009 300 911 8 0 : 300 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **MUCOPLEXIL 5 % ADULTES SANS SUCRE, sirop édulcoré à la saccharine sodique**

Décision du **26 octobre 2017**

Spécialité dénommée CARBOCISTEINE UPSA 5% ADULTES SANS SUCRE, solution buvable édulcorée à la saccharine sodique et au maltitol liquide
Code Identifiant de Spécialité : 6 402 412 4

UPSA SAS

carbocistéine..... 5 g

pour 100 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 917 2 2 : 150 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1
- 34009 300 917 3 9 : 200 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1
- 34009 300 917 4 6 : 250 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1
- 34009 300 917 5 3 : 300 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **MUCOPLEXIL 5 % ADULTES SANS SUCRE, sirop édulcoré à la saccharine sodique**

Décision du **26 octobre 2017**

Spécialité dénommée CARBOCISTEINE UPSA 750 mg/15 mL ADULTES SANS SUCRE, solution buvable en sachet édulcorée à la saccharine sodique et au maltitol liquide
Code Identifiant de Spécialité : 6 812 309 8

UPSA SAS

carbocistéine.....750 mg

pour un sachet de 15 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 115 4 3 : 15 ml en sachet (polyester/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 15

Cette spécialité est un générique de **RHINATHIOL EXPECTORANT CARBOCISTEINE 750 mg/10 ml ADULTES SANS SUCRE, gel oral en sachet édulcoré à la saccharine sodique**

Décision du **26 octobre 2017**

Spécialité dénommée CARBOCISTEINE URGO 5% ADULTES SANS SUCRE, solution buvable édulcorée à la saccharine sodique et au maltitol liquide
Code Identifiant de Spécialité : 6 552 201 0

LABORATOIRES URGO HEALTHCARE

carbocistéine.....5 g

pour 100 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 917 6 0 : 150 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1

34009 300 917 8 4 : 200 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1

34009 300 917 9 1 : 250 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1

34009 300 918 0 7 : 300 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **MUCOPLEXIL 5 % ADULTES SANS SUCRE, sirop édulcoré à la saccharine sodique**

Décision du **26 octobre 2017**

Spécialité dénommée CARBOCISTEINE URGO 750 mg/15 mL ADULTES SANS SUCRE, solution buvable en sachet édulcorée à la saccharine sodique et au maltitol liquide
Code Identifiant de Spécialité : 6 045 372 4

LABORATOIRES URGO HEALTHCARE

carbocistéine.....750 mg

pour un sachet de 15 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 174 2 2 : 15 ml en sachet (polyester/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 15

Cette spécialité est un générique de **RHINATHIOL EXPECTORANT CARBOCISTEINE 750 mg/10 ml ADULTES SANS SUCRE, gel oral en sachet édulcoré à la saccharine sodique**

Décision du **26 octobre 2017**

Spécialité dénommée CARTIFIT 200 mg/250 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 106 896 6

BIOIBERICA SA

sulfate de chondroïtine 200 mg
chlorhydrate de glucosamine..... 250 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 196 5 5 : 90 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **18 octobre 2017**

Spécialité dénommée CHLORURE DE SODIUM GRIFOLS 0,9%, solution pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 594 921 5

LABORATORIOS GRIFOLS, S.A.

chlorure de sodium 0,9 g

pour 100 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 119 3 2 : 500 ml en poche (polypropylène) ; boîte de 20

Décision du **13 octobre 2017**

Spécialité dénommée CHOLECALCIFEROL GERDA 100 000 UI, solution buvable en ampoule

Code Identifiant de Spécialité : 6 217 677 0

LABORATOIRES GERDA

cholécalférol 2,5 mg

pour une ampoule de 2 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 955 9 1 : 2 ml en ampoule (en verre/brun) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée CHOLECALCIFEROL LABORATOIRE X.O 100 000 UI, solution buvable en ampoule

Code Identifiant de Spécialité : 6 089 035 7

LABORATOIRE X.O

cholécalficérol2,5 mg

pour une ampoule de 2 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 955 8 4 : 2 ml en ampoule (en verre/brun) ; boite de 1

Cette spécialité est un générique d'**UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée CHOLECALCIFEROL TEVA 100 000 UI, solution buvable en ampoule

Code Identifiant de Spécialité : 6 912 630 0

TEVA BV

cholécalficérol2,5 mg

pour une ampoule de 2 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 955 7 7 : 2 ml en ampoule (en verre/brun) ; boite de 1

Cette spécialité est un générique d'**UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée CINACALCET BIOGARAN 30 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 729 809 8

BIOGARAN

cinacalcet30 mg

sous forme de chlorhydrate de cinacalcet33,06 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 195 1 8 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 301 195 2 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 301 195 3 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 301 195 4 9 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **MIMPARA 30 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **31 octobre 2017**

Spécialité dénommée CINACALCET BIOGARAN 60 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 972 634 1

BIOGARAN

cinacalcet..... 60 mg
sous forme de chlorhydrate de cinacalcet..... 66,12 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 195 6 3 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 195 7 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 195 8 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 195 9 4 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **MIMPARA 60 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **31 octobre 2017**

Spécialité dénommée CINACALCET BIOGARAN 90 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 905 627 5

BIOGARAN

cinacalcet..... 90 mg
sous forme de chlorhydrate de cinacalcet..... 99,18 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 196 0 0 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 196 2 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 196 3 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 441 6 1 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **MIMPARA 90 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **31 octobre 2017**

Spécialité dénommée CINACALCET MYPLIX 30 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 284 818 2

MEDIPHA SANTE

cinacalcet..... 30 mg
sous forme de chlorhydrate de cinacalcet..... 33,06 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 207 0 5 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 207 1 2 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 207 2 9 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 207 4 3 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **MIMPARA 30 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **31 octobre 2017**

Spécialité dénommée CINACALCET MYPLIX 60 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 119 494 7

MEDIPHA SANTE

cinacalcet..... 60 mg
sous forme de chlorhydrate de cinacalcet..... 66,12 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 207 5 0 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 207 6 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 207 7 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 207 8 1 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **MIMPARA 60 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **31 octobre 2017**

Spécialité dénommée CINACALCET MYPLIX 90 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 609 393 4

