

Autorisations de mise sur le marché Décisions accordées en Janvier 2018

Spécialité dénommée ABACAVIR/LAMIVUDINE VALE 600 mg/300 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 756 700 4

VALE PHARMACEUTICALS LIMITED

abacavir 600 mg
sous forme d'abacavir (sulfate d')
lamivudine..... 300 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 302 2 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 485 3 4 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 302 3 0 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 30
34009 550 485 4 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 3
34009 301 302 4 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité
enfant) ; boîte de 1

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

Décision du **08 janvier 2018**

Spécialité dénommée ACIDE TRANEXAMIQUE ACCORD 0,5 g/5 mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 352 084 7

ACCORD HEALTHCARE France SAS

acide tranexamique0,5 g

pour une ampoule de 5 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 296 7 8 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 1
- 34009 301 296 8 5 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
- 34009 301 296 9 2 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10

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

Décision du **12 janvier 2018**

Spécialité dénommée ACIDE TRANEXAMIQUE MYLAN 0,5 g/ 5 mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 015 184 3

MYLAN SAS

acide tranexamique500 mg

pour une ampoule de 5 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 315 2 7 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 1
- 34009 301 315 3 4 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
- 34009 301 315 4 1 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 6
- 34009 550 488 7 9 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10

Décision du **10 janvier 2018**

Spécialité dénommée ACIDE ZOLEDRONIQUE EG 5 mg/100 ml, solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 775 597 4

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

acide zolédronique anhydre5 mg
sous forme d'acide zolédronique monohydraté

pour 100 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 307 5 9 : 100 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
- 34009 550 486 4 0 : 100 ml en flacon (en verre) ; boîte de 4
- 34009 550 486 5 7 : 100 ml en flacon (en verre) ; boîte de 5

Cette spécialité est un générique d'**ACLASTA 5 mg, solution pour perfusion**

Décision du **08 janvier 2018**

Spécialité dénommée ACIDE ZOLEDRONIQUE MYLAN PHARMA 4 mg/100 ml, solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 848 062 7

MYLAN SAS

acide zolédronique anhydre 4 mg
sous forme d'acide zolédronique monohydraté 4,26 mg

pour 100 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 278 000 2 3 : 100 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 586 357 9 3 : 100 ml en flacon (en verre) ; boîte de 4
34009 586 358 5 4 : 100 ml en flacon (en verre) ; boîte de 5

Cette spécialité est un générique de **ZOMETA 4 mg/100 ml, solution pour perfusion**

Décision du **26 janvier 2018**

Spécialité dénommée ACTIVOX EXPECTORANT LIERRE SANS SUCRE, pastille édulcorée à l'isomalt et à l'acésulfame de potassium
Code Identifiant de Spécialité : 6 507 689 6

Laboratoires ARKOPHARMA

extrait sec de feuille de lierre grim pant 30 mg

pour une pastille

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 266 9 1 : 24 pastilles sous plaquettes thermoformées (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **03 janvier 2018**

Spécialité dénommée ACTIVOX EXPECTORANT LIERRE SANS SUCRE, sirop édulcoré au sorbitol
Code Identifiant de Spécialité : 6 315 620 1

Laboratoires ARKOPHARMA

lierre grim pant (feuille de) (extrait sec de) 0,7 g

pour 100 ml de sirop

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 270 2 5 : 100 ml en flacon (polytéréphtalate (PET)/brun) ; boîte de 1
34009 301 270 3 2 : 200 ml en flacon (polytéréphtalate (PET)/brun) ; boîte de 1

Décision du **02 janvier 2018**

Spécialité dénommée ADENOSINE ACCORD 30 mg/10 ml, solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 296 760 3

ACCORD HEALTHCARE France SAS

adénosine 3 mg

pour 1 ml de solution pour perfusion

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 486 2 6 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 6

Cette spécialité est un générique d'**ADENOSCAN 30 mg/10 mL, solution pour perfusion**

Décision du **02 janvier 2018**

Spécialité dénommée AMBROXOL SFIP 30 mg/5 mL, solution buvable édulcorée à l'acésulfame potassique et au sorbitol

Code Identifiant de Spécialité : 6 464 544 4

SFIP SOCIETE FINANCIERE D'INVESTISSEMENTS PHARMACEUTIQUES

chlorhydrate d'ambroxol 0,6 g

pour 100 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 314 1 1 : 150 ml en flacon (en verre)

Cette spécialité est un générique de **SURBRONC EXPECTORANT AMBROXOL SANS SUCRE, solution buvable édulcorée à l'acésulfame potassique et au sorbitol**

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée AMLODIPINE/VALSARTAN BIOGARAN 10 mg/160 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 947 300 9

BIOGARAN

amlodipine 10 mg
sous forme de bésilate d'amlodipine
valsartan 160 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 342 6 9 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 342 7 6 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 342 9 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 343 0 6 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 343 1 3 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 343 2 0 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 343 3 7 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 501 1 7 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 501 3 1 : 280 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**EXFORGE 10 mg/160 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **29 janvier 2018**

Spécialité dénommée AMLODIPINE/VALSARTAN BIOGARAN 5 mg/160 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 472 747 1

BIOGARAN

amlodipine 5 mg
sous forme de bésilate d'amlodipine
valsartan 160 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 341 9 1 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 342 0 7 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 342 1 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 342 2 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 342 3 8 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 342 4 5 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 342 5 2 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 500 9 4 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 501 0 0 : 280 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**EXFORGE 5 mg/160 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **29 janvier 2018**

Spécialité dénommée AMLODIPINE/VALSARTAN BIOGARAN 5 mg/80 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 155 656 3

BIOGARAN

amlodipine 5 mg
sous forme de bésilate d'amlodipine
valsartan 80 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 341 2 2 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 341 3 9 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 341 4 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 341 5 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 341 6 0 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 341 7 7 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 341 8 4 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 500 7 0 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 500 8 7 : 280 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**EXFORGE 5 mg/80 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **29 janvier 2018**

Spécialité dénommée ANGUSTA 25 microgrammes, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 021 391 4

AZANTA DANMARK A/S

misoprostol 25
microgrammes

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 495 3 1 : 8 comprimés en plaquette (aluminium) ; boîte de 1

Décision du **19 janvier 2018**

Spécialité dénommée APREPITANT ETHYPHARM 125 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 498 676 2

ETHYPHARM

Aprépitant 125 mg

Pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 325 3 1 : 1 gélule sous plaquette (PA/Aluminium/PVC/Aluminium).

34009 550 492 4 1 : 5 gélules sous plaquette(s) (PA/Aluminium/PVC/Aluminium).

Cette spécialité est un générique d'**EMEND 125 mg, gélule**

Décision du **16 janvier 2018**

Spécialité dénommée APREPITANT ETHYPHARM 125 mg, gélule et APREPITANT ETHYPHARM 80 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 584 306 2

ETHYPHARM

aprépitant 125 mg

pour une gélule de 125 mg

aprépitant 80 mg

pour une gélule de 80 mg

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 325 8 6 : 1 gélule en plaquette (polyamide/aluminium/PVC) + 2 gélules en plaquette

Cette spécialité est un générique d'**EMEND 125 mg, gélule et EMEND 80 mg, gélule**

Décision du **16 janvier 2018**

Spécialité dénommée APREPITANT ETHYPHARM 80 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 366 972 7

ETHYPHARM

aprépitant 80 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 325 5 5 : 1 gélule en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 325 7 9 : 2 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 492 6 5 : 5 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**EMEND 80 mg, gélule**

Décision du **16 janvier 2018**

Spécialité dénommée ARIPIRAZOLE EVOLUGEN 10 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 938 017 0

