

Autorisations de mise sur le marché Décisions accordées en Décembre 2017

Spécialité dénommée ABACAVIR/LAMIVUDINE ARROW 600 mg/300 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 282 887 0

ARROW GENERIQUES

abacavir 600 mg
sous forme de sulfate d'abacavir
lamivudine..... 300 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 281 4 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 281 5 2 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 478 5 8 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 478 6 5 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 478 7 2 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 478 8 9 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **KIVEXA 600 mg/300 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ABACAVIR/LAMIVUDINE/ZIDOVUDINE MYLAN 300 mg/150 mg/300 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 315 234 5

MYLAN SAS

abacavir	300 mg
sous forme de sulfate d'abacavir	
lamivudine.....	150 mg
zidovudine.....	300 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 224 4 0 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 301 224 6 4 : 50 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 301 224 7 1 : 60 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 550 449 4 9 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 550 449 5 6 : 120 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 301 224 8 8 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 224 9 5 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 225 0 1 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 449 6 3 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 449 7 0 : 120 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 230 9 6 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium) ;
boite de 50
- 34009 301 231 0 2 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium) ;
boite de 60
- 34009 301 231 2 6 : 1 comprimé en plaquette (aluminium) ; boite de 50
- 34009 301 231 3 3 : 1 comprimé en plaquette (aluminium) ; boite de 60
- 34009 301 225 2 5 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boite de 1

Cette spécialité est un générique de **TRIZIVIR 300 mg / 150 mg / 300 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **21 décembre 2017**

Spécialité dénommée ACETYLCYSTEINE ALPEX 600 mg, granulés pour solution buvable

Code Identifiant de Spécialité : 6 140 674 5

ALPEX PHARMA (UK) LIMITED

acétylcystéine	600 mg
----------------------	--------

pour un sachet

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 260 4 2 : granule en sachet (polytéréphtalate (PET)/polyéthylène/aluminium/PEBDL :
polyéthylène à basse densité linéaire) ; boite de 6
- 34009 301 260 5 9 : granule en sachet (polytéréphtalate (PET)/polyéthylène/aluminium/PEBDL :
polyéthylène à basse densité linéaire) ; boite de 10
- 34009 301 260 6 6 : granule en sachet (polytéréphtalate (PET)/polyéthylène/aluminium/PEBDL :
polyéthylène à basse densité linéaire) ; boite de 12
- 34009 301 260 7 3 : granule en sachet (polytéréphtalate (PET)/polyéthylène/aluminium/PEBDL :
polyéthylène à basse densité linéaire) ; boite de 30

Décision du **19 décembre 2017**

Spécialité dénommée ACIDE ALENDRONIQUE/CHOLECALCIFEROL (VITAMINE D3) CRISTERS 70 mg/2800 UI, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 427 287 4

CRISTERS

acide alendronique 70 mg
sous forme d'alendronate monosodique trihydraté
cholécalférol 70
microgrammes (2800 UI)
sous forme de cholécalférol (concentrat de), forme pulvérulente

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 096 3 2 : 4 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 096 4 9 : 12 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée ACIDE ALENDRONIQUE/CHOLECALCIFEROL (VITAMINE D3) CRISTERS 70 mg/5600 UI, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 300 194 1

CRISTERS

acide alendronique 70 mg
sous forme d'alendronate monosodique trihydraté
cholécalférol 140
microgrammes (5600 UI)
sous forme de cholécalférol (concentrat de), forme pulvérulente

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 096 5 6 : 4 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 096 6 3 : 12 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée ACIDE GADOTERIQUE GUERBET 0,5 mmol/mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 542 767 6

GUERBET

acide gadotérique 279,32 mg
sous forme d'oxyde de gadolinium
acide gadotérique 279,32 mg
sous forme de DOTA

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 234 2 3 : 5 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 301 234 3 0 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 301 234 4 7 : 15 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 301 234 5 4 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 301 234 6 1 : 60 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 550 453 5 9 : 5 ml en flacon (en verre) ; boîte de 25
34009 550 453 6 6 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 25
34009 550 453 7 3 : 15 ml en flacon (en verre) ; boîte de 25
34009 550 453 9 7 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 25
34009 550 454 0 3 : 60 ml en flacon (en verre) ; boîte de 25

Cette spécialité est un générique de **DOTAREM 0,5 mmol/mL, solution injectable**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée ACIDE GADOTERIQUE GUERBET 0,5 mmol/mL, solution injectable en seringue pré-remplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 491 342 6

GUERBET

acide gadotérique 279,32 mg
sous forme d'oxyde de gadolinium
acide gadotérique 279,32 mg
sous forme de DOTA

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 234 7 8 : 10 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1
34009 301 234 8 5 : 15 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1
34009 301 234 9 2 : 20 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **DOTAREM 0,5 mmol/mL, solution injectable en seringue pré-remplie**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée ACIDE MYCOPHENOLIQUE ACCORD 180 mg, comprimé gastro-résistant
Code Identifiant de Spécialité : 6 000 343 5

ACCORD HEALTHCARE France SAS

acide mycophénolique 180,00 mg
sous forme de mycophénolate sodique 192,40 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 094 3 7 : 20 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 094 4 4 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 094 5 1 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 094 6 8 : 120 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 094 7 5 : 250 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **MYFORTIC 180 mg, comprimé gastro-résistant**

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ACIDE MYCOPHENOLIQUE ACCORD 360 mg, comprimé gastro-résistant
Code Identifiant de Spécialité : 6 795 110 8

ACCORD HEALTHCARE France SAS

acide mycophénolique 360,00 mg
sous forme de mycophénolate sodique 384,70 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 094 9 9 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 095 0 5 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 095 1 2 : 120 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 095 2 9 : 250 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **MYFORTIC 360 mg, comprimé gastro-résistant**

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ACIDE TRANEXAMIQUE AGUETTANT 0,5 g/5 mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 431 449 0

Laboratoire AGUETTANT

acide tranexamique 0,5 g

pour 5 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 255 1 9 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique de **EXACYL 0,5 g/5 ml I.V., solution injectable**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée ADENOSINE ACCORD 6 mg/2 ml, solution injectable

Code Identifiant de Spécialité : 6 835 226 4

ACCORD HEALTHCARE France SAS

adénosine 3 mg

pour 1 ml de solution injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 485 8 9 : 2 ml en flacon (en verre) ; boîte de 6

Cette spécialité est un générique de **KRENOSIN 6 mg/2 ml, solution injectable**

Décision du **29 décembre 2017**

Spécialité dénommée ADRENALINE AGUETTANT 1 mg/mL sans sulfite, solution injectable en seringue pré-remplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 191 215 5

Laboratoire AGUETTANT

adrénaline 1 mg

sous forme de tartrate d'adrénaline

pour 1 mL de solution injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 266 6 0 : 5 ml en seringue préremplie (polypropylène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1

34009 301 266 7 7 : 5 ml en seringue préremplie (polypropylène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 10

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ALLOPURINOL MYLAN PHARMA 100 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 487 295 8

MYLAN SAS

allopurinol 100 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 303 3 9 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 303 4 6 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 303 5 3 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 485 5 8 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **ZYLORIC 100 mg, comprimé**

Décision du **29 décembre 2017**

Spécialité dénommée ALLOPURINOL MYLAN PHARMA 300 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 900 387 4

