

Autorisations de mise sur le marché Décisions accordées en Juin 2018

Spécialité dénommée ACIDE ZOLEDRONIQUE ARROW 5 mg/100 mL, solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 380 896 3

ARROW GENERIQUES

acide zolédronique anhydre 5 mg
sous forme d'acide zolédronique monohydraté

pour 100 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 515 1 8 : 100 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 566 0 7 : 100 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

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

Décision du **21 juin 2018**

Spécialité dénommée AGOMELATINE TEVA 25 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 423 875 8

TEVA SANTE

agomélatine 25 mg
sous forme de co-cristal d'agomélatine-urée

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 500 9 2 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/polyéthylène)

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

Décision du **11 juin 2018**

Spécialité dénommée AMLODIPINE/VALSARTAN PHARMAKI GENERICS 10mg/160mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 493 090 6

EVOLUPHARM

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 475 1 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 475 2 8 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **19 juin 2018**

Spécialité dénommée AMLODIPINE/VALSARTAN PHARMAKI GENERICS 5mg/160 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 406 590 4

EVOLUPHARM

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 474 9 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 475 0 4 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **19 juin 2018**

Spécialité dénommée AMLODIPINE/VALSARTAN PHARMAKI GENERICS 5mg/80 mg

Code Identifiant de Spécialité : 6 978 653 4

EVOLUPHARM

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 474 7 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 474 8 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **19 juin 2018**

Spécialité dénommée APREPITANT TEVA 125 mg, gélule et APREPITANT TEVA 80 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 650 372 1

TEVA BV

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 301 510 6 8 : Kit de 1 plaquette (polyamide/aluminium/PVC) de 1 gélule blanche et rose et 1 plaquette unitaire (polyamide/aluminium/PVC) de 2 gélule(s) blanches

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

Décision du **18 juin 2018**

Spécialité dénommée APREPITANT TEVA 80 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 297 704 9

TEVA BV

aprépitant 80 mg
pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 510 2 0 : 1 gélule en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 301 510 3 7 : 2 gélules en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 550 563 7 9 : 1 gélule en plaquette (polyamide/aluminium/PVC) ; boîte de 5

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

Décision du **18 juin 2018**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE MYLAN 10 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 424 063 8

MYLAN SAS

aripiprazole 10 mg
pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 499 0 4 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 28

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

Décision du **08 juin 2018**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE MYLAN 15 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 197 124 6

MYLAN SAS

aripiprazole 15 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 499 6 6 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 28

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

Décision du **08 juin 2018**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE MYLAN 30 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 220 477 1

MYLAN SAS

aripiprazole 30 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 499 7 3 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 28

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

Décision du **08 juin 2018**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE MYLAN 5 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 034 721 9

MYLAN SAS

aripiprazole 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 498 5 0 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 28

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

Décision du **08 juin 2018**

Spécialité dénommée ASTERLUNA 100 microgrammes/20 microgrammes, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 849 415 3

EXELTIS HEALTHCARE SL

Lévonorgestrel 100 microgrammes
Ethinylestradiol 20 microgrammes

Pour un comprimé pelliculé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 491 6 4 : Comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium). Boîte de 1 x 21.
34009 301 491 7 1 : Comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium). Boîte de 3 x 21
34009 550 557 3 0 : Comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium). Boîte de de 6 x 21
34009 550 557 4 7 : Comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium). Boîte de 13 x 21

Cette spécialité est un générique de **LAURETTE, comprimé enrobé**

Décision du **01 juin 2018**

Spécialité dénommée ASTERLUNA CONTINU 100 microgrammes/20 microgrammes, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 127 368 6

EXELTIS HEALTHCARE SL

Lévonorgestrel 100 microgrammes
Ethinylestradiol 20 microgrammes

Pour un comprimé pelliculé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 491 4 0 : Comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium). Boîte de 1 x 28.
34009 301 491 5 7 : Comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium). Boîte de 3 x 28
34009 550 557 1 6 : Comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium). Boîte de de 6 x 28
34009 550 557 2 3 : Comprimés sous plaquette (PVC/PVDC/Aluminium). Boîte de 13 x 28

Cette spécialité est un générique de **FEMOSIA, comprimé enrobé**

Décision du **01 juin 2018**

Spécialité dénommée BORTEZOMIB EG 2,5 mg/ml, solution injectable

Code Identifiant de Spécialité : 6 767 154 0

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

bortézomib 3,5 mg
sous forme d'ester boronique de mannitol

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 506 8 9 : 1,4 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

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

Décision du **13 juin 2018**

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

Code Identifiant de Spécialité : 6 360 527 2

TILLOMED LABORATORIES LIMITED

bortézomib 3,5 mg
sous forme d'ester boronique de mannitol

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 508 8 7 : 3,5 mg en flacon (en verre) ; boîte de 1

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

Décision du **13 juin 2018**

Spécialité dénommée BRIMONIDINE OMNIVISION 2 mg/mL, collyre en solution en récipient unidose

Code Identifiant de Spécialité : 6 793 968 2

OMNIVISION GMBH

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

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 500 1 6 : 0,35 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 30