EVOLUPHARM

aripiprazole 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 292 7 2 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 292 8 9 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 292 9 6 : 49 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 293 0 2 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 550 482 4 4 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
- 34009 301 293 1 9 : 14 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 293 2 6 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 293 3 3 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 293 4 0 : 49 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 482 5 1 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

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

Décision du **12 janvier 2018**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE EVOLUGEN 15 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 319 227 9

EVOLUPHARM

aripiprazole 15 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 293 5 7 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 293 6 4 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 293 8 8 : 49 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 293 9 5 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 482 6 8 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 294 0 1 : 14 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 294 1 8 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 294 2 5 : 49 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 294 4 9 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 482 7 5 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

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

Décision du **12 janvier 2018**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE EVOLUGEN 5 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 819 027 1

EVOLUPHARM

aripiprazole 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 291 8 0 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 291 9 7 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 292 1 0 : 49 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 292 2 7 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 482 2 0 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 292 3 4 : 14 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 292 4 1 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 292 5 8 : 49 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 292 6 5 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 482 3 7 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

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

Décision du **12 janvier 2018**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE MEDIPHA 30 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 818 183 1

MEDIPHA SANTE

aripiprazole 30 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 294 5 6 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 294 6 3 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 482 9 9 : 49 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 483 0 5 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 483 1 2 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 294 7 0 : 14 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 294 8 7 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 483 2 9 : 49 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 483 3 6 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 483 5 0 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**ABILIFY 30 mg, comprimé**

Décision du **12 janvier 2018**

Spécialité dénommée ASTARIOR 10 mg/10 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 163 044 4

LES LABORATOIRES SERVIER

atorvastatine 10 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée 10,82 mg
périndopril 6,79 mg
sous forme de périndopril arginine 10 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 337 1 2 : 30 gélules en flacon (polypropylène)
34009 550 497 3 9 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 3
34009 550 497 4 6 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée ASTARIOR 10 mg/5 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 465 443 6

LES LABORATOIRES SERVIER

atorvastatine	10 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée	10,82 mg
périndopril	3,395 mg
sous forme de périndopril arginine	5 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 336 7 5 : 10 gélules en flacon (polypropylène)
- 34009 301 336 9 9 : 30 gélules en flacon (polypropylène)
- 34009 550 496 7 8 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 3
- 34009 550 496 8 5 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée ASTARIOR 20 mg/10 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 277 561 7

LES LABORATOIRES SERVIER

atorvastatine	20 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée	21,64 mg
périndopril	6,79 mg
sous forme de périndopril arginine	10 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 337 0 5 : 30 gélules en flacon (polypropylène)
- 34009 550 497 1 5 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 3
- 34009 550 497 2 2 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée ASTARIOR 20 mg/5 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 774 506 5

LES LABORATOIRES SERVIER

atorvastatine	20 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée	21,64 mg
périndopril	3,395 mg
sous forme de périndopril arginine	5 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 337 3 6 : 30 gélules en flacon (polypropylène)

34009 550 497 8 4 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 3

34009 550 497 9 1 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée ASTARIOR 40 mg/10 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 916 526 0

LES LABORATOIRES SERVIER

atorvastatine	40 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée	43,28 mg
périndopril	6,79 mg
sous forme de périndopril arginine	10 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 337 9 8 : 30 gélules en flacon (polypropylène)

34009 550 498 0 7 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 3

34009 550 498 2 1 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée ASTARIOR 40 mg/5 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 600 133 4

LES LABORATOIRES SERVIER

atorvastatine	40 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée	43,28 mg
périndopril	3,395 mg
sous forme de périndopril arginine	5 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 337 2 9 : 30 gélules en flacon (polypropylène)
- 34009 550 497 6 0 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 3
- 34009 550 497 7 7 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée BETESIL 2,250 mg, emplâtre médicamenteux

Code Identifiant de Spécialité : 6 572 608 0

Laboratoires GENEVRIER SA

bétaméthasone	1,845 mg
sous forme de valérate de bétaméthasone	2,250 mg

pour un emplâtre

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 377 977 4 0 : emplâtre en sachet (papier/polyéthylène/aluminium/copolymère d'éthylène et d'acide méthacrylique) ; boîte de 8
- 34009 377 976 8 9 : emplâtre en sachet (papier/polyéthylène/aluminium/copolymère d'éthylène et d'acide méthacrylique) ; boîte de 4
- 34009 377 978 0 1 : emplâtre en sachet (papier/polyéthylène/aluminium/copolymère d'éthylène et d'acide méthacrylique) ; boîte de 16

Décision du **29 janvier 2018**

Spécialité dénommée BIMATOPROST/TIMOLOL CHAUVIN 0,3 mg/5 mg par mL, collyre en solution

Code Identifiant de Spécialité : 6 812 469 1

LABORATOIRE CHAUVIN

bimatoprost	0,3 mg
timolol.....	5 mg
sous forme de maléate de timolol.....	6,8 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 312 0 6 : 3 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
- 34009 301 312 2 0 : 3 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec embout(s)) ; boîte de 3

Décision du **10 janvier 2018**

Spécialité dénommée BIMATOPROST/TIMOLOL HORUS PHARMA 0,3 mg/5 mg par mL, collyre en solution

Code Identifiant de Spécialité : 6 437 112 1

HORUS PHARMA

bimatoprost	0,3 mg
timolol.....	5 mg
sous forme de maléate de timolol.....	6,83 mg

pour 1 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 314 6 6 : 3 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
34009 301 314 7 3 : 3 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3

Décision du **09 janvier 2018**

Spécialité dénommée BIVALIRUDINE ACCORD 250 mg, poudre pour solution à diluer pour solution injectable/pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 123 486 1

ACCORD HEALTHCARE France SAS

bivalirudine.....	250 mg
-------------------	--------

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 486 6 4 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 550 486 7 1 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 5
34009 550 486 8 8 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique d'**ANGIOX 250 mg, poudre pour solution à diluer pour solution injectable ou pour perfusion**

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée BIVALIRUDINE CIPLA 250 mg, poudre pour solution à diluer pour solution injectable/pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 188 893 2

CIPLA (EU) Limited

bivalirudine.....250 mg
sous forme de trifluoroacétate de bivalirudine hydraté

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 477 3 5 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 550 477 5 9 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique d'**ANGIOX 250 mg, poudre pour solution à diluer pour solution injectable ou pour perfusion**

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée BORTEZOMIB EBEWE 3,5 mg, poudre pour solution injectable

Code Identifiant de Spécialité : 6 789 204 0

SANDOZ

bortézomib3,5 mg
sous forme d'ester boronique de mannitol

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 172 6 2 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 301 172 7 9 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 3
34009 550 433 1 7 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 5
34009 550 433 2 4 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique de **VELCADE 3,5 mg, poudre pour solution injectable**

Décision du **24 janvier 2018**

Spécialité dénommée BOSENTAN OHRE PHARMA 125 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 835 358 3

OHRE PHARMA

bosentan 125 mg
sous forme de bosentan monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 355 3 2 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/PVC)

34009 301 355 4 9 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/PVC)

34009 550 504 9 0 : 112 comprimés en plaquette (aluminium/PVC)

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

Décision du **26 janvier 2018**

Spécialité dénommée BOSENTAN OHRE PHARMA 62,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 631 142 9

OHRE PHARMA

bosentan 62,5 mg
sous forme de bosentan monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 355 0 1 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/PVC)

34009 301 355 1 8 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/PVC)

34009 550 504 8 3 : 112 comprimés en plaquette (aluminium/PVC)

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

Décision du **26 janvier 2018**

Spécialité dénommée CALCIPOTRIOL/BETAMETHASONE SANDOZ 50 microgrammes/0,5 mg/g, pommade