MYLAN SAS

allopurinol 300 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 303 6 0 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 303 7 7 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 485 6 5 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **ZYLORIC 300 mg, comprimé**

Décision du **29 décembre 2017**

Spécialité dénommée AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE KABI 1 g/100 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 403 558 3

FRESENIUS KABI FRANCE SA

amoxicilline 1 g

sous forme d'amoxicilline sodique

acide clavulanique 100 mg

sous forme de clavulanate de potassium

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 278 533 0 2 : 50 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 278 534 7 0 : 50 ml en flacon (en verre) ; boîte de 5

34009 278 535 3 1 : 50 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique d'**AUGMENTIN 1 g/100 mg ENFANTS, poudre pour solution injectable (I.V.)**

Décision du **22 décembre 2017**

Spécialité dénommée AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE KABI 1 g/200 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 928 014 5

FRESENIUS KABI FRANCE SA

amoxicilline 1 g
sous forme d'amoxicilline sodique
acide clavulanique 200 mg
sous forme de clavulanate de potassium

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 278 537 6 0 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 278 538 2 1 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 5
34009 278 539 9 9 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10
34009 586 637 1 0 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 50

Cette spécialité est un générique d'**AUGMENTIN 1 g/200 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion (IV)**

Décision du **22 décembre 2017**

Spécialité dénommée AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE KABI 2 g/200 mg, poudre pour solution pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 957 179 1

FRESENIUS KABI FRANCE SA

amoxicilline 2 g
sous forme d'amoxicilline sodique
acide clavulanique 200 mg
sous forme de clavulanate de potassium

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 278 540 7 1 : 100 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 278 541 3 2 : 100 ml en flacon (en verre) ; boîte de 5
34009 278 543 6 1 : 100 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique d'**AUGMENTIN 2 g/200 mg ADULTES, poudre pour solution pour perfusion**

Décision du **22 décembre 2017**

Spécialité dénommée AMOXICILLINE/ACIDE CLAVULANIQUE KABI 500 mg/50 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 515 605 0

FRESENIUS KABI FRANCE SA

amoxicilline 500 mg
sous forme d'amoxicilline sodique
acide clavulanique 50 mg
sous forme de clavulanate de potassium

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 278 530 1 2 : 15 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 278 531 8 0 : 15 ml en flacon (en verre) ; boîte de 5
34009 278 532 4 1 : 15 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10
34009 586 636 5 9 : 15 ml en flacon (en verre) ; boîte de 50

Cette spécialité est un générique d'**AUGMENTIN 500 mg/50 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion (IV)**

Décision du **22 décembre 2017**

Spécialité dénommée ANAGRELIDE BIOGARAN 0,5 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 201 506 2

BIOGARAN

anagrélide 0,5 mg
sous forme de chlorhydrate d'anagrélide monohydraté

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 300 0 1 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **XAGRID 0,5 mg, gélule**

Décision du **28 décembre 2017**

Spécialité dénommée ANAGRELIDE EG 0,5 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 656 355 8

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

anagrélide 0,5 mg
sous forme de chlorhydrate d'anagrélide monohydraté

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 300 5 6 : 42 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 301 300 6 3 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **XAGRID 0,5 mg, gélule**

Décision du **28 décembre 2017**

Spécialité dénommée ANAGRELIDE EG 1 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 193 547 4

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

anagrélide 1 mg
sous forme de chlorhydrate d'anagrélide monohydraté

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 300 2 5 : 42 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 301 300 4 9 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Décision du **28 décembre 2017**

Spécialité dénommée ANAGRELIDE SANDOZ 0,5 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 056 917 3

SANDOZ

anagrélide 0,5 mg
sous forme de chlorhydrate d'anagrélide monohydraté

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 300 1 8 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **XAGRID 0,5 mg, gélule**

Décision du **28 décembre 2017**

Spécialité dénommée ANAGRELIDE TEVA 0,5 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 205 117 2

TEVA BV

anagrélide 0,5 mg
sous forme de chlorhydrate d'anagrélide monohydraté

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 281 2 1 : 42 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 301 281 3 8 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **XAGRID 0,5 mg, gélule**

Décision du **26 décembre 2017**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE ARROW 10 mg, comprimé orodispersible
Code Identifiant de Spécialité : 6 300 981 7

ARROW GENERIQUES

aripiprazole 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 986 0 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/polyester/papier/aluminium)

34009 300 986 1 5 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/polyester/papier/aluminium)

34009 550 343 9 1 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/polyester/papier/aluminium)

34009 301 063 9 6 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 064 0 2 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 550 379 5 8 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ABILIFY 10 mg, comprimé orodispersible**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE ARROW 15 mg, comprimé orodispersible
Code Identifiant de Spécialité : 6 656 689 2

ARROW GENERIQUES

aripiprazole 15 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 986 2 2 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/polyester/papier/aluminium)
- 34009 550 344 0 7 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/polyester/papier/aluminium)
- 34009 550 344 1 4 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/polyester/papier/aluminium)
- 34009 301 064 1 9 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 550 379 6 5 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 550 379 7 2 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ABILIFY 15 mg, comprimé orodispersible**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée BASILICUM COMPLEXE N°96, solution buvable en gouttes
Code Identifiant de Spécialité : 6 789 284 1

Laboratoires LEHNING

nux vomica pour préparations homéopathiques 3 ml (4 DH)
vinca minor pour préparations homéopathiques 3 ml (3 DH)
asa foetida pour préparations homéopathiques 3 ml (3 DH)
china rubra pour préparations homéopathiques 3 ml (3 DH)
chamomilla vulgaris pour préparations homéopathiques 3 ml (3 DH)
sulfur pour préparations homéopathiques 3 ml (4 DH)
lycopodium clavatum pour préparations homéopathiques 3 ml (4 DH)
colchicum autumnale pour préparations homéopathiques 3 ml (4 DH)
belladonna pour préparations homéopathiques 3 ml (3 DH)

pour 30 ml de solution buvable en gouttes

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 190 8 2 : 30 ml en flacon compte-gouttes (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1

Décision du **19 décembre 2017**

Spécialité dénommée BLEOMYCINE ACCORD 15000 UI, poudre pour solution injectable / pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 003 338 9

ACCORD HEALTHCARE France SAS

bléomycine..... 15 000 UI
sous forme de sulfate de bléomycine

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 165 7 9 : 6 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
- 34009 550 427 3 0 : 6 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10
- 34009 550 427 4 7 : 6 ml en flacon (en verre) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique de **BLEOMYCINE BELLON 15 mg, poudre pour solution injectable**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée BOSENTAN PHARMAKI GENERICS 125 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 215 420 8

PHARMAKI GENERICS LTD

bosentan..... 125 mg
sous forme de bosentan monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 550 468 3 7 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
- 34009 550 468 4 4 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
- 34009 550 468 6 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
- 34009 550 468 7 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
- 34009 550 468 8 2 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
- 34009 550 468 9 9 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
- 34009 550 469 0 5 : 90 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
- 34009 550 469 2 9 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
- 34009 550 469 3 6 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 469 4 3 : 120 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **TRACLEER 125 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée BOSENTAN PHARMAKI GENERICS 62,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 313 965 0