MEDIPHA SANTE

cinacalcet..... 90 mg
sous forme de chlorhydrate de cinacalcet..... 99,18 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 207 9 8 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 208 0 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 208 1 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 446 4 2 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **MIMPARA 90 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **31 octobre 2017**

Spécialité dénommée CLOZAPINE TEVA 100 mg, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 124 755 6

TEVA SANTE

clozapine..... 100 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 162 0 3 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 162 1 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 162 2 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **LEPONEX 100 mg, comprimé sécable**

Décision du **17 octobre 2017**

Spécialité dénommée CLOZAPINE TEVA 25 mg, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 857 660 4

TEVA SANTE

clozapine..... 25 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 161 6 6 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 161 7 3 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 161 8 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 161 9 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **LEPONEX 25 mg, comprimé sécable**

Décision du **17 octobre 2017**

Spécialité dénommée DAPTOMYCINE REDDY 350 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 782 390 2

DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD

daptomycine 350 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 431 9 5 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CUBICIN 350 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion**

Décision du **19 octobre 2017**

Spécialité dénommée DAPTOMYCINE REDDY 500 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 436 903 1

DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD

daptomycine 500 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 432 1 8 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CUBICIN 500 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion**

Décision du **19 octobre 2017**

Spécialité dénommée DICLOFENAC MEDIPHA SANTE LP 75 mg, comprimé enrobé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 648 832 6

MEDIPHA SANTE

diclofénac 69,8 mg

sous forme de diclofénac sodique 75 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 198 6 0 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 301 198 7 7 : 20 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 301 198 8 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **VOLTARENE LP 75 mg, comprimé enrobé à libération prolongée**

Décision du **09 octobre 2017**

Spécialité dénommée DORZOLAMIDE VELKA HELLAS 20 mg/ml, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 611 750 6

VELKA HELLAS SA

dorzolamide 20,000 mg
sous forme de chlorhydrate de dorzolamide 22,260 mg

pour 1 ml de collyre

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 190 1 3 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
34009 301 190 2 0 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3
34009 550 439 6 6 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 6

Cette spécialité est un générique de **TRUSOPT 20 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée DORZOLAMIDE/TIMOLOL BGR 20 mg/mL + 5 mg/mL, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 431 044 2

BIOGARAN

dorzolamide base 20,000 mg
sous forme de chlorhydrate de dorzolamide 22,260 mg
timolol base..... 5,000 mg
sous forme de maléate de timolol..... 6,830 mg

pour 1mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 450 8 3 : 5 ml en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 3
34009 550 451 0 6 : 5 ml en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 6
34009 301 226 9 3 : 5 ml en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **COSOPT 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée DUTASTERIDE MYLAN GENERIQUES 0,5 mg, capsule molle
Code Identifiant de Spécialité : 6 861 025 9

MYLAN SAS

dutastéride 0,5 mg

pour une capsule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 988 6 8 : 10 capsules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 988 7 5 : 30 capsules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 988 8 2 : 50 capsules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 988 9 9 : 60 capsules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 989 0 5 : 90 capsules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 989 1 2 : 30 capsules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 300 989 2 9 : 90 capsules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique d'**AVODART 0,5 mg, capsule molle**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée EFAVIRENZ/EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL BIOGARAN 600 mg/200 mg/245 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 749 147 8

BIOGARAN

éfavirenz 600 mg
emtricitabine 200 mg
ténofovir disoproxil..... 245 mg
sous forme de succinate de ténofovir disoproxil 300,6 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 550 434 5 4 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 3
- 34009 301 175 1 4 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**ATRIPLA 600 mg/200 mg/245 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée ELETRIPTAN MEDIPHA 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 958 411 6

MEDIPHA SANTE

élériptan 20 mg
sous forme de bromhydrate d'élériptan monohydraté 25,17 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 209 8 9 : 2 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 209 9 6 : 3 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 210 0 9 : 4 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 210 1 6 : 6 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 210 2 3 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 210 3 0 : 18 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 210 5 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 550 446 8 0 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **RELPAK 20 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée ELETRIPTAN MEDIPHA 40 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 945 041 6

MEDIPHA SANTE

élériptan 40,00 mg
sous forme de bromhydrate d'élériptan monohydraté 50,34 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 210 6 1 : 2 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 210 7 8 : 3 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 210 8 5 : 4 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 210 9 2 : 6 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 211 1 5 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 211 2 2 : 18 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 211 3 9 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 550 446 9 7 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **RELPAK 40 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée ENANTONE LP 11,25 mg, microsphères et solution pour usage parentéral (S.C. ou I.M.) à libération prolongée en seringue pré-remplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 963 335 3

TAKEDA FRANCE SAS

leuproréline 11,25 mg

pour une seringue pré-remplie

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 221 2 9 : 130 mg de poudre + 1 ml de solvant en seringue pré-remplie à double compartiment avec système de sécurité ; 1 boîte de 1.

Décision du **19 octobre 2017**

Spécialité dénommée ENANTONE LP 3,75 mg, microsphères et solution pour usage parentéral (S.C. ou I.M.) à libération prolongée en seringue pré-remplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 358 940 9

TAKEDA FRANCE SAS

leuproréline 3,75 mg

pour une seringue pré-remplie

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 221 1 2 : 44,10 mg de poudre + 1 ml de solvant en seringue pré-remplie à double compartiment avec système de sécurité ; boîte de 1.

Décision du **19 octobre 2017**

Spécialité dénommée ENTECAVIR EG 0,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 189 400 6

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

entécavir 0,50 mg

sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 020 6 0 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 3

34009 550 359 4 7 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 9

Cette spécialité est un générique de **BARACLUDÉ 0,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée ENTECAVIR EG 1 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 891 536 0

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

entécavir 1 mg
sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 020 7 7 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 3

34009 550 359 5 4 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 9

Cette spécialité est un générique de **BARACLUDE 1 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée ENTECAVIR REDDY PHARMA 0,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 773 935 4

REDDY PHARMA SAS

entécavir 0,50 mg
sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 021 6 9 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium) ; boîte de 3

34009 550 359 9 2 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium) ; boîte de 9

Cette spécialité est un générique de **BARACLUDE 0,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée ENTECAVIR REDDY PHARMA 1 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 814 746 2

REDDY PHARMA SAS

entécavir 1 mg
sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 020 8 4 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium) ; boîte de 3