Code Identifiant de Spécialité : 6 303 875 8

SANDOZ

calcipotriol 50 microgrammes
sous forme de calcipotriol monohydraté
bétaméthasone 0,500 mg
sous forme de dipropionate de bétaméthasone

pour 1 g de pommade

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 336 0 6 : 15 g en tube (aluminium/époxy-phénols) ; boîte de 1
34009 301 336 1 3 : 30 g en tube (aluminium/époxy-phénols) ; boîte de 1
34009 301 336 2 0 : 60 g en tube (aluminium/époxy-phénols) ; boîte de 1
34009 301 336 3 7 : 120 g en tube (aluminium/époxy-phénols) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **DAIVOBET 50 microgrammes/0,5 mg/g, pommade**

Décision du **22 janvier 2018**

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

Code Identifiant de Spécialité : 6 991 983 5

MYLAN SAS

caspofungine 50 mg
sous forme d'acétate de caspofungine

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 844 8 9 : 50 mg 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 **08 janvier 2018**

Spécialité dénommée CASPOFUNGINE MYLAN 70 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 121 504 2

MYLAN SAS

caspofungine 70 mg
sous forme d'acétate de caspofungine

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 844 9 6 : 70 mg 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 **08 janvier 2018**

Spécialité dénommée CEFTRIAXONE ELC 500 mg, poudre pour solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 463 898 7

ELC GROUP SRO

ceftriaxone 500 mg
sous forme de ceftriaxone sodique..... 596,4 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 329 3 7 : 17 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 494 8 7 : 17 ml en flacon (en verre) ; boîte de 5

34009 550 494 9 4 : 17 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

Décision du **19 janvier 2018**

Spécialité dénommée CELSIOR, solution pour conservation d'organes
Code Identifiant de Spécialité : 6 563 534 6

INSTITUT GEORGES LOPEZ

glutathion	0,921 g
mannitol	10,93 g
acide lactobionique	28,664 g
acide glutamique.....	2,942 g
hydroxyde de sodium.....	4 g
chlorure de calcium dihydraté.....	0,037 g
chlorure de potassium	1,118 g
chlorure de magnésium hexahydraté	2,642 g
histidine.....	4,65 g

pour 1 litre de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 495 1 7 : 1 l en poche (EVA : éthylène vinyl acétate
copolymère/suremballée(s)/surpochée(s)/aluminium) ; boîte de 4

Décision du **17 janvier 2018**

**Spécialité dénommée CETYLPYRIDINIUM / LYSOZYME BIOGARAN CONSEIL 1,5 mg/20 mg SANS
SUCRE, comprimé à sucer édulcoré au sorbitol et à la saccharine**
Code Identifiant de Spécialité : 6 717 539 8

BIOGARAN

chlorure de cétalpyridinium	1,5 mg
chlorhydrate de lysozyme	20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 263 4 9 : 18 comprimés en tube (polypropylène) ; boîte de 1

34009 301 263 5 6 : 18 comprimés en tube (polypropylène) ; boîte de 2

Décision du **05 janvier 2018**

Spécialité dénommée CETYLPYRIDINIUM / LYSOZYME SOLPHAR 1,5 mg/20 mg, SANS SUCRE, comprimé à sucer édulcoré au sorbitol et à la saccharine
Code Identifiant de Spécialité : 6 888 854 3

SOLPHAR

chlorure de cétalpyridinium..... 1,5 mg
chlorhydrate de lysozyme..... 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 263 2 5 : 18 comprimés en tube (polypropylène) ; boîte de 1

34009 301 263 3 2 : 18 comprimés en tube (polypropylène) ; boîte de 2

Décision du **05 janvier 2018**

Spécialité dénommée CINACALCET MACLEODS 30 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 864 599 3

MACLEODS PHARMA UK Limited

cinacalcet..... 30 mg
sous forme de chlorhydrate de cinacalcet

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 358 3 9 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

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

Décision du **29 janvier 2018**

Spécialité dénommée CINACALCET MACLEODS 60 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 721 637 5

MACLEODS PHARMA UK Limited

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 359 0 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

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

Décision du **29 janvier 2018**

Spécialité dénommée CINACALCET MACLEODS 90 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 266 496 9

MACLEODS PHARMA UK Limited

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 301 359 1 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

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

Décision du **29 janvier 2018**

Spécialité dénommée DEXLIQ 4 mg/mL, solution buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 775 641 4

LABORATOIRES CTRS SAS

dexaméthasone 4 mg
sous forme de phosphate sodique de dexaméthasone

pour 1 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 301 334 4 6 : 30 ml en flacon (jaune(brun)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
34009 301 334 6 0 : 50 ml en flacon (jaune(brun)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Décision du **19 janvier 2018**

Spécialité dénommée DICLOFENAC VENIPHARM LP 75 mg, comprimé enrobé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 281 536 0

VENIPHARM

diclofénac sodique 75 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 301 313 1 2 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 313 2 9 : 20 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 313 3 6 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

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

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée DORZOLAMIDE/TIMOLOL BROWN & BURK 20 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution

Code Identifiant de Spécialité : 6 173 280 5

BROWN & BURK UK LTD

dorzolamide	20,00 mg
sous forme de chlorhydrate de dorzolamide	22,26 mg
timolol.....	5,00 mg
sous forme de maléate de timolol.....	6,83 mg

pour 1 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 343 7 5 : 5 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1

34009 301 343 8 2 : 5 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3

34009 550 501 4 8 : 5 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 6

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

Décision du **23 janvier 2018**

Spécialité dénommée EFAVIRENZ/EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 600 mg/200 mg/245 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 519 833 4

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 435 1 5 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 3

34009 301 175 8 3 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

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

Décision du **08 janvier 2018**

Spécialité dénommée EFAVIRENZ/EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL PHAROS 600 mg/200 mg/245 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 668 125 0

PHAROS - PHARMACEUTICAL ORIENTED SERVICES LTD

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 345 2 8 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 550 501 5 5 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 3

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

Décision du **24 janvier 2018**

Spécialité dénommée ELETRIPTAN EG 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 556 340 2

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

élériptan 20 mg
sous forme de bromhydrate d'élériptan

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 298 3 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

34009 301 298 4 5 : 2 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

34009 301 298 5 2 : 3 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

34009 301 298 6 9 : 4 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

34009 301 298 7 6 : 6 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

34009 301 298 8 3 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

34009 301 299 0 6 : 18 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

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

Décision du **02 janvier 2018**

Spécialité dénommée ELETRIPTAN EG 40 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 310 069 7

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

élériptan 40 mg
sous forme de bromhydrate d'élériptan

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 299 1 3 : 1 comprimé en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 299 2 0 : 2 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 299 3 7 : 3 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 299 4 4 : 4 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 299 6 8 : 6 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 299 7 5 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 299 8 2 : 18 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
34009 301 299 9 9 : 20 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

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

Décision du **02 janvier 2018**

Spécialité dénommée ENALAPRIL/LERCANIDIPINE BIOGARAN 20 mg/10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 440 814 6

BIOGARAN

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 301 289 3 0 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 289 4 7 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

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

Décision du **03 janvier 2018**

Spécialité dénommée ENALAPRIL/LERCANIDIPINE EG 10 mg/10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 191 391 2

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

lercanidipine.....	9,44 mg
sous forme de chlorhydrate de lercanidipine.....	10 mg
énalapril	7,64 mg
sous forme de maléate d'énalapril.....	10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 309 7 1 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 309 8 8 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 309 9 5 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 310 0 8 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 310 1 5 : 50 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 310 2 2 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 310 3 9 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 487 0 1 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)

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

Décision du **08 janvier 2018**

Spécialité dénommée ENALAPRIL/LERCANIDIPINE EG 20 mg/10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 703 724 4

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

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 301 310 4 6 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 310 5 3 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 310 6 0 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 310 7 7 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 310 8 4 : 50 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 311 0 7 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 311 1 4 : 90 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 487 1 8 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)