PHARMAKI GENERICS LTD

bosentan 62,5 mg
sous forme de bosentan monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 467 2 1 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
34009 550 467 3 8 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
34009 550 467 4 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
34009 550 467 5 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
34009 550 467 6 9 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
34009 550 467 7 6 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
34009 550 467 8 3 : 90 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
34009 550 468 0 6 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
34009 550 468 1 3 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 550 468 2 0 : 120 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **TRACLEER 62,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée BRIMONIDINE BIOGARAN 0,2 % (2 mg/ml), collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 870 083 1

BIOGARAN

brimonidine 1,3 mg
sous forme de tartrate de brimonidine 2 mg

pour 1 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 273 7 7 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
34009 301 273 8 4 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3
34009 301 273 9 1 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 6

Cette spécialité est un générique d'**ALPHAGAN 0,2 % (2mg/ml), collyre en solution**

Décision du **08 décembre 2017**

Spécialité dénommée CASPOFUNGINE FRESENIUS KABI 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 251 753 1

FRESENIUS KABI FRANCE SA

caspofungine 50 mg
sous forme d'acétate de caspofungine

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 247 1 0 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CANCIDAS 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée CASPOFUNGINE FRESENIUS KABI 70 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 871 833 8

FRESENIUS KABI FRANCE SA

caspofungine 70 mg
sous forme d'acétate de caspofungine

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 247 2 7 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CANCIDAS 70 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée CINACALCET SANDOZ 30 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 550 520 3

SANDOZ

cinacalcet 30 mg
sous forme de chlorhydrate de cinacalcet

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 276 8 1 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 301 276 9 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 301 277 0 4 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

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

Décision du **11 décembre 2017**

Spécialité dénommée CINACALCET SANDOZ 60 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 021 852 3

SANDOZ

cinacalcet..... 60 mg
sous forme de chlorhydrate de cinacalcet

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 277 2 8 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 301 277 3 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 301 277 4 2 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

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

Décision du **11 décembre 2017**

Spécialité dénommée CINACALCET SANDOZ 90 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 412 547 9

SANDOZ

cinacalcet..... 90 mg
sous forme de chlorhydrate de cinacalcet

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 277 5 9 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 301 277 6 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 301 277 7 3 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

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

Décision du **11 décembre 2017**

Spécialité dénommée CLOFARABINE MYLAN 1 mg/ml, solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 122 995 3

MYLAN SAS

clofarabine 1 mg

pour 1 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 550 390 7 5 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
- 34009 550 390 8 2 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 3
- 34009 550 390 9 9 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 4
- 34009 550 391 0 5 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10
- 34009 550 391 1 2 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 20

Cette spécialité est un générique de **EVOLTRA 1 mg/ml, solution à diluer pour perfusion**

Décision du **29 décembre 2017**

Spécialité dénommée CLOPIDOGREL EG LABO 75 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 723 372 7

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

clopidogrel 75 mg
sous forme d'hydrogénosulfate de clopidogrel

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 270 9 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
- 34009 301 271 0 0 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
- 34009 301 271 1 7 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 271 2 4 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 473 1 5 : 90 comprimés en plaquette (PVC/aluminium-ACLAR)
- 34009 550 473 2 2 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
- 34009 550 473 3 9 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 550 473 4 6 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **PLAVIX 75 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée DARUNAVIR EG 150 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 760 027 6

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

darunavir 150 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 253 2 8 : 35 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 253 3 5 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 253 4 2 : 70 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 253 6 6 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
- 34009 301 270 4 9 : 240 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)

Cette spécialité est un générique de **PREZISTA 150 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée DARUNAVIR EG 300 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 670 844 1

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

darunavir 300 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 253 7 3 : 35 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

34009 301 253 8 0 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

34009 301 253 9 7 : 70 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

34009 301 254 0 3 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 301 270 5 6 : 120 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)

Cette spécialité est un générique de **PREZISTA 300 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée DARUNAVIR EG 400 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 742 209 0

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

darunavir 400 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 254 2 7 : 35 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

34009 301 254 3 4 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

34009 301 254 4 1 : 70 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

34009 301 254 5 8 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 301 270 6 3 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)

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

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée DARUNAVIR EG 600 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 849 315 8

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

darunavir 600 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 254 6 5 : 35 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 254 7 2 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 254 8 9 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
- 34009 301 270 8 7 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
- 34009 550 460 1 1 : 70 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

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

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée DARUNAVIR EG 75 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 892 185 8

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

darunavir 75 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 252 7 4 : 35 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 252 8 1 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 253 0 4 : 70 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 253 1 1 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
- 34009 550 472 9 2 : 480 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)

Cette spécialité est un générique de **PREZISTA 75 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée DARUNAVIR EG 800 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 381 273 0

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

darunavir 800 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 254 9 6 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 550 460 2 8 : 35 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

34009 550 460 3 5 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

34009 550 460 5 9 : 70 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

Cette spécialité est un générique de **PREZISTA 800 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée DARUNAVIR SANDOZ 400 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 086 006 1

SANDOZ

darunavir 400 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 275 0 6 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

34009 301 275 1 3 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

34009 301 275 2 0 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

34009 301 275 3 7 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

34009 301 275 4 4 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC) ; boîte de 60

34009 301 275 5 1 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 550 475 8 2 : 120 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)

34009 550 475 9 9 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 2

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

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée DARUNAVIR SANDOZ 600 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 817 521 6

SANDOZ

darunavir 600 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 275 6 8 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 275 7 5 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 275 8 2 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 276 0 5 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC) ; boîte de 60
- 34009 301 276 1 2 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
- 34009 550 476 0 5 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 550 476 1 2 : 120 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 550 476 2 9 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 2
- 34009 550 476 3 6 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 3
- 34009 550 476 4 3 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 4

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

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée DARUNAVIR SANDOZ 75 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 757 117 3

SANDOZ

darunavir 75 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 274 4 5 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 274 5 2 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 274 6 9 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 274 7 6 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 274 8 3 : 120 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 274 9 0 : 480 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)

Cette spécialité est un générique de **PREZISTA 75 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée DARUNAVIR SANDOZ 800 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 682 447 4

SANDOZ

darunavir 800 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 276 2 9 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 276 3 6 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 301 276 4 3 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC) ; boîte de 30
- 34009 301 276 6 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
- 34009 550 476 5 0 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 550 476 6 7 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 550 476 7 4 : 120 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène/PVDC)
- 34009 550 476 9 8 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 2
- 34009 550 477 0 4 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 3
- 34009 550 477 1 1 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 4
- 34009 550 477 2 8 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 8

Cette spécialité est un générique de **PREZISTA 800 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée DEXMEDETOMIDINE TEVA 100 microgrammes/mL, solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 677 594 9

TEVA SANTE

dexmédétomidine 100

microgrammes

sous forme de chlorhydrate de dexmédétomidine

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 550 435 5 3 : 2 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
- 34009 550 435 6 0 : 2 ml en flacon (en verre) ; boîte de 5
- 34009 550 435 7 7 : 2 ml en flacon (en verre) ; boîte de 25

Cette spécialité est un générique de **DEXDOR 100 microgrammes/ml, solution à diluer pour perfusion**

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée DULOXETINE ARROW 30 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 446 875 9

LABORATOIRES GERDA

duloxétine base..... 30 mg
sous forme de chlorhydrate de duloxétine

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 231 4 0 : 7 gélules en plaquette (PVC/polyamide/aluminium)
- 34009 301 231 5 7 : 28 gélules en plaquette (PVC/polyamide/aluminium)
- 34009 550 451 1 3 : 100 gélules en plaquette (PVC/polyamide/aluminium)
- 34009 301 231 6 4 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 451 2 0 : 1000 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