34009 550 359 6 1 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium) ; boîte de 9

Cette spécialité est un générique de **BARACLUDE 1 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée ERTAPENEM FRESENIUS KABI 1 g, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 628 245 4

FRESENIUS KABI FRANCE SA

ertapénem..... 1,0 g
sous forme d'ertapénem sodique

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 381 2 2 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique d'**INVANZ 1 g, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Décision du **26 octobre 2017**

Spécialité dénommée ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE MIDAS 0,020 mg/3 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 070 300 3

MIDAS PHARMA GMBH

éthinyloestradiol..... 0,020 mg
sous forme de éthinyloestradiol bétadex-clathrate
drospirénone..... 3 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 026 0 2 : 21 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 1

34009 301 026 1 9 : 21 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 3

34009 550 362 5 8 : 21 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 6

34009 550 362 6 5 : 21 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 13

Cette spécialité est un générique d'**YAZ 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE MIDAS 0,030 mg/3 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 782 421 0

MIDAS PHARMA GMBH

éthinyloestradiol 0,03 mg
drospirénone 3,00 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 026 4 0 : 21 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 1
- 34009 301 026 6 4 : 21 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 3
- 34009 550 362 7 2 : 21 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 6
- 34009 550 362 8 9 : 21 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 13

Cette spécialité est un générique de **JASMINE 0,03 mg/3 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE MIDAS CONTINU 0,020 mg/3 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 697 814 1

MIDAS PHARMA GMBH

Ethinylestradiol 0,020 mg
Sous forme d'éthinylestradiol bétadex clathrate
Drospirénone 3 mg

pour un comprimé pelliculé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 025 6 5 : 1 plaquette (Aluminium/PVC transparent) de 28 comprimés.
- 34009 301 025 7 2 : 3 plaquettes (Aluminium/PVC transparent) de 28 comprimés.
- 34009 301 025 8 9 : 13 plaquettes (Aluminium/PVC transparent) de 28 comprimés.
- 34009 550 362 4 1 : 6 plaquettes (Aluminium/PVC transparent) de 28 comprimés.

Cette spécialité est un générique d'**YAZ 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée EXUFOT 120 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 838 904 9

RONTIS HELLAS MEDICAL AND PHARMACEUTICAL PRODUCTS SA

fébuxostat 120 mg
sous forme de fébuxostat hémihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 086 3 5 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 550 386 7 2 : 42 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 550 386 8 9 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 550 387 0 2 : 84 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 550 387 1 9 : 98 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 301 086 5 9 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 086 6 6 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 550 387 2 6 : 42 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 550 387 3 3 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 550 387 4 0 : 84 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 550 387 6 4 : 98 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 175 5 2 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 550 434 8 5 : 80 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 175 6 9 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 550 434 9 2 : 80 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 301 086 4 2 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**ADENURIC 120 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée EXUFOT 80 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 433 936 9

RONTIS HELLAS MEDICAL AND PHARMACEUTICAL PRODUCTS SA

fébuxostat 80 mg

sous forme de fébuxostat hémihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 085 8 1 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 301 085 9 8 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 550 385 9 7 : 42 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 550 386 0 3 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 550 386 1 0 : 84 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 550 386 2 7 : 98 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 301 086 0 4 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 086 2 8 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 550 386 3 4 : 42 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 550 386 4 1 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 550 386 5 8 : 84 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 550 386 6 5 : 98 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 175 2 1 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 550 434 6 1 : 80 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
- 34009 301 175 3 8 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 550 434 7 8 : 80 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)

Cette spécialité est un générique d'**ADENURIC 80 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée FUSIDATE DE SODIUM ZENTIVA 250 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 128 274 2

SANOFI AVENTIS FRANCE

fusidate de sodium..... 250 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 233 8 6 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **FUCIDINE 250 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **31 octobre 2017**

Spécialité dénommée GATOURIL 125 mg/5 mL, poudre pour suspension buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 179 695 7

DEXTREG

amoxicilline 125 mg
sous forme d'amoxicilline trihydratée

pour une dose de 5 mL de suspension buvable reconstituée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 183 2 0 : 60 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

34009 301 183 3 7 : 100 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CLAMOXYL 125 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée GATOURIL 250 mg/5 mL, poudre pour suspension buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 810 460 7

DEXTREG

amoxicilline 250 mg
sous forme d'amoxicilline trihydratée

pour une dose de 5 mL de suspension buvable reconstituée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 183 4 4 : 60 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

34009 301 183 5 1 : 75 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

34009 301 183 6 8 : 80 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

34009 301 183 8 2 : 100 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

34009 301 183 9 9 : 120 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CLAMOXYL 250 mg/ 5 ml, poudre pour suspension buvable**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée GATOURIL 500 mg/5 mL, poudre pour suspension buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 811 279 2

DEXTREG

amoxicilline 500 mg
sous forme d'amoxicilline trihydratée

pour une dose de 5 mL de suspension buvable reconstituée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 184 4 3 : 60 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
- 34009 301 184 5 0 : 100 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
- 34009 301 184 6 7 : 125 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CLAMOXYL 500 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée HEPARINE CALCIQUE PANPHARMA 25 000 UI/mL, solution injectable en seringue pré-remplie (S.C.)

Code Identifiant de Spécialité : 6 474 126 8

PANPHARMA

héparine calcique..... 25.000 UI

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 225 4 9 : 0,2 ml en seringue préremplie ; boîte de 2
- 34009 550 449 8 7 : 0,2 ml en seringue préremplie ; boîte de 10
- 34009 301 225 5 6 : 0,3 ml en seringue préremplie ; boîte de 2
- 34009 550 449 9 4 : 0,3 ml en seringue préremplie ; boîte de 10

Décision du **31 octobre 2017**

Spécialité dénommée IMATINIB REDDY 100 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 402 449 4

DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD

imatinib..... 100 mg

sous forme de mésilate d'imatinib

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 058 1 8 : 24 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 058 2 5 : 30 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 059 5 5 : 120 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 058 4 9 : 60 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 058 9 4 : 24 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 059 0 0 : 30 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 059 1 7 : 48 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 059 2 4 : 60 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 058 5 6 : 96 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 058 6 3 : 120 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 058 7 0 : 180 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 059 3 1 : 96 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 059 6 2 : 180 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 058 3 2 : 48 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)