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

Décision du **08 janvier 2018**

Spécialité dénommée ENALAPRIL/LERCANIDIPINE MYLAN 20 mg/10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 741 584 7

MYLAN SAS

chlorhydrate de lercanidipine..... 10 mg
maléate d'énalapril..... 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 304 7 6 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 304 8 3 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 305 0 6 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 305 1 3 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 305 2 0 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

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

Décision du **02 janvier 2018**

Spécialité dénommée ENTECAVIR ARROW 0,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 352 070 1

ARROW GENERIQUES

entécavir 0,5 mg
sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 174 9 1 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
34009 550 434 0 9 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
34009 550 434 1 6 : 250 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
34009 301 175 0 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 434 2 3 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **02 janvier 2018**

Spécialité dénommée ENTECAVIR ARROW 1 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 312 108 6

ARROW GENERIQUES

entécavir 1 mg
sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 174 6 0 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 433 6 2 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 174 7 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité)
; boîte de 1
- 34009 550 433 8 6 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de
sécurité) ; boîte de 1
- 34009 550 433 9 3 : 250 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de
sécurité) ; boîte de 1

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

Décision du **02 janvier 2018**

Spécialité dénommée ENTECAVIR ZENTIVA K.S. 0,5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 303 106 2

SANOFI AVENTIS FRANCE

entécavir 0,5 mg
sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 328 2 1 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 550 493 6 4 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée ENTECAVIR ZENTIVA K.S. 1 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 349 055 3

SANOFI AVENTIS FRANCE

entécavir 1 mg
sous forme d'entécavir monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 328 3 8 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 493 7 1 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée ERLOTINIB MYLAN 100 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 996 276 5

MYLAN SAS

erlotinib 100 mg
sous forme de chlorhydrate d'erlotinib

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 109 4 2 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
34009 301 109 5 9 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

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

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée ERLOTINIB MYLAN 150 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 430 415 8

MYLAN SAS

erlotinib 150 mg
sous forme de chlorhydrate d'erlotinib

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 109 6 6 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
34009 301 109 7 3 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

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

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée ERLOTINIB MYLAN 25 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 533 493 0

MYLAN SAS

erlotinib 25 mg
sous forme de chlorhydrate d'erlotinib

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 107 6 8 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)

34009 301 107 7 5 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

Cette spécialité est un générique de **TARCEVA 25 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée ERLOTINIB TEVA 100 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 513 329 7

TEVA SANTE

erlotinib 100 mg
sous forme de chlorhydrate d'erlotinib

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 831 1 6 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 300 831 2 3 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium) ; boîte de 30

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

Décision du **24 janvier 2018**

Spécialité dénommée ERLOTINIB TEVA 150 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 581 785 4

TEVA SANTE

erlotinib 150 mg
sous forme de chlorhydrate d'erlotinib

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 831 3 0 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 300 831 4 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium) ; boîte de 30

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

Décision du **24 janvier 2018**

Spécialité dénommée ERLOTINIB TEVA 25 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 594 037 6

TEVA SANTE

erlotinib 25 mg
sous forme de chlorhydrate d'erlotinib

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 830 8 6 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 300 831 0 9 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium) ;
boite de 30

Cette spécialité est un générique de **TARCEVA 25 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **24 janvier 2018**

Spécialité dénommée ERLOTINIB TEVA SANTE 100 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 702 292 2

TEVA SANTE

erlotinib 100 mg
sous forme de chlorhydrate d'erlotinib

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 171 2 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 171 3 2 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium) ;
boite de 30

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

Décision du **24 janvier 2018**

Spécialité dénommée ERLOTINIB TEVA SANTE 150 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 067 350 3

TEVA SANTE

erlotinib 150 mg
sous forme de chlorhydrate d'erlotinib

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 171 4 9 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 171 5 6 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium) ;
boite de 30

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

Décision du **24 janvier 2018**

Spécialité dénommée ERLOTINIB TEVA SANTE 25 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 731 163 1

TEVA SANTE

erlotinib 25 mg
sous forme de chlorhydrate d'erlotinib

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 171 0 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 171 1 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium) ;
boite de 30

Cette spécialité est un générique de **TARCEVA 25 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **24 janvier 2018**

Spécialité dénommée ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE CLEXNI 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 782 505 2

MEDIPHA SANTE

éthinyloestradiol.....0,02 mg
drospirénone.....3 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 314 8 0 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 1
34009 301 314 9 7 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 2
34009 301 315 1 0 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 3
34009 550 488 4 8 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 6
34009 550 488 5 5 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 13

Cette spécialité est un générique de **JASMINELE 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE CLEXNI 0,03 mg/3 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 687 996 9

MEDIPHA SANTE

éthinyloestradiol.....0,03 mg
drospirénone.....3 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 314 2 8 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 1
34009 301 314 3 5 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 2
34009 301 314 5 9 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 3
34009 550 488 2 4 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 6
34009 550 488 3 1 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 13

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

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE CRISTERS 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 055 546 9

CRISTERS

éthinyloestradiol.....0,02 mg
drospirénone.....3 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 301 9 3 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 1
34009 301 302 0 9 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 2
34009 301 302 1 6 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 3
34009 550 485 1 0 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 6
34009 550 485 2 7 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 13

Cette spécialité est un générique de **JASMINELLE 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE CRISTERS 0,03 mg/3 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 875 176 5

CRISTERS

éthinyloestradiol.....0,03 mg
drospirénone.....3 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 301 6 2 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 1
34009 301 301 7 9 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 2
34009 301 301 8 6 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 3
34009 550 484 9 7 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 6
34009 550 485 0 3 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 13

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

Décision du **29 janvier 2018**

Spécialité dénommée ETONOGESTREL/ETHINYLESTRADIOL MYLAN 120 microgrammes/15 microgrammes/24 heures, système de diffusion vaginal
Code Identifiant de Spécialité : 6 423 145 0

MYLAN SAS

étonogestrel 11 mg
éthinyloestradiol 3,474 mg

pour un anneau vaginal

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 189 4 8 : 1 anneau(x) en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD))

34009 301 189 6 2 : 3 anneau(x) en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD))

34009 550 438 8 1 : 6 anneau(x) en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène basse densité (PEBD))

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

Décision du **11 janvier 2018**

Spécialité dénommée ETOPOSIDE ACCORD 20 mg/mL, solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 081 565 7

ACCORD HEALTHCARE France SAS

étoposide 20 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 500 0 1 : 5 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 500 1 8 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 500 2 5 : 12,5 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 500 3 2 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 500 4 9 : 25 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 500 5 6 : 50 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **VEPESIDE 100 mg/5 ml, solution pour perfusion**

Décision du **24 janvier 2018**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA SANTE 10 mg/20 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 305 127 1

TEVA SANTE

ézétimibe 10 mg
simvastatine 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 325 9 3 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 326 0 9 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 326 1 6 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 492 7 2 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 492 8 9 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 326 3 0 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 326 4 7 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 492 9 6 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

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

Décision du **17 janvier 2018**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE TEVA SANTE 10 mg/40 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 667 515 1

TEVA SANTE

ézétimibe 10 mg
simvastatine 40 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 326 6 1 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 326 7 8 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 326 8 5 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 493 2 6 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 493 3 3 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 326 9 2 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 327 0 8 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

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

Décision du **17 janvier 2018**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT EG 120 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 737 325 9

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

fébuxostat 120 mg
sous forme de fébuxostat hémihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 340 9 2 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 341 0 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 499 7 5 : 84 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 499 9 9 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT EG 80 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 388 134 9

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

fébuxostat 80 mg
sous forme de fébuxostat hémihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 340 7 8 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 340 8 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 499 5 1 : 84 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 499 6 8 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT TEVA SANTE 120 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 066 138 3