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

Décision du **22 décembre 2017**

Spécialité dénommée DULOXETINE ARROW 60 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 920 615 9

LABORATOIRES GERDA

duloxétine 60 mg
sous forme de chlorhydrate de duloxétine

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 231 8 8 : 28 gélules en plaquette (PVC/polyamide/aluminium)
- 34009 550 451 3 7 : 100 gélules en plaquette (PVC/polyamide/aluminium)
- 34009 301 231 9 5 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 451 4 4 : 1000 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 453 4 2 : 84 gélules en plaquette (PVC/polyamide/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CYMBALTA 60 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **22 décembre 2017**

Spécialité dénommée DULOXETINE PHARMAKI GENERICS 30 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 202 732 8

PHARMAKI GENERICS LTD

duloxétine 30 mg
sous forme de chlorhydrate de duloxétine

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 232 0 1 : 7 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 232 1 8 : 14 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 232 2 5 : 28 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 232 3 2 : 56 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 452 2 9 : 90 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 452 3 6 : 98 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 452 4 3 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 232 4 9 : 7 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 232 5 6 : 14 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 232 6 3 : 28 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 232 7 0 : 56 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 550 452 5 0 : 90 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 550 452 6 7 : 98 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 550 452 7 4 : 100 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée DULOXETINE PHARMAKI GENERICS 60 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 769 076 1

PHARMAKI GENERICS LTD

duloxétine 60 mg
sous forme de chlorhydrate de duloxétine

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 232 9 4 : 7 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 233 0 0 : 14 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 233 1 7 : 28 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 233 2 4 : 56 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 452 8 1 : 90 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 452 9 8 : 98 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 453 0 4 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 233 3 1 : 7 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 233 5 5 : 14 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 233 6 2 : 28 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 233 7 9 : 56 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 550 453 1 1 : 90 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 550 453 2 8 : 98 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 550 453 3 5 : 100 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CYMBALTA 60 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL SANDOZ 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 848 606 0

SANDOZ

ténofovir disoproxil..... 245 mg
emtricitabine 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 195 0 1 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 119 8 7 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 404 6 0 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 404 8 4 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 119 9 4 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
34009 550 404 9 1 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 2
34009 550 405 0 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **TRUVADA 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **28 décembre 2017**

Spécialité dénommée ENALAPRIL/LERCANIDIPINE KRKA 20 mg/10 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 556 934 8

Krka, dd, Novo mesto

lercanidipine..... 9,44 mg
sous forme de chlorhydrate de lercanidipine..... 10 mg
énalapril 15,29 mg
sous forme de maléate d'énalapril..... 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 241 0 9 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 241 1 6 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 241 2 3 : 15 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 241 3 0 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 241 4 7 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 241 5 4 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 241 6 1 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 241 8 5 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 241 9 2 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 242 0 8 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 456 0 1 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 456 1 8 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **LERCAPRESS 20 mg/10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée ENTECAVIR SANDOZ 0,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 315 597 1

SANDOZ

entécavir 0,50 mg
sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 018 2 7 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 018 3 4 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 358 8 6 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 018 4 1 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

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

Décision du **19 décembre 2017**

Spécialité dénommée ENTECAVIR SANDOZ 1 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 878 939 9

SANDOZ

entécavir 1 mg
sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 018 5 8 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 018 7 2 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 358 9 3 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 018 8 9 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

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

Décision du **19 décembre 2017**

Spécialité dénommée ENTECAVIR TEVA 0,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 243 238 3

TEVA SANTE

entécavir0,5 mg
sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 009 6 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 30
34009 301 009 8 1 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium) ; boîte de 30
34009 301 282 6 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 282 7 5 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)

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

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ENTECAVIR TEVA 1 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 001 844 4

TEVA SANTE

entécavir1 mg
sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 009 9 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 30
34009 301 010 0 1 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium) ; boîte de 30
34009 301 282 8 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 282 9 9 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)

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

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ESCOMBRA 20 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 583 036 0

HWI PHARMA SERVICES GmbH

ésoméprazole 20 mg
sous forme de ésoméprazole sodique

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 257 7 9 : 15 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 257 8 6 : 28 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 257 9 3 : 30 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 258 0 9 : 15 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 258 1 6 : 20 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 258 2 3 : 28 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 258 3 0 : 30 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 463 0 1 : 56 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 463 1 8 : 60 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 463 2 5 : 90 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 463 4 9 : 98 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 463 5 6 : 100 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 463 6 3 : 56 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 463 7 0 : 60 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 463 8 7 : 90 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 463 9 4 : 98 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 464 0 0 : 100 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 464 1 7 : 500 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité

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

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ESCOMBRA 40 mg gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 900 023 0

HWI PHARMA SERVICES GmbH

ésoméprazole 40 mg
sous forme de ésoméprazole sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 258 4 7 : 7 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 258 5 4 : 14 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 258 6 1 : 15 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 258 8 5 : 28 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 258 9 2 : 30 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 259 0 8 : 7 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 259 1 5 : 10 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 259 2 2 : 14 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 259 4 6 : 15 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 259 5 3 : 20 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 259 6 0 : 28 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 259 7 7 : 30 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 464 2 4 : 56 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 464 3 1 : 60 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 464 4 8 : 90 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 464 5 5 : 100 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 464 6 2 : 56 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 464 7 9 : 60 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 464 8 6 : 90 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 464 9 3 : 98 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 465 0 9 : 100 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 465 1 6 : 500 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité

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

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ESHORA 20 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 147 134 4

HWI PHARMA SERVICES GmbH

ésoméprazole 20 mg
sous forme de ésoméprazole sodique

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 255 5 7 : 15 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 255 6 4 : 28 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 255 7 1 : 30 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 255 9 5 : 15 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 256 0 1 : 20 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 256 1 8 : 28 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 256 2 5 : 30 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 460 7 3 : 56 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 460 8 0 : 60 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 460 9 7 : 90 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 461 1 0 : 98 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 461 2 7 : 100 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 461 3 4 : 56 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 461 4 1 : 60 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 461 5 8 : 90 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 461 6 5 : 98 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 461 7 2 : 100 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 461 8 9 : 500 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité

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

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ESHORA 40 mg gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 983 614 7

HWI PHARMA SERVICES GmbH

ésoméprazole 40 mg
sous forme de ésoméprazole sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 256 3 2 : 7 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 256 5 6 : 14 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 256 6 3 : 15 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 256 7 0 : 28 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 256 8 7 : 30 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 301 256 9 4 : 7 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 257 1 7 : 10 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 257 2 4 : 14 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 257 3 1 : 15 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 257 4 8 : 20 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 257 5 5 : 28 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 301 257 6 2 : 30 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 461 9 6 : 56 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 462 0 2 : 60 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 462 1 9 : 90 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 462 2 6 : 100 gélules en plaquette (aluminium)
- 34009 550 462 3 3 : 56 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 462 4 0 : 60 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 462 5 7 : 90 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 462 6 4 : 98 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 462 8 8 : 100 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité
- 34009 550 462 9 5 : 500 gélules en flacon (polyéthylène/déshydratant) avec fermeture de sécurité

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

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE CRISTERS PHARMA CONTINU 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 871 098 9

CRISTERS

Ethinylestradiol 0,02 mg
Drospirénone 3,00 mg

Pour un comprimé pelliculé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 260 8 0 : 28 comprimés sous plaquettes (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 1 plaquette.
34009 301 260 9 7 : 28 comprimés sous plaquettes (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 3 plaquettes.
34009 550 465 2 3 : 28 comprimés sous plaquettes (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 6 plaquettes.
34009 550 465 3 0 : 28 comprimés sous plaquettes (PVC/PVDC/Aluminium), boîte de 13 plaquettes.