Cette spécialité est un générique de **GLIVEC 100 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée IMATINIB REDDY 400 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 143 634 3

DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD

imatinib..... 400 mg

sous forme de mésilate d'imatinib

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 059 7 9 : 10 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 059 8 6 : 30 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 059 9 3 : 60 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 550 378 0 4 : 90 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
- 34009 301 060 0 6 : 10 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 060 1 3 : 30 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 060 3 7 : 60 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 550 378 1 1 : 90 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **GLIVEC 400 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE ARROW 150 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 914 736 9

ARROW GENERIQUES

irbésartan..... 150 mg
hydrochlorothiazide..... 12,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 274 411 8 9 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 274 412 4 0 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 274 413 0 1 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 274 414 7 9 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 301 168 4 5 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 168 5 2 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 168 6 9 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 168 9 0 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 430 6 5 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 430 7 2 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 430 9 6 : 500 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **COAPROVEL 150 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE ARROW 300 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 894 848 1

ARROW GENERIQUES

irbésartan..... 300 mg
hydrochlorothiazide..... 12,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 274 415 3 0 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 274 417 6 9 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 274 418 2 0 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 274 419 9 8 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 301 169 2 0 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 169 3 7 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 169 5 1 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 169 6 8 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 431 0 2 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 431 1 9 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 431 2 6 : 500 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **COAPROVEL 300 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée IRBESARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE ARROW 300 mg/25 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 466 291 7

ARROW GENERIQUES

irbésartan..... 300 mg
hydrochlorothiazide..... 25 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 274 420 7 0 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 274 421 3 1 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 274 423 6 0 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 274 424 2 1 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 301 169 7 5 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 169 8 2 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 169 9 9 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 170 0 2 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 431 3 3 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 431 5 7 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 431 6 4 : 500 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **COAPROVEL 300 mg/25 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée IRINOTECAN ACCORD 20 mg/mL, solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 548 405 4

ACCORD HEALTHCARE France SAS

irinotécan 17,33 mg
sous forme de chlorhydrate d'irinotécan trihydraté..... 20 mg

pour 1 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 423 4 1 : 2 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 550 423 5 8 : 5 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 550 423 6 5 : 15 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 550 423 7 2 : 25 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CAMPTO 20 mg/ml, solution à diluer pour perfusion (IV)**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée IVABRADINE ARROW 5 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 120 359 5

ARROW GENERIQUES

ivabradine 5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 120 1 4 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 120 2 1 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 120 3 8 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 405 2 1 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 405 4 5 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 405 5 2 : 112 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 128 7 8 : 84 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **PROCORALAN 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée IVABRADINE ARROW 7,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 143 251 2

ARROW GENERIQUES

ivabradine 7,5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 120 6 9 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 120 7 6 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 120 9 0 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 405 6 9 : 84 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 405 7 6 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 406 0 6 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 406 3 7 : 112 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **PROCORALAN 7,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée IVABRADINE BGR 5 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 371 319 8

BIOGARAN

ivabradine 5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine..... 5,390 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 193 8 9 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 193 9 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 194 0 2 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 194 1 9 : 84 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 440 5 5 : 98 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 440 6 2 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 440 7 9 : 112 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **PROCORALAN 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée IVABRADINE BGR 7,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 935 490 9

BIOGARAN

ivabradine 7,5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine..... 8,085 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 194 5 7 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 194 6 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 194 7 1 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 441 2 3 : 84 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 441 3 0 : 98 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 441 4 7 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 441 5 4 : 112 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **PROCORALAN 7,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée IVABRADINE BIOGARAN 5 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 472 525 3

BIOGARAN

ivabradine 5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine..... 5,390 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 193 4 1 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 193 5 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 193 6 5 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 193 7 2 : 84 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 440 1 7 : 98 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 440 2 4 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 440 4 8 : 112 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **PROCORALAN 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée IVABRADINE BIOGARAN 7,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 786 686 4

BIOGARAN

ivabradine 7,5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine..... 8,085 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 194 2 6 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 194 3 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 194 4 0 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 440 8 6 : 84 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 440 9 3 : 98 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 441 0 9 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 441 1 6 : 112 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **PROCORALAN 7,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée IVABRADINE EIGNAPHARMA 5 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 099 772 2

EIGNAPHARMA S.L.

ivabradine 5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine..... 5,39 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 128 2 3 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 128 3 0 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **PROCORALAN 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée IVABRADINE EIGNAPHARMA 7,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 160 975 6

EIGNAPHARMA S.L.

ivabradine 7,5 mg
sous forme de chlorhydrate d'ivabradine..... 8,085 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 128 4 7 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 128 5 4 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **PROCORALAN 7,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée IVABRADINE SANDOZ 5 mg, comprimé pelliculé sécable

Code Identifiant de Spécialité : 6 674 031 8

SANDOZ

ivabradine 5 mg
sous forme d'oxalate d'ivabradine 5,961 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 129 6 0 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 129 7 7 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 129 8 4 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 129 9 1 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 130 1 1 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 130 2 8 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 130 3 5 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 130 4 2 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 412 0 7 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 412 1 4 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 412 2 1 : 112 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 130 6 6 : 14 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 130 7 3 : 28 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 130 8 0 : 30 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 130 9 7 : 56 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 131 0 3 : 60 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 131 1 0 : 84 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 412 3 8 : 100 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 412 4 5 : 112 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 131 2 7 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 131 3 4 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 131 4 1 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 131 5 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 131 6 5 : 56 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 131 8 9 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 131 9 6 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 132 0 2 : 90 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 412 5 2 : 98 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 412 6 9 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 412 7 6 : 112 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 132 1 9 : 14 comprimés en plaquette (avec calendrier/PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 132 2 6 : 28 comprimés en plaquette (avec calendrier/PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 132 4 0 : 30 comprimés en plaquette (avec calendrier/PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 132 5 7 : 56 comprimés en plaquette (avec calendrier/PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 132 6 4 : 60 comprimés en plaquette (avec calendrier/PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 132 7 1 : 84 comprimés en plaquette (avec calendrier/PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 412 8 3 : 100 comprimés en plaquette (avec calendrier/PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 412 9 0 : 112 comprimés en plaquette (avec calendrier/PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 413 0 6 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
34009 550 413 1 3 : 250 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **PROCORALAN 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **02 octobre 2017**