TEVA SANTE

fébuxostat 120 mg
sous forme de fébuxostat hémihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 357 9 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 358 0 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/PVC-Aluminium)

34009 301 358 2 2 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

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

Décision du **26 janvier 2018**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT TEVA SANTE 80 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 068 504 6

TEVA SANTE

fébuxostat 80 mg
sous forme de fébuxostat hémihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 357 6 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 357 7 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/PVC-Aluminium)

34009 301 357 8 5 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

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

Décision du **26 janvier 2018**

Spécialité dénommée FLUDARABINE ACCORD 25 mg/ml, solution à diluer pour solution injectable/pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 428 163 1

ACCORD HEALTHCARE France SAS

phosphate de fludarabine 25 mg

pour 1 ml de solution à diluer

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 326 5 4 : 2 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 493 1 9 : 2 ml en flacon (en verre) ; boîte de 5

34009 550 493 0 2 : 2 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

Décision du **16 janvier 2018**

Spécialité dénommée FLURBIPROFENE SANDOZ CONSEIL 8,75 mg ORANGE SANS SUCRE, pastille édulcorée au sucralose

Code Identifiant de Spécialité : 6 640 965 6

SANDOZ

flurbiprofène 8,75 mg

pour une pastille

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 814 8 8 : 8 pastilles en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 300 814 9 5 : 10 pastilles en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 300 815 0 1 : 16 pastilles en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **STREFEN 8,75 mg, pastille**

Décision du **11 janvier 2018**

Spécialité dénommée FOLINATE DE CALCIUM EBEWE 10 mg/ml, solution injectable/pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 935 129 3

SANDOZ

acide folinique 10 mg

sous forme de folinate de calcium

pour 1 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 311 3 8 : 3 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

34009 301 311 4 5 : 5 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

34009 301 311 6 9 : 10 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

34009 301 311 7 6 : 20 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

34009 301 311 8 3 : 35 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

34009 301 311 9 0 : 50 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

34009 550 487 2 5 : 100 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1

34009 550 487 3 2 : 3 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 5

34009 550 487 4 9 : 3 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 10

34009 550 487 5 6 : 5 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 5

34009 550 487 6 3 : 5 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique de **NOVAFOLINE 100 mg/10 ml, solution injectable (IV) en flacon**

Décision du **09 janvier 2018**

Spécialité dénommée FORMOTEROL EG 12 microgrammes, poudre pour inhalation en gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 101 805 9

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

fumarate de formotérol dihydraté 12 microgrammes
pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 289 5 4 : 60 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 289 6 1 : 120 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 311 2 1 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 481 8 3 : 180 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **FORADIL 12 microgrammes, poudre pour inhalation en gélule**

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée FUSIDATE DE SODIUM PIERRE FABRE 250 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 582 906 6

PIERRE FABRE DERMATOLOGIE

fusidate de sodium..... 250 mg
pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 324 3 2 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **29 janvier 2018**

Spécialité dénommée GLATIRAMER MYLAN 40 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 984 924 4

MYLAN MEDICAL SAS

glatiramère..... 36 mg
sous forme d'acétate de glatiramère 40 mg

pour une seringue préremplie de 1 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 269 1 2 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 3
- 34009 301 269 2 9 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 12
- 34009 301 269 3 6 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 36

Décision du **16 janvier 2018**

Spécialité dénommée GLICLAZIDE SANDOZ 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée
Code Identifiant de Spécialité : 6 148 050 7

SANDOZ

gliclazide 60 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 474 6 0 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 300 474 7 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 300 474 9 1 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 300 475 0 7 : 90 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 300 475 1 4 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 300 475 2 1 : 180 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 300 475 3 8 : 10 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 475 5 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 475 6 9 : 60 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 475 7 6 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 475 8 3 : 100 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 475 9 0 : 180 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée**

Décision du **17 janvier 2018**

Spécialité dénommée KIPOS 100 000 UI, capsule molle

Code Identifiant de Spécialité : 6 899 279 8

Institut Pharmaceutique de Recherche d'Application et developpement

colécalciférol 2,5 mg

pour une capsule molle

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 271 8 6 : 1 capsule en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 301 271 9 3 : 2 capsules en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)

Décision du **02 janvier 2018**

Spécialité dénommée L-THYROXIN HENNING 100 microgrammes, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 212 726 4

SANOFI AVENTIS FRANCE

lévothyroxine sodique anhydre..... 100 microgrammes
sous forme de lévothyroxine sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 198 0 8 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 312 6 8 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 336 4 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 301 336 5 1 : 84 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 301 336 6 8 : 98 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 550 497 0 8 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 10

Décision du **25 janvier 2018**

Spécialité dénommée L-THYROXIN HENNING 125 microgrammes, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 295 689 1

SANOFI AVENTIS FRANCE

lévothyroxine sodique anhydre..... 125 microgrammes
sous forme de lévothyroxine sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 198 1 5 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 312 7 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 338 5 9 : 28 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 301 338 6 6 : 84 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 301 338 7 3 : 98 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 550 498 3 8 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 10

Décision du **25 janvier 2018**

Spécialité dénommée L-THYROXIN HENNING 150 microgrammes, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 755 395 1

SANOFI AVENTIS FRANCE

lévothyroxine sodique anhydre 150 microgrammes
sous forme de lévothyroxine sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 198 2 2 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 312 8 2 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 338 8 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier)
- 34009 301 338 9 7 : 84 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier)
- 34009 301 339 0 3 : 98 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier)
- 34009 550 498 4 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 10

Décision du **25 janvier 2018**

Spécialité dénommée L-THYROXIN HENNING 175 microgrammes, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 251 322 3

SANOFI AVENTIS FRANCE

thyroxine sodique anhydre 175 microgrammes
sous forme de lévothyroxine sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 198 3 9 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 312 9 9 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 339 1 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier)
- 34009 301 339 2 7 : 84 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier)
- 34009 301 339 3 4 : 98 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier)
- 34009 550 498 5 2 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 10

Décision du **25 janvier 2018**

Spécialité dénommée L-THYROXIN HENNING 200 microgrammes, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 768 607 2

SANOFI AVENTIS FRANCE

lévothyroxine sodique anhydre.....200 microgrammes
sous forme de lévothyroxine sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 198 5 3 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 313 0 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 339 4 1 : 28 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 301 339 5 8 : 84 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 301 339 6 5 : 98 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 550 498 6 9 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 10

Décision du **25 janvier 2018**

Spécialité dénommée L-THYROXIN HENNING 25 microgrammes, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 759 705 4

SANOFI AVENTIS FRANCE

lévothyroxine sodique anhydre.....25 microgrammes
sous forme de lévothyroxine sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 197 6 1 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 312 3 7 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 328 4 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 301 328 6 9 : 84 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 301 328 7 6 : 98 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 550 493 8 8 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 10

Décision du **25 janvier 2018**

Spécialité dénommée L-THYROXIN HENNING 50 microgrammes, comprimé sécable

Code Identifiant de Spécialité : 6 137 518 9

SANOFI AVENTIS FRANCE

lévothyroxine sodique anhydre.....50 microgrammes
sous forme de lévothyroxine sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 197 7 8 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 312 4 4 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 335 4 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 301 335 5 2 : 84 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 301 335 6 9 : 98 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 550 496 5 4 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 10

Décision du **25 janvier 2018**

Spécialité dénommée L-THYROXIN HENNING 75 microgrammes, comprimé sécable

Code Identifiant de Spécialité : 6 403 653 2

SANOFI AVENTIS FRANCE

lévothyroxine sodique anhydre.....75 microgrammes
sous forme de lévothyroxine sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 197 9 2 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 312 5 1 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 335 7 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 301 335 8 3 : 84 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 301 335 9 0 : 98 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) avec calendrier
- 34009 550 496 6 1 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 10