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

Décision du 01 décembre 2017

Spécialité dénommée ETHINYLESTRADIOL/ETONOGESTREL SANDOZ 15 microgrammes/120 microgrammes/24 heures, système de diffusion vaginal
Code Identifiant de Spécialité : 6 540 775 9

SANDOZ

étonogestrel 11 mg
éthinyloestradiol 3,474 mg

pour un anneau vaginal

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 189 7 9 : 1 anneau(x) en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
34009 301 189 8 6 : 1 anneau(x) en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3
34009 550 439 0 4 : 1 anneau(x) en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 6

Cette spécialité est un générique de **NUVARING 15 microgrammes/120 microgrammes/24 heures, système de diffusion vaginal**

Décision du 15 décembre 2017

Spécialité dénommée EVEROLIMUS TEVA 10 mg comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 616 350 7

TEVA SANTE

évérolimus 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 176 6 8 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 176 7 5 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

Cette spécialité est un générique d'**AFINITOR 10 mg, comprimé**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée EVEROLIMUS TEVA 2,5 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 387 160 4

TEVA SANTE

évérolimus 2,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 175 9 0 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 176 1 3 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

Cette spécialité est un générique d'**AFINITOR 2,5 mg, comprimé**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée EVEROLIMUS TEVA 5 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 284 995 7

TEVA SANTE

évérolimus 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 176 2 0 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 176 3 7 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

Cette spécialité est un générique d'**AFINITOR 5 mg, comprimé**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée EXEMESTANE BGR 25 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 529 407 6

BIOGARAN

exémestane 25 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 172 2 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 172 3 1 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 433 0 0 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 172 4 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 30

Cette spécialité est un générique d'**AROMASINE 25 mg, comprimé enrobé**

Décision du **28 décembre 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE EG 10 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 951 005 5

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

ézétimibe 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 272 7 8 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

34009 301 272 8 5 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

34009 301 272 9 2 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

34009 301 273 0 8 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

34009 301 273 1 5 : 50 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

34009 301 273 2 2 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

34009 301 273 3 9 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

34009 301 273 4 6 : 84 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

34009 301 273 5 3 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

34009 550 475 0 6 : 98 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

34009 550 475 2 0 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

34009 550 475 3 7 : 112 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

34009 550 475 4 4 : 156 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

34009 550 475 5 1 : 168 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polychlorotrifluoroéthylène)

Cette spécialité est un générique d'**EZETROL 10 mg, comprimé**

Décision du **08 décembre 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE KRKA 10 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 860 745 5

Krka, dd, Novo mesto

ézétimibe 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 252 1 2 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 252 2 9 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 30
- 34009 301 252 3 6 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 252 4 3 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 90

Cette spécialité est un générique d'**EZETROL 10 mg, comprimé**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE MICROLABS 10 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 077 178 7

MICRO LABS GMBH

ézétimibe 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 303 8 4 : 7 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 301 303 9 1 : 10 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 301 304 0 7 : 14 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 301 304 1 4 : 20 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 301 304 2 1 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 301 304 3 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 301 304 4 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 301 304 5 2 : 84 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 301 304 6 9 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 550 485 9 6 : 98 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 550 486 0 2 : 100 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 550 486 1 9 : 300 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**EZETROL 10 mg, comprimé**

Décision du **28 décembre 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE EG 10 mg/20 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 962 464 6

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

ézétimibe 10 mg
simvastatine 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 148 4 1 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 148 5 8 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 420 5 1 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 420 6 8 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 550 431 7 1 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**INEGY 10 mg/20 mg, comprimé**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE EG 10 mg/40 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 256 238 0

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

ézétimibe 10 mg
simvastatine 40 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 149 2 6 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 149 4 0 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 422 1 1 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 422 2 8 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 550 431 8 8 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**INEGY 10 mg/40 mg, comprimé**

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/20 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 943 979 3

TEVA SANTE

ézétimibe 10 mg
simvastatine 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 177 3 6 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 301 309 1 9 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique d'**INEGY 10 mg/20 mg, comprimé**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA 10 mg/40 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 509 687 0

TEVA SANTE

ézétimibe 10 mg
simvastatine 40 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 177 4 3 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 301 309 2 6 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique d'**INEGY 10 mg/40 mg, comprimé**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée FINASTERIDE ARROW LAB 1 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 212 017 7

ARROW GENERIQUES

finastéride 1 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 276 086 7 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 276 087 3 5 : 56 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 276 089 6 4 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 276 091 0 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 585 731 4 9 : 1000 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 585 732 0 0 : 98 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

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

Décision du **14 décembre 2017**

Spécialité dénommée FULVESTRANT REDDY 250 mg, solution injectable en seringue pré-remplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 073 950 1

DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD

fulvestrant250 mg

pour une seringue pré-remplie de 5 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 165 3 1 : 5 ml en seringue préremplie (en verre) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 1

34009 301 165 4 8 : 5 ml en seringue préremplie (en verre) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 2

Cette spécialité est un générique de **FASLODEX 250 mg, solution injectable**

Décision du **22 décembre 2017**

Spécialité dénommée FULVESTRANT SANDOZ 250 mg, solution injectable en seringue pré-remplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 206 245 7

SANDOZ

fulvestrant250 mg

pour une seringue préremplie de 5 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 432 6 4 : 5 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

34009 300 432 7 1 : 5 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 2

Cette spécialité est un générique de **FASLODEX 250 mg, solution injectable**

Décision du **20 décembre 2017**

Spécialité dénommée GINKGO HCS 40 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 004 549 8

HCS bvba

ginkgo (extrait sec raffiné et quantifié de feuille de)40 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 246 3 5 : 30 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 246 4 2 : 60 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 246 5 9 : 90 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 246 6 6 : 120 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **19 décembre 2017**

Spécialité dénommée IMOALLEVIA 100 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 214 942 8

JOHNSON & JOHNSON SANTE BEAUTE France

racécadotril 100 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 240 3 1 : 20 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **15 décembre 2017**

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

Code Identifiant de Spécialité : 6 841 560 8

MYLAN SAS

irbésartan 150 mg

hydrochlorothiazide 12,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 700 9 3 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 300 701 0 9 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 550 248 4 2 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 300 701 1 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)

34009 300 701 2 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)

34009 300 701 3 0 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

34009 300 701 5 4 : 56 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)

34009 300 701 6 1 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)

34009 300 701 7 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium) ; boîte de 90

34009 550 248 6 6 : 98 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)

34009 300 701 8 5 : 28 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)

34009 300 701 9 2 : 30 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)

34009 300 702 1 5 : 1 comprimé en plaquette (PVDC/PVC/aluminium) ; boîte de 30

34009 300 702 2 2 : 56 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)

34009 300 702 3 9 : 90 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)

34009 300 702 4 6 : 1 comprimé en plaquette (PVDC/PVC/aluminium) ; boîte de 90

34009 550 248 7 3 : 98 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)