Spécialité dénommée IVABRADINE SANDOZ 7,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 916 748 9

SANDOZ

ivabradine 7,5 mg
sous forme d'oxalate d'ivabradine 8,941 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 132 8 8 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 132 9 5 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 133 0 1 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 133 1 8 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 133 2 5 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 133 3 2 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 413 2 0 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 413 3 7 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 413 4 4 : 112 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 133 6 3 : 14 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 133 7 0 : 28 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 133 8 7 : 30 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 133 9 4 : 56 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 134 0 0 : 60 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 413 5 1 : 100 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 413 7 5 : 112 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 134 2 4 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 134 3 1 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 134 4 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 134 5 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 134 7 9 : 56 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 134 8 6 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 413 8 2 : 98 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 413 9 9 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 414 0 5 : 112 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 135 1 6 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium) avec calendrier)
34009 301 135 3 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium) avec calendrier)
34009 301 135 4 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium) avec calendrier)
34009 301 135 5 4 : 56 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium) avec calendrier)
34009 301 135 6 1 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium) avec calendrier)
34009 550 414 1 2 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium) avec calendrier)
34009 550 414 3 6 : 112 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium) avec calendrier)
34009 550 414 4 3 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
34009 550 414 5 0 : 250 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
34009 550 414 6 7 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 414 7 4 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 414 8 1 : 84 comprimés en plaquette (avec calendrier/OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 414 9 8 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 415 0 4 : 90 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 415 1 1 : 84 comprimés en plaquette (avec calendrier/PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **PROCORALAN 7,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **02 octobre 2017**

Spécialité dénommée LACIDIPINE MYLAN PHARMA 2 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 165 458 0

MYLAN SAS

lacidipine 2 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 219 8 6 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 219 9 3 : 15 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 220 0 6 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 220 1 3 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 220 2 0 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 220 3 7 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 220 4 4 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 448 5 7 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CALDINE 2 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée LANSOPRAZOLE ADS PHARMA RESEARCH 15 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 608 682 2

ADS PHARMA

lansoprazole 15 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 066 5 5 : 7 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 066 6 2 : 14 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 066 7 9 : 15 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 066 8 6 : 28 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 066 9 3 : 30 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 067 0 9 : 45 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 067 1 6 : 50 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 067 2 3 : 56 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 067 4 7 : 7 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 067 5 4 : 14 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 067 6 1 : 15 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 067 8 5 : 28 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 067 9 2 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 068 0 8 : 45 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 068 1 5 : 50 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 068 2 2 : 56 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 068 4 6 : 60 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 380 3 0 : 90 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 380 2 3 : 90 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 067 3 0 : 60 gélules en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **LANZOR 15 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée LANSOPRAZOLE ADS PHARMA RESEARCH 30 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 291 149 0

ADS PHARMA

lansoprazole 30 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 070 5 8 : 7 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 070 6 5 : 14 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 070 7 2 : 15 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 070 9 6 : 28 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 071 0 2 : 30 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 071 1 9 : 40 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 071 2 6 : 45 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 071 3 3 : 50 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 071 5 7 : 56 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 071 6 4 : 60 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 071 7 1 : 84 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 071 8 8 : 90 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 071 9 5 : 7 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 072 1 8 : 14 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 072 2 5 : 15 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 072 3 2 : 28 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 072 4 9 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 072 5 6 : 40 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 072 6 3 : 45 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 072 7 0 : 50 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 072 8 7 : 56 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 072 9 4 : 60 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 380 8 5 : 84 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 380 9 2 : 90 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **LANZOR 30 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée LANSOPRAZOLE ALMUS PHARMA 15 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 996 645 0

ALMUS France

lansoprazole 15 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 064 4 0 : 7 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 064 5 7 : 14 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 064 6 4 : 15 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 064 7 1 : 28 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 064 9 5 : 30 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 065 0 1 : 45 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 065 1 8 : 50 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 065 2 5 : 56 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 065 3 2 : 60 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 379 9 6 : 90 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 065 5 6 : 7 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 065 6 3 : 14 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 065 7 0 : 15 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 065 8 7 : 28 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 065 9 4 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 066 1 7 : 45 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 066 2 4 : 50 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 066 3 1 : 56 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 066 4 8 : 60 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 380 1 6 : 90 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **LANZOR 15 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée LANSOPRAZOLE ALMUS PHARMA 30 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 881 074 0

ALMUS France

lansoprazole 30 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 068 5 3 : 7 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 068 6 0 : 14 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 068 7 7 : 15 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 068 8 4 : 28 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 068 9 1 : 30 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 069 0 7 : 40 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 069 1 4 : 45 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 069 2 1 : 50 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 069 3 8 : 56 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 069 4 5 : 60 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 380 4 7 : 84 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 380 5 4 : 90 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 069 5 2 : 7 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 069 6 9 : 14 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 069 7 6 : 15 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 069 8 3 : 28 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 069 9 0 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 070 0 3 : 40 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 070 1 0 : 45 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 070 2 7 : 50 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 070 3 4 : 56 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 070 4 1 : 60 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 380 6 1 : 84 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 380 7 8 : 90 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **LANZOR 30 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée LATANOPROST ZENTIVA 0,005 %, collyre en solution

Code Identifiant de Spécialité : 6 064 344 2

SANOFI AVENTIS FRANCE

latanoprost 0,005 g

pour 100 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 052 4 5 : 2,5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1

34009 301 052 5 2 : 2,5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **XALATAN 50 microgrammes/ml, collyre en solution**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée LEVONORGESTREL CRISTERS 1,5 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 567 879 2

CRISTERS

lévonorgestrel 1,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 902 2 0 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **LEVONORGESTREL BIOGARAN 1500 microgrammes, comprimé**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée LEVONORGESTREL/ETHINYLESTRADIOL RICHTER 125 microgrammes/30 microgrammes, comprimé enrobé

Code Identifiant de Spécialité : 6 842 984 6

GEDEON RICHTER Ltd

lévonorgestrel 0,125 mg

éthinyloestradiol 0,03 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 040 2 6 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 1