Décision du **25 janvier 2018**

Spécialité dénommée LINEZOLIDE B. BRAUN 2 mg/mL, solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 480 798 5

B BRAUN MELSUNGEN AG

linézolide 2 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 409 5 8 : 300 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 10

34009 550 411 7 7 : 300 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **ZYVOXID 2 mg/ml, solution pour perfusion**

Décision du **12 janvier 2018**

Spécialité dénommée LINEZOLIDE EG 2 mg/mL, solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 859 785 8

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

linézolide 2 mg

pour 1 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 191 8 3 : 300 ml en poche (polyoléfine/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1

34009 550 191 9 0 : 300 ml en poche (polyoléfine/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique de **ZYVOXID 2 mg/ml, solution pour perfusion**

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée LINEZOLIDE FRESENIUS KABI 600 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 033 512 4

FRESENIUS KABI FRANCE SA

linézolide 600 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 013 5 3 : 1 comprimé en plaquette (aluminium)
34009 301 013 6 0 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 013 7 7 : 20 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 013 8 4 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 013 9 1 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 014 1 4 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 357 4 9 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 357 5 6 : 200 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 014 2 1 : 20 comprimés en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

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

Décision du **24 janvier 2018**

Spécialité dénommée LIPERCOSYL 10 mg/10 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 158 088 8

LES LABORATOIRES SERVIER

atorvastatine 10 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée 10,82 mg
périndopril 6,79 mg
sous forme de périndopril arginine 10 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 328 9 0 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 1
34009 550 494 1 8 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 3
34009 550 494 2 5 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Décision du **17 janvier 2018**

Spécialité dénommée LIPERCOSYL 10 mg/5 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 639 937 9

LES LABORATOIRES SERVIER

atorvastatine	10 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée	10,82 mg
périndopril	3,395 mg
sous forme de périndopril arginine	5 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 329 2 0 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 1

34009 550 494 5 6 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 3

34009 550 494 7 0 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Décision du **17 janvier 2018**

Spécialité dénommée LIPERCOSYL 20 mg/10 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 980 658 8

LES LABORATOIRES SERVIER

atorvastatine	20 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée	21,64 mg
périndopril	6,79 mg
sous forme de périndopril arginine	10 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 328 8 3 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 1

34009 550 493 9 5 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 3

34009 550 494 0 1 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Décision du **16 janvier 2018**

Spécialité dénommée LIPERCOSYL 20 mg/5 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 505 098 3

LES LABORATOIRES SERVIER

atorvastatine	20 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée	21,64 mg
périndopril	3,395 mg
sous forme de périndopril arginine	5 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 333 6 1 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 1

34009 550 495 4 8 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 3

34009 550 495 5 5 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Décision du **19 janvier 2018**

Spécialité dénommée LIPERCOSYL 40 mg/10 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 517 767 8

LES LABORATOIRES SERVIER

atorvastatine	40 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée	43,28 mg
périndopril	6,79 mg
sous forme de périndopril arginine	10 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 328 1 4 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 1

34009 550 493 4 0 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 3

34009 550 493 5 7 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Décision du **17 janvier 2018**

Spécialité dénommée LIPERCOSYL 40 mg/5 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 718 078 3

LES LABORATOIRES SERVIER

atorvastatine	40 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée	43,28 mg
périndopril	3,395 mg
sous forme de périndopril arginine	5 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 329 0 6 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 1

34009 550 494 3 2 : 30 gélules en flacon (polypropylène) ; boîte de 3

34009 550 494 4 9 : 100 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Décision du **17 janvier 2018**

Spécialité dénommée MEMOREEL, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 740 536 5

BIOLOGISCHE HEILMITTEL HEEL GmbH

ambra grisea pour préparations homéopathiques.....	30 mg (6 DH)
anamirta cocculus pour préparations homéopathiques.....	210 mg (4 DH)
conium maculatum pour préparations homéopathiques	30 mg (3 DH)
petroleum rectificatum pour préparations homéopathiques	30 mg (8 DH)

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 274 0 7 : 50 comprimés en pilulier (polypropylène) ; boîte de 1

34009 301 274 1 4 : 100 comprimés en pilulier (polypropylène) ; boîte de 1

Décision du **30 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHOTREXATE PHARMAKI GENERICS 10 mg/ 0,40 ml, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 025 056 7

PHARMAKI GENERICS LTD

méthotrexate	10 mg
--------------------	-------

pour 1 seringue préremplie de 0,40 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 201 9 4 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) avec système de sécurité) ; boîte de 1

34009 301 202 0 0 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHOTREXATE PHARMAKI GENERICS 12,5 mg/ 0,31 ml, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 274 494 9

PHARMAKI GENERICS LTD

méthotrexate 12,5 mg

pour 1 seringue préremplie de 0,31 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 202 3 1 : 0,31 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

34009 301 202 2 4 : 0,31 ml en seringue préremplie (en verre) avec système de sécurité) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHOTREXATE PHARMAKI GENERICS 15 mg/ 0,38 ml, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 553 131 9

PHARMAKI GENERICS LTD

méthotrexate 15 mg

pour 1 seringue préremplie de 0,38 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 208 3 5 : 0,38 ml en seringue préremplie (en verre) avec système de sécurité) ; boîte de 1

34009 301 208 4 2 : 0,38 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHOTREXATE PHARMAKI GENERICS 17,5 mg/ 0,44 ml, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 045 578 9

PHARMAKI GENERICS LTD

méthotrexate 17,5 mg

pour 1 seringue préremplie de 0,44 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 208 5 9 : 0,44 ml en seringue préremplie (en verre) avec système de sécurité) ; boîte de 1

34009 301 208 6 6 : 0,44 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHOTREXATE PHARMAKI GENERICS 2,5 mg/ 0,33 ml, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 826 035 3

PHARMAKI GENERICS LTD

méthotrexate 2,5 mg

pour 1 seringue préremplie de 0,33 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 201 6 3 : 0,33 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

34009 301 201 4 9 : 0,33 ml en seringue préremplie (en verre) avec système de sécurité) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHOTREXATE PHARMAKI GENERICS 20 mg/ 0,50 ml, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 864 507 1

PHARMAKI GENERICS LTD

méthotrexate 20 mg

pour 1 seringue préremplie de 0,50 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 208 7 3 : 0,5 ml en seringue préremplie (en verre) avec système de sécurité) ; boîte de 1

34009 301 208 8 0 : 0,5 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHOTREXATE PHARMAKI GENERICS 22,5 mg/ 0,56 ml, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 869 518 8

PHARMAKI GENERICS LTD

méthotrexate 22,5 mg

pour 1 seringue préremplie de 0,56 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 208 9 7 : 0,56 ml en seringue préremplie (en verre) avec système de sécurité) ; boîte de 1

34009 301 209 0 3 : 0,56 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHOTREXATE PHARMAKI GENERICS 25 mg/ 0,63 ml, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 490 611 1

PHARMAKI GENERICS LTD

méthotrexate 25 mg

pour 1 seringue préremplie de 0,63 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 209 1 0 : 0,63 ml en seringue préremplie (en verre) avec système de sécurité) ; boîte de 1

34009 301 209 2 7 : 0,63 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHOTREXATE PHARMAKI GENERICS 27,5 mg/ 0,69 ml, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 491 349 7

PHARMAKI GENERICS LTD

méthotrexate 27,5 mg

pour 1 seringue préremplie de 0,69 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 209 3 4 : 0,63 ml en seringue préremplie (en verre) avec système de sécurité) ; boîte de 1

34009 301 209 4 1 : 0,63 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHOTREXATE PHARMAKI GENERICS 30 mg/ 0,75 ml, solution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 574 570 0