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

Décision du **07 décembre 2017**

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

Code Identifiant de Spécialité : 6 310 417 2

MYLAN SAS

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 702 5 3 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 702 6 0 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 550 248 8 0 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 702 7 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 300 702 8 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 300 702 9 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
; boîte de 30
34009 300 703 0 7 : 56 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 300 703 1 4 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 300 703 2 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
; boîte de 90
34009 550 248 9 7 : 98 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 300 703 3 8 : 28 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)
34009 300 703 4 5 : 30 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)
34009 300 703 5 2 : 1 comprimé en plaquette (PVDC/PVC/aluminium) ; boîte de 30
34009 300 703 6 9 : 56 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)
34009 300 703 8 3 : 90 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)
34009 300 703 9 0 : 1 comprimé en plaquette (PVDC/PVC/aluminium) ; boîte de 90
34009 550 249 0 3 : 98 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)

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

Décision du **07 décembre 2017**

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

Code Identifiant de Spécialité : 6 618 123 8

MYLAN SAS

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 704 0 6 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 704 1 3 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 550 249 2 7 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 704 2 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 300 704 4 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 300 704 5 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
; boîte de 30
34009 300 704 6 8 : 56 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 300 704 7 5 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 300 704 8 2 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
; boîte de 90
34009 550 249 3 4 : 98 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 300 704 9 9 : 28 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)
34009 300 705 0 5 : 30 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)
34009 300 705 1 2 : 1 comprimé en plaquette (PVDC/PVC/aluminium) ; boîte de 30
34009 300 705 2 9 : 56 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)
34009 300 705 3 6 : 90 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)
34009 300 705 4 3 : 1 comprimé en plaquette (PVDC/PVC/aluminium) ; boîte de 90
34009 550 249 4 1 : 98 comprimés en plaquette (PVDC/PVC/aluminium)

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

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée LIDOCAÏNE ACCORD 10 mg/ml, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 547 111 0

ACCORD HEALTHCARE France SAS

chlorhydrate de lidocaïne..... 10 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 278 2 7 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
- 34009 301 278 3 4 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
- 34009 301 278 4 1 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 20
- 34009 301 278 5 8 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
- 34009 301 278 6 5 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
- 34009 301 278 7 2 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 20
- 34009 301 278 9 6 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
- 34009 301 279 0 2 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 20
- 34009 301 279 1 9 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **XYLOCAINE 10 mg/ml SANS CONSERVATEUR, solution injectable**

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée LIDOCAÏNE ACCORD 20 mg/mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 109 194 7

ACCORD HEALTHCARE France SAS

chlorhydrate de lidocaïne..... 20 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 279 2 6 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
- 34009 301 279 3 3 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
- 34009 301 279 5 7 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 20
- 34009 301 279 6 4 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
- 34009 301 279 7 1 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
- 34009 301 279 8 8 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 20
- 34009 301 279 9 5 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
- 34009 301 280 0 8 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
- 34009 301 280 1 5 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 20
- 34009 301 280 3 9 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **XYLOCAINE 20 mg/ml SANS CONSERVATEUR, solution injectable**

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée MAIVAL 15 microgrammes/120 microgrammes/24 heures, système de diffusion vaginal

Code Identifiant de Spécialité : 6 236 111 4

EXELTIS HEALTHCARE SL

étonogestrel 11 mg
éthinyloestradiol 3,474 mg

pour un anneau vaginal

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 189 2 4 : 1 anneau(x) en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1

34009 301 189 3 1 : 1 anneau(x) en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3

34009 550 438 7 4 : 1 anneau(x) en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 6

Cette spécialité est un générique de **NUVARING 15 microgrammes/120 microgrammes/24 heures, système de diffusion vaginal**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée METHOTREXATE ACCORD 100 mg/mL, solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 449 778 9

ACCORD HEALTHCARE France SAS

méthotrexate 100 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 004 1 9 : 5 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 004 3 3 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 004 5 7 : 50 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée MITOMYCINE ACCORD 10 mg, poudre pour solution injectable / perfusion ou voie intravésicale

Code Identifiant de Spécialité : 6 895 639 6

ACCORD HEALTHCARE France SAS

mitomycine 10 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 403 5 4 : 10 mg en flacon (en verre) ; boîte de 1

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée MITOMYCINE ACCORD 20 mg, poudre pour solution injectable / perfusion ou voie intravésicale

Code Identifiant de Spécialité : 6 535 577 1

ACCORD HEALTHCARE France SAS

mitomycine..... 20 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 403 6 1 : 20 mg en flacon (en verre) ; boîte de 1

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée NAPROXENE SODIQUE ARROW 550 mg, comprimé pelliculé sécable

Code Identifiant de Spécialité : 6 199 060 6

ARROW GENERIQUES

naproxène sodique 550 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 255 2 6 : 8 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 301 255 3 3 : 16 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 301 255 4 0 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**APRANAX 550 mg, comprimé pelliculé sécable**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée NEVIRAPINE MYLAN L.P. 400 mg, comprimé à libération prolongée

Code Identifiant de Spécialité : 6 067 873 5

MYLAN SAS

névirapine anhydre 400 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 276 7 4 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 30

Cette spécialité est un générique de **VIRAMUNE 400 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **26 décembre 2017**

Spécialité dénommée PANTOPRAZOLE MYLAN 40 mg, poudre pour solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 016 567 9

MYLAN SAS

pantoprazole 40 mg
sous forme de pantoprazole sodique sesquihydraté

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 277 102 6 1 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1
- 34009 277 103 2 2 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 5
- 34009 277 104 9 0 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 10
- 34009 277 105 5 1 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 20

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

Décision du **07 décembre 2017**

Spécialité dénommée PEMETREXED MYLAN PHARMA 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 084 794 3

MYLAN SAS

pémétrexed 500 mg
sous forme de pémétrexed disodique hémipentahydraté

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 550 472 5 4 : 500 mg en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**ALIMTA 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Décision du **22 décembre 2017**

Spécialité dénommée PERINDOPRIL/AMLODIPINE EG 4 mg/10 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 787 116 7

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

périndopril	3,3 mg
sous forme de tert-butylamine de périndopril	4 mg
amlodipine	10 mg
sous forme de bésilate d'amlodipine	13,9 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 079 0 4 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 079 1 1 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 295 1 7 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 295 2 4 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 382 9 0 : 100 comprimés en pilulier (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **COVERAM 5 mg/10 mg, comprimé**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée PERINDOPRIL/AMLODIPINE EG 4 mg/5 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 134 292 6

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

périndopril	3,3 mg
sous forme de tert-butylamine de périndopril	4 mg
amlodipine	5 mg
sous forme de bésilate d'amlodipine	6,9 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 078 7 4 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 078 8 1 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 294 9 4 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 295 0 0 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 382 6 9 : 100 comprimés en pilulier (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **COVERAM 5 mg/5 mg, comprimé**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée PERINDOPRIL/AMLODIPINE EG 8 mg/10 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 655 770 1

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

périndopril	6,7 mg
sous forme de tert-butylamine de périndopril	8 mg
amlodipine	10 mg
sous forme de bésilate d'amlodipine	13,9 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 079 4 2 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 079 6 6 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 295 5 5 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 295 6 2 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 383 5 1 : 100 comprimés en pilulier (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **COVERAM 10 mg/10 mg, comprimé**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée PERINDOPRIL/AMLODIPINE EG 8 mg/5 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 418 852 2