34009 301 040 3 3 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 3

34009 550 365 3 1 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 6

34009 550 365 4 8 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 13

Décision du **19 octobre 2017**

Spécialité dénommée LINEZOLIDE TEVA 600 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 494 849 8

TEVA SANTE

linézolide..... 600 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 550 192 4 4 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 192 5 1 : 1 comprimé en plaquette (aluminium) ; boîte de 10
- 34009 550 192 6 8 : 20 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 192 7 5 : 1 comprimé en plaquette (aluminium) ; boîte de 20
- 34009 550 192 8 2 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 192 9 9 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 193 0 5 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 193 1 2 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 193 2 9 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 193 3 6 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 50
- 34009 550 193 4 3 : 10 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 193 5 0 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 10
- 34009 550 193 7 4 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 193 8 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 20
- 34009 550 193 9 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 194 0 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 194 1 1 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 194 3 5 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 194 4 2 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 194 5 9 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 50
- 34009 550 194 6 6 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 194 7 3 : 1 comprimé en plaquette (aluminium) ; boîte de 10
- 34009 550 194 8 0 : 20 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 194 9 7 : 1 comprimé en plaquette (aluminium) ; boîte de 20
- 34009 550 195 1 0 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 195 2 7 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 195 3 4 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 195 4 1 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 195 5 8 : 1 comprimé en plaquette (aluminium) ; boîte de 50
- 34009 550 195 0 3 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **ZYVOXID 600 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **02 octobre 2017**

Spécialité dénommée LOSARTAN CRISTERS PHARMA 100 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 278 623 6

CRISTERS

losartan potassique..... 100 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 196 6 2 : 7 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 196 7 9 : 10 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 196 8 6 : 14 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 196 9 3 : 15 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 197 0 9 : 21 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 197 1 6 : 28 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 197 2 3 : 30 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 197 3 0 : 50 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 197 4 7 : 56 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 197 5 4 : 90 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 441 7 8 : 98 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 441 8 5 : 100 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 441 9 2 : 210 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 442 0 8 : 280 comprimés en plaquette (polyéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **COZAAR 100 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée MONTELUKAST ACCORD 4 mg, comprimé à croquer
Code Identifiant de Spécialité : 6 926 563 8

ACCORD HEALTHCARE France SAS

montélukast 4 mg
sous forme de montélukast sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 268 565 7 1 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 268 566 3 2 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 268 568 6 1 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 268 569 2 2 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 268 570 0 4 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 268 571 7 2 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 268 572 3 3 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 268 574 6 2 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 584 106 9 7 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 584 107 5 8 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 584 108 1 9 : 140 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 584 109 8 7 : 200 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **SINGULAIR 4 mg, comprimé à croquer**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée MONTELUKAST ACCORD 5 mg, comprimé à croquer
Code Identifiant de Spécialité : 6 584 355 7

ACCORD HEALTHCARE France SAS

montélukast 5 mg
sous forme de montélukast sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 268 595 3 4 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 268 597 6 3 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 268 598 2 4 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 268 599 9 2 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 268 600 7 3 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 268 601 3 4 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 268 603 6 3 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 268 604 2 4 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 268 605 9 2 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 268 606 5 3 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 584 114 1 0 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 584 115 8 8 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 584 116 4 9 : 140 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 584 117 0 0 : 200 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **SINGULAIR 5 mg, comprimé à croquer**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée PANTOPRAZOLE ARROW GENERIQUES 20 mg, comprimé gastro-résistant
Code Identifiant de Spécialité : 6 765 566 4

ARROW GENERIQUES

pantoprazole 20 mg
sous forme de pantoprazole sodique sesquihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 120 4 5 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 120 8 3 : 15 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 121 0 6 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 121 2 0 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 405 8 3 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 405 9 0 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 406 1 3 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 406 2 0 : 500 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 121 3 7 : 14 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 406 4 4 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 406 5 1 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 406 6 8 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 406 7 5 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 406 8 2 : 500 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 121 4 4 : 7 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 406 9 9 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**INIPOMP 20 mg, comprimé gastro-résistant**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée PANTOPRAZOLE ARROW GENERIQUES 40 mg, comprimé gastro-résistant
Code Identifiant de Spécialité : 6 644 006 4

ARROW GENERIQUES

pantoprazole 40 mg
sous forme de pantoprazole sodique sesquihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 121 9 9 : 7 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 122 0 5 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 122 1 2 : 15 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 122 2 9 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 122 3 6 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 407 1 2 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 407 2 9 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 407 3 6 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 407 4 3 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 407 5 0 : 500 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 122 4 3 : 14 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 407 7 4 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 407 8 1 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 407 9 8 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 408 0 4 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 408 1 1 : 500 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**INIPOMP 40 mg, comprimé gastro-résistant**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée PANTOPRAZOLE SUN PHARMA 40 mg, poudre pour solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 379 012 7

SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV

pantoprazole 40 mg
sous forme de pantoprazole sodique sesquihydraté

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 120 0 7 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**EUPANTOL 40 mg, poudre pour solution injectable (IV)**

Décision du **17 octobre 2017**

Spécialité dénommée PRAMIPEXOLE ARROW LAB 0,18 mg, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 112 949 7

ARROW GENERIQUES

pramipexole 0,18 mg
sous forme de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté 0,25 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 923 1 6 : 10 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 923 2 3 : 20 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 923 3 0 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 923 4 7 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 923 5 4 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 923 6 1 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 923 8 5 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 923 9 2 : 200 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 924 0 8 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 924 1 5 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 924 2 2 : 1000 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **SIFROL 0,18 mg, comprimé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée PRAMIPEXOLE ARROW LAB 0,7 mg, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 650 039 0

ARROW GENERIQUES

pramipexole 0,7 mg
sous forme de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté 1 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 924 4 6 : 10 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 924 5 3 : 20 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 924 6 0 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 924 7 7 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 924 8 4 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 924 9 1 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 925 0 7 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 925 1 4 : 200 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 925 2 1 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 925 3 8 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 550 325 2 6 : 1000 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **SIFROL 0,7 mg, comprimé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée PRAMIPEXOLE ARROW LAB 1,1 mg, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 046 955 0