PHARMAKI GENERICS LTD

méthotrexate 30 mg

pour 1 seringue préremplie de 0,75 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 209 5 8 : 0,75 ml en seringue préremplie (en verre) avec système de sécurité) ; boîte de 1

34009 301 209 7 2 : 0,75 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHOTREXATE PHARMAKI GENERICS 7,5 mg/ 0,30 ml, olution injectable en seringue préremplie

Code Identifiant de Spécialité : 6 642 915 3

PHARMAKI GENERICS LTD

méthotrexate 7,5 mg

pour 1 seringue préremplie de 0,30 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 201 7 0 : 0,3 ml en seringue préremplie (en verre) avec système de sécurité) ; boîte de 1

34009 301 201 8 7 : 0,3 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHYLPHENIDATE MYLAN PHARMA LP 18 mg, comprimé à libération prolongée

Code Identifiant de Spécialité : 6 829 622 1

MYLAN SAS

méthylphénidate 15,57 mg

sous forme de chlorhydrate de méthylphénidate 18 mg

pour comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 280 013 0 6 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 280 014 7 4 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CONCERTA LP 18 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **12 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHYLPHENIDATE MYLAN PHARMA LP 36 mg, comprimé à libération prolongée

Code Identifiant de Spécialité : 6 937 959 5

MYLAN SAS

méthylphénidate 31,13 mg

sous forme de chlorhydrate de méthylphénidate 36 mg

pour comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 280 015 3 5 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 280 017 6 4 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CONCERTA LP 36 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **12 janvier 2018**

Spécialité dénommée METHYLPHENIDATE MYLAN PHARMA LP 54 mg, comprimé à libération prolongée

Code Identifiant de Spécialité : 6 784 433 0

MYLAN SAS

méthylphénidate 46,7 mg
sous forme de chlorhydrate de méthylphénidate 54 mg

pour comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 280 018 2 5 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 280 019 9 3 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CONCERTA LP 54 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **12 janvier 2018**

Spécialité dénommée MINTEXED 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 553 085 4

DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD

pémétrexed 100 mg
sous forme de pémétrexed disodique anhydre

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 297 0 8 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**ALIMTA 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée MINTEXED 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 011 584 7

DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD

pémétrexed 500 mg
sous forme de pémétrexed disodique anhydre

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 297 1 5 : 50 ml 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 janvier 2018**

Spécialité dénommée MONTELUKAST ARROW GENERIQUES 4 mg, comprimé à croquer
Code Identifiant de Spécialité : 6 219 751 9

ARROW GENERIQUES

montélukast acide..... 4 mg
sous forme de montélukast sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 264 2 4 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 264 3 1 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 264 4 8 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 264 5 5 : 20 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 264 6 2 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 264 8 6 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 264 9 3 : 49 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 265 0 9 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 265 1 6 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 265 2 3 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 265 4 7 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 470 0 1 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 470 1 8 : 140 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 470 2 5 : 200 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 470 3 2 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)

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

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée MONTELUKAST ARROW GENERIQUES 5 mg, comprimé à croquer
Code Identifiant de Spécialité : 6 897 154 4

ARROW GENERIQUES

montélukast 5 mg
sous forme de montélukast sodique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 265 5 4 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 265 6 1 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 265 7 8 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 265 8 5 : 20 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 265 9 2 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 266 0 8 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 266 1 5 : 49 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 266 2 2 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 266 3 9 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 266 4 6 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 266 5 3 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 470 4 9 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 470 5 6 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 470 6 3 : 140 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 470 7 0 : 200 comprimés en plaquette (aluminium)

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

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée NEBIVOLOL/HYDROCHLOROTHIAZIDE MYLAN 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 178 156 7

MYLAN SAS

nébivolol 5 mg
sous forme de chlorhydrate de nébivolol
hydrochlorothiazide 12,50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 353 3 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
34009 301 353 4 1 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
34009 301 353 5 8 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 353 6 5 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 353 7 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
34009 301 353 8 9 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)

Décision du **29 janvier 2018**

Spécialité dénommée NEBIVOLOL/HYDROCHLOROTHIAZIDE MYLAN 5 mg/25 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 553 175 3

MYLAN SAS

nébivolol..... 5 mg
sous forme de chlorhydrate de nébivolol
hydrochlorothiazide..... 25 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 353 9 6 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
34009 301 354 0 2 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
34009 301 354 1 9 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 354 2 6 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 354 3 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)
34009 301 354 4 0 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)

Décision du **29 janvier 2018**

Spécialité dénommée NICORETTE FRUITS 2 mg, comprimé à sucer

Code Identifiant de Spécialité : 6 861 754 9

JOHNSON & JOHNSON SANTE BEAUTE France

nicotine..... 2 mg
sous forme de résinate de nicotine

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 357 2 3 : 20 comprimés en tube (polypropylène) ; boîte de 1
34009 301 357 3 0 : 20 comprimés en tube (polypropylène) ; boîte de 4
34009 301 357 4 7 : 20 comprimés en tube (polypropylène) ; boîte de 8

Cette spécialité est un générique de **NIQUITIN MENTHE DOUCE 2 mg SANS SUCRE, comprimé à sucer édulcoré à l'aspartam**

Décision du **26 janvier 2018**

Spécialité dénommée OFTALLEN 0,25 mg/mL, collyre en solution en récipient unidose
Code Identifiant de Spécialité : 6 936 328 1

HORUS PHARMA

ketotifène 0,1 mg
sous forme de fumarate de ketotifène 0,138 mg

pour 0,4 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 263 1 8 : 0,4 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique de **ZALERG 0,25 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose**

Décision du **12 janvier 2018**

Spécialité dénommée OXSYNIA 10 mg/5 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 824 371 7

MUNDIPHARMA

oxycodone 9 mg
sous forme de chlorhydrate d'oxycodone 10 mg
naloxone 4,5 mg
sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté 5,45 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 322 3 4 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 322 4 1 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 322 5 8 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 322 6 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 322 8 9 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 322 9 6 : 50 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 323 0 2 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 323 1 9 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 323 2 6 : 98 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 550 491 6 6 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 10
34009 550 491 8 0 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée OXSYNIA 15 mg/7,5 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 986 073 9

MUNDIPHARMA

oxycodone	13,5 mg
sous forme de chlorhydrate d'oxycodone	15 mg
naloxone	6,75 mg
sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté	8,24 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 321 4 2 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 321 5 9 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 321 6 6 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 321 7 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 321 8 0 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 321 9 7 : 50 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 322 0 3 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 322 1 0 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 322 2 7 : 98 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 550 491 4 2 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 550 491 5 9 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 10

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée OXSYNIA 2,5 mg/1,25 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 797 372 0

MUNDIPHARMA

oxycodone	2,25 mg
sous forme de chlorhydrate d'oxycodone	2,5 mg
naloxone	1,13 mg
sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté	1,37 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 324 4 9 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 324 5 6 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 324 6 3 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 324 7 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 324 8 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 324 9 4 : 50 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 325 0 0 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 325 1 7 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 325 2 4 : 98 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 550 492 1 0 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 550 492 2 7 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 10

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée OXSYNIA 20 mg/10 mg comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 524 496 3

MUNDIPHARMA

oxycodone	18 mg
sous forme de chlorhydrate d'oxycodone	20 mg
naloxone	9 mg
sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté	10,9 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 320 3 6 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 320 5 0 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 320 6 7 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 320 7 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 320 8 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 320 9 8 : 50 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 321 1 1 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 321 2 8 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 321 3 5 : 98 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 550 491 2 8 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 10
34009 550 491 3 5 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée OXSYNIA 30 mg/15 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 231 979 1