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

périndopril	6,7 mg
sous forme de tert-butylamine de périndopril	8 mg
amlodipine	5 mg
sous forme de bésilate d'amlodipine	6,9 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 079 2 8 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 079 3 5 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 295 3 1 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 295 4 8 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 383 2 0 : 100 comprimés en pilulier (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **COVERAM 10 mg/5 mg, comprimé**

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée PLENVU, poudre pour solution buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 568 661 1

NORGINE BV

macrogol 3350	100 g
sulfate de sodium anhydre	9 g
chlorure de sodium	2 g
chlorure de potassium	1 g

pour un sachet

macrogol 3350	40 g
chlorure de sodium	3,2 g
chlorure de potassium	1,2 g

pour un sachet

ascorbate sodique	48,11 g
acide ascorbique.....	7,54 g

pour un sachet

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 246 7 3 : 1 sachet Dose 1 (PET/PE/Aluminium/extrusion de résine) de 115,96 g, 1 sachet A Dose 2 (PET/PE/Aluminium/extrusion de résine) de 46,26 g et 1 sachet B Dose 2 (PET/PE/Aluminium/extrusion de résine) de 55,65 g. Boîte de 1 traitement.

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE EG LABO 100 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 406 762 0

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

prégabaline	100 mg
-------------------	--------

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 287 2 5 : 14 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 287 3 2 : 21 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 287 4 9 : 30 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 287 5 6 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 287 8 7 : 84 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 480 7 7 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 480 8 4 : 200 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 480 9 1 : 210 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 287 6 3 : 60 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **18 décembre 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE EG LABO 150 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 837 465 2

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

prégabaline 150 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 287 9 4 : 14 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 288 0 0 : 21 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 288 1 7 : 28 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 288 2 4 : 30 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 288 4 8 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 288 5 5 : 60 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 481 2 1 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 481 3 8 : 200 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 481 4 5 : 210 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 288 6 2 : 70 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 150 mg, gélule**

Décision du **18 décembre 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE EG LABO 200 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 431 756 1

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

prégabaline 200 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 288 7 9 : 14 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 288 8 6 : 21 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 288 9 3 : 30 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 289 0 9 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 289 1 6 : 60 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 289 2 3 : 84 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 481 5 2 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 481 6 9 : 200 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 481 7 6 : 210 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 200 mg, gélule**

Décision du **18 décembre 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE EG LABO 25 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 474 803 1

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

prégabaline 25 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 284 9 7 : 14 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 285 0 3 : 21 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 285 1 0 : 28 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 285 2 7 : 30 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 285 3 4 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 285 5 8 : 60 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 285 6 5 : 70 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 285 7 2 : 84 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 479 6 4 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 479 8 8 : 200 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 479 9 5 : 210 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **18 décembre 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE EG LABO 300 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 805 569 7

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

prégabaline 300 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 291 0 4 : 14 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 291 1 1 : 21 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 291 2 8 : 28 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 291 3 5 : 30 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 291 5 9 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 291 6 6 : 60 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 291 7 3 : 70 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 481 9 0 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 482 0 6 : 200 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 482 1 3 : 210 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 300 mg, gélule**

Décision du **18 décembre 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE EG LABO 50 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 199 828 2

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

prégabaline 50 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 285 8 9 : 14 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 285 9 6 : 21 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 286 1 9 : 28 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 286 2 6 : 30 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 286 3 3 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 286 4 0 : 60 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 286 5 7 : 84 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 480 0 8 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 480 1 5 : 200 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 480 2 2 : 210 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **18 décembre 2017**

Spécialité dénommée PREGABALINE EG LABO 75 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 500 352 8

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

prégabaline 75 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 286 6 4 : 14 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 286 7 1 : 28 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 286 8 8 : 30 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 286 9 5 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 287 0 1 : 60 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 287 1 8 : 70 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 480 3 9 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 480 4 6 : 200 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 480 6 0 : 210 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 75 mg, gélule**

Décision du **18 décembre 2017**

Spécialité dénommée PROSPAN SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol en sachet
Code Identifiant de Spécialité : 6 958 972 9

Laboratoires MEDIFLOR

lierre grim pant (feuille de) (extrait sec de)0,700 g

pour 100 ml de sirop

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 276 961 5 2 : 5 ml en sachet (PETP : copolymère de polytéraphta.d'éthylè.glycol et de diéthylè.glycol/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 15

34009 276 962 1 3 : 5 ml en sachet (PETP : copolymère de polytéraphta.d'éthylè.glycol et de diéthylè.glycol/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 21

Décision du **19 décembre 2017**

Spécialité dénommée RASAGILINE ARROW 1 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 020 341 8

ARROW GENERIQUES

rasagiline 1 mg

sous forme de tartrate de rasagiline

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 250 3 8 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 301 250 4 5 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 550 458 7 8 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 550 458 8 5 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 550 458 9 2 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 301 250 5 2 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 250 7 6 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 459 0 8 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 459 1 5 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 459 2 2 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **22 décembre 2017**

Spécialité dénommée RASAGILINE MEDIPHA SANTE 1 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 809 964 0

MEDIPHA SANTE

rasagiline 1,000 mg
sous forme d'hémitartrate de rasagiline 1,438 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 250 8 3 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 250 9 0 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 251 0 6 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 251 1 3 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 459 3 9 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 459 4 6 : 112 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 251 3 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

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

Décision du **01 décembre 2017**

Spécialité dénommée RASAGILINE SANDOZ 1 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 372 932 7

SANDOZ

rasagiline 1 mg
sous forme de tartrate de rasagiline

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 280 4 6 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 280 5 3 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 280 6 0 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 280 7 7 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 280 8 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 280 9 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 281 0 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 550 477 6 6 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 477 7 3 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 477 8 0 : 112 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 477 9 7 : 98 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 478 1 0 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 478 2 7 : 112 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 478 3 4 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)

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

Décision du **08 décembre 2017**

Spécialité dénommée RISPERIDONE ARROW 1 mg/mL, solution buvable

Code Identifiant de Spécialité : 6 829 154 8

ARROW GENERIQUES

rispéridone 1 mg

pour 1 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 262 7 1 : 30 ml en flacon (en verre/brun) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 301 262 8 8 : 100 ml en flacon (en verre/brun) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **RISPERDAL 1 mg/ml, solution buvable**

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE KRKA 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 189 245 7

Krka, dd, Novo mesto

rosuvastatine 10 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 112 7 7 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 112 8 4 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 112 9 1 : 15 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 113 0 7 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 113 1 4 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 113 2 1 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 113 3 8 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 113 4 5 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 113 5 2 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 113 6 9 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 113 7 6 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 113 8 3 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 10
- 34009 301 114 0 6 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 14
- 34009 301 114 1 3 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 15
- 34009 301 114 2 0 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 20
- 34009 301 114 3 7 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 28
- 34009 301 114 4 4 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 30
- 34009 301 114 6 8 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 56
- 34009 301 114 7 5 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 60
- 34009 301 114 8 2 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 90
- 34009 301 114 9 9 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 98
- 34009 301 115 0 5 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 100

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

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE KRKA 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 464 218 8