ARROW GENERIQUES

pramipexole 1,1 mg
sous forme de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté 1,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 925 4 5 : 10 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 925 5 2 : 20 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 925 6 9 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 925 7 6 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 925 8 3 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 925 9 0 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 325 3 3 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 325 4 0 : 200 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 926 0 6 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 550 325 5 7 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 550 325 6 4 : 1000 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **SIFROL 1,1 mg, comprimé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée RABEPRAZOLE ADS PHARMA 20 mg, comprimé gastro-résistant
Code Identifiant de Spécialité : 6 112 431 5

ADS PHARMA

rabéprazole 18,85 mg
sous forme de rabéprazole sodique 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 216 4 1 : 1 comprimé en plaquette (aluminium)
34009 301 216 5 8 : 5 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 216 6 5 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 216 7 2 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 216 8 9 : 15 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 216 9 6 : 25 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 217 0 2 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 217 1 9 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 217 2 6 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 217 3 3 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 217 4 0 : 75 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 217 5 7 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 217 6 4 : 120 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **PARIET 20 mg, comprimé gastro-résistant**

Décision du **30 octobre 2017**

Spécialité dénommée RABEPRAZOLE ADS PHARMA GENERICS 20 mg, comprimé gastro-résistant
Code Identifiant de Spécialité : 6 746 266 5

ADS PHARMA

rabéprazole..... 18,85 mg
sous forme de rabéprazole sodique 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 217 7 1 : 1 comprimé en plaquette (aluminium)
34009 301 217 8 8 : 5 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 218 0 1 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 218 1 8 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 218 2 5 : 15 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 218 3 2 : 25 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 218 4 9 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 218 6 3 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 218 7 0 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 218 8 7 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 218 9 4 : 75 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 219 0 0 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 219 2 4 : 120 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **PARIET 20 mg, comprimé gastro-résistant**

Décision du **30 octobre 2017**

Spécialité dénommée RASAGILINE APS 1 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 760 062 5

APS ALSTER PHARMA SERVICE GMBH

rasagiline 1,000 mg
sous forme de tartrate de rasagiline

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 144 7 6 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 144 8 3 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 144 9 0 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 145 0 6 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 418 1 8 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 418 2 5 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 418 3 2 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 418 4 9 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 418 5 6 : 112 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 145 1 3 : 7 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 145 2 0 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 145 3 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 145 4 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 418 6 3 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 418 7 0 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 418 9 4 : 98 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 419 0 0 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 419 1 7 : 112 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 419 2 4 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
34009 301 145 5 1 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**AZILECT 1 mg, comprimé**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE POLFA PABIANICE 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 699 408 1

PABIANICKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLFA SA

rosuvastatine 10 mg
sous forme de rosuvastatine calcique 10,4 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 682 4 3 : 7 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 682 5 0 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 682 6 7 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 682 7 4 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 682 8 1 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 682 9 8 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE POLFA PABIANICE 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 488 584 5

PABIANICKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLFA SA

rosuvastatine 20 mg
sous forme de rosuvastatine calcique 20,8 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 681 7 5 : 7 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 681 9 9 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 682 0 5 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 682 2 9 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 682 3 6 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE POLFA PABIANICE 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 143 548 3

PABIANICKIE ZAKLADY FARMACEUTYCZNE POLFA SA

rosuvastatine 5 mg
sous forme de rosuvastatine calcique 5,2 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 681 0 6 : 7 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 681 1 3 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 681 2 0 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 681 4 4 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 681 5 1 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 681 6 8 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée SEVELAMER CARBONATE MYLAN 2,4 g, poudre pour suspension buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 989 926 1

MYLAN SAS

carbonate de sévélamer2,4 g

pour un sachet

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 854 8 6 : poudre en sachet (polytéréphtalate (PET)/polyéthylène basse densité (PEBD)/aluminium) ; boîte de 60

34009 300 854 9 3 : poudre en sachet (polytéréphtalate (PET)/polyéthylène basse densité (PEBD)/aluminium) ; boîte de 90

Cette spécialité est un générique de **RENVELA 2,4 g, poudre pour suspension buvable**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée SOLIFENACINE ZYDUS 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 234 243 4

ZYDUS FRANCE

solifénacine7,5 mg

sous forme de succinate de solifénacine.....10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 053 4 4 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 053 5 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **VESICARE 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée SOLIFENACINE ZYDUS 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 813 015 3

ZYDUS FRANCE

solifénacine3,8 mg

sous forme de succinate de solifénacine.....5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 053 2 0 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 053 3 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **VESICARE 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL ALTER 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 015 474 3

LABORATOIRES ALTER

tadalafil..... 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 173 3 0 : 4 comprimés en plaquette (aluminium/polychlorotrifluoroéthylène/PVC)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL ALTER 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 355 614 9

LABORATOIRES ALTER

tadalafil..... 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 173 4 7 : 2 comprimés en plaquette (aluminium/polychlorotrifluoroéthylène/PVC)

34009 301 173 5 4 : 4 comprimés en plaquette (aluminium/polychlorotrifluoroéthylène/PVC)

34009 301 173 6 1 : 8 comprimés en plaquette (aluminium/polychlorotrifluoroéthylène/PVC)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 20 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL ALTER 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 247 258 4

LABORATOIRES ALTER

tadalafil..... 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 173 0 9 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/polychlorotrifluoroéthylène/PVC)

34009 301 173 2 3 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/polychlorotrifluoroéthylène/PVC)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **16 octobre 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL PHARMAKI GENERICS 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 475 308 5

PHARMAKI GENERICS LTD

tadalafil..... 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 225 9 4 : 4 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL PHARMAKI GENERICS 2,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 843 219 4

PHARMAKI GENERICS LTD

tadalafil..... 2,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 225 3 2 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 2,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL PHARMAKI GENERICS 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 057 274 6

PHARMAKI GENERICS LTD

tadalafil..... 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 226 0 0 : 4 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 301 226 1 7 : 8 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 20 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée TADALAFIL PHARMAKI GENERICS 5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 171 515 4

PHARMAKI GENERICS LTD

tadalafil..... 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 225 6 3 : 14 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 301 225 7 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 301 225 8 7 : 84 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CIALIS 5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée TRAMADOL/PARACETAMOL MYLAN 37,5 mg/325 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 813 583 0