MUNDIPHARMA

oxycodone	27 mg
sous forme de chlorhydrate d'oxycodone	30 mg
naloxone	13,5 mg
sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté	16,48 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 319 3 0 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 319 4 7 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 319 5 4 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 319 7 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 319 8 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 319 9 2 : 50 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 320 0 5 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 320 1 2 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 320 2 9 : 98 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 550 491 0 4 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 10
34009 550 491 1 1 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée OXSYNIA 40 mg/20 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 515 866 7

MUNDIPHARMA

oxycodone	36 mg
sous forme de chlorhydrate d'oxycodone	40 mg
naloxone	18 mg
sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté	21,8 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 318 6 2 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 318 7 9 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 318 8 6 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 318 9 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 319 0 9 : 50 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 319 1 6 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 319 2 3 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 550 490 6 7 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 550 490 7 4 : 98 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 550 490 8 1 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 10
34009 550 490 9 8 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée OXSYNIA 5 mg/2,5 mg comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 696 227 2

MUNDIPHARMA

oxycodone	4,5 mg
sous forme de chlorhydrate d'oxycodone	5 mg
naloxone	2,25 mg
sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté	2,73 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 323 4 0 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 323 5 7 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 323 6 4 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 323 7 1 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 323 8 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 323 9 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 324 0 1 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 324 1 8 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 301 324 2 5 : 98 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 550 491 9 7 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 550 492 0 3 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Décision du **15 janvier 2018**

Spécialité dénommée PEMETREXED REDDY 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 963 553 2

DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD

pémétrexed..... 100 mg
sous forme de pémétrexed ditrométhamine dihydraté

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 301 165 8 6 : 100 mg en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**ALIMTA 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

Décision du **26 janvier 2018**

Spécialité dénommée PEMETREXED REDDY 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 106 434 1

DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD

pémétrexed..... 500 mg
sous forme de pémétrexed ditrométhamine dihydraté

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 301 166 0 9 : 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 **26 janvier 2018**

Spécialité dénommée PROPRANOLOL ACETLAB 5 mg/5 mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 240 313 6

TICUME S.A.

chlorhydrate de propranolol..... 5 mg

pour 5 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 301 302 9 2 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5

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

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée RIBAVIRINE ARROW 200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 698 573 0

ARROW GENERIQUES

ribavirine200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 235 3 9 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 235 4 6 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 235 5 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 235 6 0 : 42 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 235 8 4 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 235 9 1 : 84 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 236 0 7 : 112 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 236 1 4 : 140 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 236 2 1 : 168 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 236 4 5 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 236 5 2 : 42 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 236 6 9 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 236 7 6 : 112 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 236 8 3 : 168 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 454 2 7 : 500 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **COPEGUS 200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée RIBAVIRINE ARROW 400 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 647 734 0

ARROW GENERIQUES

ribavirine400 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 236 9 0 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 237 0 6 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 237 1 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 237 2 0 : 42 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 237 3 7 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 237 4 4 : 84 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 301 237 5 1 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 237 6 8 : 42 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 301 237 7 5 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 454 3 4 : 112 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 454 5 8 : 140 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 454 6 5 : 168 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
- 34009 550 454 7 2 : 112 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 454 8 9 : 168 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
- 34009 550 454 9 6 : 500 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

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

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée RIZATRIPTAN ARROW 5 mg, comprimé orodispersible

Code Identifiant de Spécialité : 6 165 164 1

ARROW GENERIQUES

rizatriptan5 mg
sous forme de benzoate de rizatriptan7,265 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 343 9 9 : 2 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 344 1 2 : 3 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 344 2 9 : 6 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 344 3 6 : 10 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 344 4 3 : 12 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 301 344 5 0 : 18 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **MAXALTYO 5 mg, lyophilisat oral**

Décision du **23 janvier 2018**

Spécialité dénommée TADALAFIL CRISTERS 20 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 486 077 4

CRISTERS

tadalafil.....20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 305 7 5 : 4 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 301 305 8 2 : 8 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

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

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée TADALAFIL CRISTERS 5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 908 133 9

CRISTERS

tadalafil.....5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 305 3 7 : 14 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 301 305 4 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

34009 301 305 6 8 : 84 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

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

Décision du **22 janvier 2018**

Spécialité dénommée TIGECYCLINE MYLAN 50 mg, poudre pour solution pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 835 019 9

MYLAN SAS

tigécycline50 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 436 9 0 : 50 mg en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 437 0 6 : 50 mg en flacon (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique de **TYGACIL 50 mg, poudre pour solution pour perfusion**

Décision du **11 janvier 2018**

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

Code Identifiant de Spécialité : 6 759 484 1

LABORATOIRE CHAUVIN

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

pour 1 mL de collyre en solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 361 8 8 : 2,5 ml en flacon pompe (multidose(s)/polypropylène) ; boîte de 1
34009 550 506 5 0 : 2,5 ml en flacon pompe (multidose(s)/polypropylène) ; boîte de 3

Décision du **30 janvier 2018**

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

Code Identifiant de Spécialité : 6 765 235 1

HORUS PHARMA

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

pour 1 mL de collyre en solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 361 6 4 : 2,5 ml en flacon pompe (multidose(s)/polypropylène) ; boîte de 1
34009 550 506 2 9 : 2,5 ml en flacon pompe (multidose(s)/polypropylène) ; boîte de 3

Décision du **30 janvier 2018**

Spécialité dénommée VALGANCICLOVIR MEDIPHA 450 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 330 043 8

MEDIPHA SANTE

valganciclovir 450 mg
sous forme de chlorhydrate de valganciclovir 496,30 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 301 1 7 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **ROVALCYTE 450 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **12 janvier 2018**

Spécialité dénommée VENLAFAXINE EG LABO LP 37,5 mg, gélule à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 484 793 7

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

venlafaxine..... 37,50 mg
sous forme de chlorhydrate de venlafaxine..... 42,45 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 156 7 1 : 7 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 156 8 8 : 10 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 156 9 5 : 14 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 157 0 1 : 20 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 157 1 8 : 28 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 157 2 5 : 30 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 157 3 2 : 50 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 157 4 9 : 56 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 157 5 6 : 98 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 157 7 0 : 100 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 157 8 7 : 7 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 157 9 4 : 10 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 158 0 0 : 14 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 158 1 7 : 20 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 158 3 1 : 28 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 158 4 8 : 30 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 158 5 5 : 50 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 158 6 2 : 56 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 158 7 9 : 98 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 158 8 6 : 100 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **02 janvier 2018**

Spécialité dénommée VENLAFAXINE EG LABO LP 75 mg, gélule à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 149 924 0

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

venlafaxine.....75 mg
sous forme de chlorhydrate de venlafaxine.....84,9 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 158 9 3 : 7 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 159 0 9 : 10 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 159 1 6 : 14 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 159 2 3 : 20 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 159 3 0 : 28 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 159 4 7 : 30 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 159 5 4 : 50 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 162 6 5 : 56 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 425 5 6 : 98 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 425 6 3 : 100 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 425 7 0 : 105 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 425 8 7 : 120 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 160 2 9 : 7 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 160 3 6 : 10 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 160 4 3 : 14 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 160 5 0 : 20 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 160 6 7 : 28 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 160 8 1 : 30 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 160 9 8 : 50 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 301 161 0 4 : 56 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 550 425 9 4 : 98 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 550 426 1 7 : 100 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 550 426 2 4 : 105 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 550 426 3 1 : 120 gélules en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

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

Décision du **02 janvier 2018**

Spécialité dénommée XOMOLIX 2,5 mg/ml, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 064 434 1

KYOWA KIRIN LIMITED

dropéridol.....2,5 mg

pour 1 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 467 0 7 : 1 ml en ampoule (en verre/brun) ; boîte de 10

Décision du **02 janvier 2018**