Krka, dd, Novo mesto

rosuvastatine20 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 115 5 0 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 115 6 7 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 115 7 4 : 15 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 115 8 1 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 115 9 8 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 116 0 4 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 116 1 1 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 116 2 8 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 116 3 5 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 116 4 2 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 116 5 9 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 116 6 6 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 10
- 34009 301 116 7 3 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 14
- 34009 301 116 9 7 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 15
- 34009 301 117 0 3 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 20
- 34009 301 117 1 0 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 28
- 34009 301 117 2 7 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 30
- 34009 301 117 3 4 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 56
- 34009 301 117 5 8 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 60
- 34009 301 117 6 5 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 90
- 34009 301 117 7 2 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 98
- 34009 301 117 8 9 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 100

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

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE KRKA 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 239 039 3

Krka, dd, Novo mesto

rosuvastatine 5 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 110 2 4 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 110 3 1 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 110 4 8 : 15 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 110 5 5 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 110 6 2 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 110 7 9 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 110 8 6 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 110 9 3 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 111 0 9 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 111 1 6 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 111 2 3 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 111 3 0 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 10
- 34009 301 111 4 7 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 14
- 34009 301 111 5 4 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 15
- 34009 301 111 7 8 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 20
- 34009 301 111 8 5 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 28
- 34009 301 111 9 2 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 30
- 34009 301 112 0 8 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 56
- 34009 301 112 1 5 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 60
- 34009 301 112 3 9 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 90
- 34009 301 112 4 6 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 98
- 34009 301 112 5 3 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boite de 100

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

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE SIGILLATA 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 637 339 1

SIGILLATA LTD

rosuvastatine 10 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 239 6 6 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 239 7 3 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 239 8 0 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 239 9 7 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)

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

Décision du **22 décembre 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE SIGILLATA 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 409 061 9

SIGILLATA LTD

rosuvastatine 20 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 240 1 7 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 240 2 4 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 455 2 6 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 455 3 3 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)

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

Décision du **22 décembre 2017**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE SIGILLATA 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 160 933 6

SIGILLATA LTD

rosuvastatine 5 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 239 1 1 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 239 3 5 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 239 4 2 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 239 5 9 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)

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

Décision du **22 décembre 2017**

Spécialité dénommée SEVELAMER CARBONATE SANDOZ 2,4 g, poudre pour suspension buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 012 271 7

SANDOZ

carbonate de sévélamer2,4 g

pour un sachet

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 855 0 9 : poudre en sachet (polytéréphtalate (PET)/polyéthylène basse densité (PEBD)/aluminium) ; boîte de 60
- 34009 300 855 2 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 **06 décembre 2017**

Spécialité dénommée SILDENAFIL ARROW 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 667 145 9

ARROW GENERIQUES

sildénafil 20 mg
sous forme de citrate de sildénafil

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 145 6 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 145 7 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 145 9 9 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 483 8 1 : 300 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **20 décembre 2017**

Spécialité dénommée SILDENAFIL EG 20 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 101 766 9

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

sildénafil 20 mg
sous forme de citrate de sildénafil

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 146 1 2 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 478 4 1 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 3

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

Décision du **18 décembre 2017**

Spécialité dénommée TERLIPRESSINE REDDY 1 mg/8,5 mL, solution injectable

Code Identifiant de Spécialité : 6 764 246 0

DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD

terlipressine 0,85 mg
sous forme d'acétate de terlipressine 1 mg

pour un ampoule de 8,5 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 432 9 4 : 8,5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5

Cette spécialité est un générique de **GLYPRESSINE 1 mg/8,5 ml, solution injectable**

Décision du **14 décembre 2017**

Spécialité dénommée TRAMADOL MYLAN LP 100 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 307 687 6

MYLAN SAS

chlorhydrate de tramadol 100 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 202 4 8 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 202 5 5 : 20 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 202 6 2 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 202 7 9 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 202 8 6 : 50 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 202 9 3 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 203 0 9 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 203 1 6 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 203 2 3 : 20 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 203 3 0 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 203 4 7 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 203 5 4 : 50 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 203 6 1 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 203 7 8 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 267 5 2 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium) ; boîte de 20
- 34009 301 267 7 6 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium) ; boîte de 60
- 34009 301 267 8 3 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène) ; boîte de 20
- 34009 301 267 9 0 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène) ; boîte de 60
- 34009 550 443 4 5 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 550 443 5 2 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 550 443 6 9 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 550 443 7 6 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 550 443 8 3 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
- 34009 550 443 9 0 : 500 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 444 0 6 : 1000 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **CONTRAMAL L.P. 100 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée TRAMADOL MYLAN LP 150 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 037 808 6

MYLAN SAS

chlorhydrate de tramadol 150 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 203 9 2 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 204 0 8 : 20 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 204 1 5 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 204 2 2 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 204 3 9 : 50 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 204 5 3 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 204 6 0 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 204 7 7 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 204 8 4 : 20 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 204 9 1 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 205 1 4 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 205 2 1 : 50 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 205 3 8 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 205 4 5 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 268 0 6 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène) ; boîte de 20
- 34009 301 268 1 3 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène) ; boîte de 60
- 34009 301 268 3 7 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium) ; boîte de 20
- 34009 301 268 4 4 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium) ; boîte de 60
- 34009 550 444 1 3 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 550 444 2 0 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 550 444 3 7 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 550 444 4 4 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 550 444 5 1 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
- 34009 550 444 6 8 : 500 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 444 7 5 : 1000 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **CONTRAMAL L.P. 150 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée TRAMADOL MYLAN LP 200 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 167 394 0

MYLAN SAS

chlorhydrate de tramadol200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 205 5 2 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 205 6 9 : 20 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 205 7 6 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 205 8 3 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 205 9 0 : 50 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 206 0 6 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 206 1 3 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 301 206 2 0 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 206 3 7 : 20 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 206 4 4 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 206 5 1 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 206 6 8 : 50 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 206 8 2 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 206 9 9 : 60 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 301 268 5 1 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium) ; boite de 20
- 34009 301 268 6 8 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium) ; boite de 60
- 34009 301 268 7 5 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène) ; boite de 20
- 34009 301 268 8 2 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène) ; boite de 60
- 34009 550 444 8 2 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 550 445 0 5 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 550 445 1 2 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 550 445 2 9 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/polyéthylène)
- 34009 550 445 3 6 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
- 34009 550 445 4 3 : 500 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 445 6 7 : 1000 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **CONTRAMAL L.P. 200 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **15 décembre 2017**

Spécialité dénommée VARDENAFIL MYLAN 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 675 064 3

MYLAN SAS

vardénafil 10 mg
sous forme de chlorhydrate de vardénafil trihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 306 5 0 : 2 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 306 6 7 : 4 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 306 7 4 : 8 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 306 8 1 : 12 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 306 9 8 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **29 décembre 2017**

Spécialité dénommée VARDENAFIL MYLAN 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 063 552 0

MYLAN SAS

vardénafil 20 mg
sous forme de chlorhydrate de vardénafil trihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 307 0 4 : 2 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 307 1 1 : 4 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 307 2 8 : 8 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 307 3 5 : 12 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 307 4 2 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **29 décembre 2017**

Spécialité dénommée VARDENAFIL MYLAN 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 103 306 8

MYLAN SAS

vardénafil 5 mg
sous forme de chlorhydrate de vardénafil trihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 305 9 9 : 2 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 306 0 5 : 4 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 306 2 9 : 8 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 306 3 6 : 12 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 306 4 3 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **29 décembre 2017**