MYLAN SAS

chlorhydrate de tramadol..... 37,5 mg

paracétamol..... 325 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 275 624 5 7 : 2 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 275 625 1 8 : 5 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 275 626 8 6 : 10 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 275 627 4 7 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 585 615 4 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 585 616 0 3 : 40 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 585 617 7 1 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 585 618 3 2 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 585 620 8 2 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 585 621 4 3 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 275 628 0 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 20

34009 585 623 7 2 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 60

34009 585 624 3 3 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 585 626 6 2 : 500 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 585 622 0 4 : 200 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **IXPRIM 37,5 mg/325 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 octobre 2017**

Spécialité dénommée TRAVOPROST/TIMOLOL ZENTIVA 40 microgrammes/mL + 5 mg/mL, collyre en solution

Code Identifiant de Spécialité : 6 908 625 4

SANOFI AVENTIS FRANCE

travoprost..... 40
microgrammes
timolol..... 5 mg
sous forme de maléate de timolol

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 051 9 1 : 5 ml en flacon (polypropylène) ; boîte de 1
34009 550 371 4 9 : 5 ml en flacon (polypropylène) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **DUOTRAV 40 microgrammes/ml + 5 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **02 octobre 2017**

Spécialité dénommée TRH FERRING 200 microgrammes/1 ml, solution injectable

Code Identifiant de Spécialité : 6 839 303 3

FERRING SAS

protiréline anhydre 0,200 mg
sous forme de protiréline

pour 1 ml de solution injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 170 4 0 : 1 ml en ampoule (unidose(s)/en verre) ; boîte de 1

Décision du **20 octobre 2017**

Spécialité dénommée TRIMEBUTINE MEDISOL 50 mg/5 mL, solution injectable

Code Identifiant de Spécialité : 6 238 784 2

MEDISOL

maléate de trimébutine 50 mg

pour 5 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 357 7 0 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 25

Cette spécialité est un générique de **DEBRIDAT 50 mg/5 ml, solution injectable en ampoule**

Décision du **06 octobre 2017**

Spécialité dénommée VENLAFAXINE ZYDUS LP 37,5 mg, gélule à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 770 868 6

ZYDUS FRANCE

venlafaxine..... 37,50 mg
sous forme de chlorhydrate de venlafaxine..... 42,43 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 219 4 8 : 30 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 219 5 5 : 30 gélules en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**EFFEXOR L.P. 37,5 mg, gélule à libération prolongée**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée VENLAFAXINE ZYDUS LP 75 mg, gélule à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 911 718 7

ZYDUS FRANCE

venlafaxine..... 75,00 mg
sous forme de chlorhydrate de venlafaxine..... 84,86 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 219 6 2 : 30 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 219 7 9 : 30 gélules en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**EFFEXOR L.P. 75 mg, gélule à libération prolongée**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée VILDAGLIPTINE/METFORMINE SANDOZ 50 mg/1000 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 000 493 2

SANDOZ

metformine.....	780 mg
sous forme de chlorhydrate de metformine.....	1000 mg
vildagliptine.....	50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 167 7 7 : 10 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 167 8 4 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 167 9 1 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 429 4 5 : 120 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 429 5 2 : 180 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 429 6 9 : 360 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 429 7 6 : 120 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 429 8 3 : 180 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 168 1 4 : 10 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
- 34009 301 168 2 1 : 30 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
- 34009 301 168 3 8 : 60 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
- 34009 550 430 0 3 : 120 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
- 34009 550 430 1 0 : 180 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
- 34009 550 430 2 7 : 360 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
- 34009 550 430 3 4 : 120 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
- 34009 550 430 4 1 : 180 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
- 34009 550 430 5 8 : 360 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
- 34009 550 429 9 0 : 360 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**EUCREAS 50 mg/1000 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée VILDAGLIPTINE/METFORMINE SANDOZ 50 mg/850 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 922 922 9

SANDOZ

metformine..... 660 mg
sous forme de chlorhydrate de metformine..... 850 mg
vildagliptine 50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 166 9 2 : 10 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 167 0 8 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 167 2 2 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 428 2 2 : 120 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 428 4 6 : 180 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 428 6 0 : 180 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 443 1 4 : 360 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 428 7 7 : 360 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 428 5 3 : 120 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 167 4 6 : 10 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
34009 301 167 5 3 : 30 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
34009 301 167 6 0 : 60 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
34009 550 428 8 4 : 120 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
34009 550 428 9 1 : 180 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
34009 550 429 0 7 : 360 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
34009 550 429 2 1 : 180 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
34009 550 429 3 8 : 360 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)
34009 550 429 1 4 : 120 comprimés en plaquette (polychlorotrifluoroéthylène/PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**EUCREAS 50 mg/850 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **27 octobre 2017**

Spécialité dénommée ZONISAMIDE CHANELLE 100 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 886 642 2

CHANELLE MEDICAL

zonisamide..... 100 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 126 2 5 : 28 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 126 4 9 : 56 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 126 5 6 : 84 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 126 6 3 : 98 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 411 2 2 : 196 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 126 7 0 : 14 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/EVOH : éthylène alcool
vinylique/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 126 8 7 : 28 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/EVOH : éthylène alcool
vinylique/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 126 9 4 : 56 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/EVOH : éthylène alcool
vinylique/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **ZONEGRAN 100 mg, gélule**

Décision du **26 octobre 2017**

Spécialité dénommée ZONISAMIDE CHANELLE 25 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 089 078 4

CHANELLE MEDICAL

zonisamide.....25 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 125 1 9 : 14 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 125 2 6 : 28 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 125 3 3 : 14 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/EVOH : éthylène alcool vinylique/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

34009 301 125 4 0 : 28 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/EVOH : éthylène alcool vinylique/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **ZONEGRAN 25 mg, gélule**

Décision du **26 octobre 2017**

Spécialité dénommée ZONISAMIDE CHANELLE 50 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 296 097 5

CHANELLE MEDICAL

zonisamide.....50 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 125 5 7 : 14 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 125 6 4 : 28 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 125 8 8 : 56 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 125 9 5 : 14 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/EVOH : éthylène alcool vinylique/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

34009 301 126 0 1 : 28 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/EVOH : éthylène alcool vinylique/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

34009 301 126 1 8 : 56 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/EVOH : éthylène alcool vinylique/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **ZONEGRAN 50 mg, gélule**

Décision du **26 octobre 2017**