34009 301 500 3 0 : 0,35 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 60

34009 550 561 0 2 : 0,35 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 120

Décision du **11 juin 2018**

Spécialité dénommée BRIMONIDINE STULLN 2 mg/mL, collyre en solution en récipient unidose
Code Identifiant de Spécialité : 6 057 486 8

PHARMA STULLN GMBH

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

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 500 5 4 : 0,35 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 10
34009 301 500 6 1 : 0,35 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 20
34009 301 500 7 8 : 0,35 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 30
34009 550 561 1 9 : 0,35 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 50
34009 301 500 8 5 : 0,35 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 60
34009 550 561 2 6 : 0,35 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 100
34009 550 561 3 3 : 0,35 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 120

Décision du **11 juin 2018**

Spécialité dénommée BUPIVACAINE ACCORD 2,5 mg/mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 369 943 9

ACCORD HEALTHCARE France SAS

chlorhydrate de bupivacaïne anhydre 2,5 mg
sous forme de bupivacaïne (chlorhydrate de) monohydraté

pour 1 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 195 7 2 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
34009 550 195 8 9 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
34009 550 196 0 2 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
34009 550 196 1 9 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
34009 550 196 2 6 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 15
34009 550 196 3 3 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 20
34009 550 196 4 0 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **MARCAINE 0,25 POUR CENT (50 mg/20 ml), solution injectable**

Décision du **05 juin 2018**

Spécialité dénommée BUPIVACAINE ACCORD 5 mg/mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 120 129 5

ACCORD HEALTHCARE France SAS

chlorhydrate de bupivacaïne anhydre 5 mg
sous forme de bupivacaïne (chlorhydrate de) monohydraté

pour 1 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 196 6 4 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
34009 550 196 7 1 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
34009 550 196 8 8 : 4 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
34009 550 196 9 5 : 4 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
34009 550 197 0 1 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
34009 550 197 2 5 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
34009 550 197 3 2 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
34009 550 197 4 9 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
34009 550 197 5 6 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 15
34009 550 197 6 3 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 20
34009 550 197 7 0 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **MARCAINE 0,50 POUR CENT (100 mg/20 ml), solution injectable**

Décision du **05 juin 2018**

Spécialité dénommée BUPRENORPHINE/NALOXONE MYLAN 2 mg/0,5 mg, comprimé sublingual sécable

Code Identifiant de Spécialité : 6 965 821 4

MYLAN SAS

buprénorphine..... 2 mg
sous forme de chlorhydrate de buprénorphine
naloxone 0,5 mg
sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 507 3 3 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 507 4 0 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 7
34009 301 507 5 7 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 507 6 4 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 28

Cette spécialité est un générique de **SUBOXONE 2 mg/0,5 mg, comprimé sublingual**

Décision du **13 juin 2018**

Spécialité dénommée BUPRENORPHINE/NALOXONE MYLAN 8 mg/2 mg, comprimé sublingual sécable

Code Identifiant de Spécialité : 6 865 694 7

MYLAN SAS

buprénorphine..... 8 mg
sous forme de chlorhydrate de buprénorphine
naloxone 2 mg
sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 506 9 6 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 507 0 2 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 7
34009 301 507 1 9 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 301 507 2 6 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 28

Cette spécialité est un générique de **SUBOXONE 8 mg/2 mg, comprimé sublingual**

Décision du **13 juin 2018**

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

Code Identifiant de Spécialité : 6 666 151 1

TEVA SANTE

calcipotriol..... 50
microgrammes
bétaméthasone 0,500 mg
sous forme de dipropionate de bétaméthasone 0,643 mg

pour 1 g de pommade

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 498 2 9 : 30 g en tube (aluminium/époxy-phénols) ; boîte de 1
34009 301 498 3 6 : 60 g en tube (aluminium/époxy-phénols) ; boîte de 1
34009 301 498 4 3 : 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 **07 juin 2018**

Spécialité dénommée CALCIPOTRIOL/BETAMETHASONE TEVA 50 microgrammes/0,5g/g, pommade
Code Identifiant de Spécialité : 6 523 212 8

TEVA SANTE

calcipotriol 50
microgrammes
bétaméthasone 0,500 mg
sous forme de dipropionate de bétaméthasone 0,643 mg

pour 1 g de pommade

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 498 6 7 : 30 g en tube (aluminium/époxy-phénols) ; boîte de 1
34009 301 498 7 4 : 60 g en tube (aluminium/époxy-phénols) ; boîte de 1
34009 301 498 9 8 : 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 **07 juin 2018**

Spécialité dénommée CASPOFUNGINE ALTAN 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 032 684 4

ALTAN PHARMA LIMITED

caspofungine 50 mg
sous forme d'acétate de caspofungine

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 867 5 9 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

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

Décision du **12 juin 2018**

Spécialité dénommée CASPOFUNGINE ALTAN 70 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 117 841 6

ALTAN PHARMA LIMITED

caspofungine 70 mg
sous forme d'acétate de caspofungine

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 867 6 6 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

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

Décision du **12 juin 2018**

Spécialité dénommée CETRAXAL 3 mg/0,25 mg par mL, solution pour instillation auriculaire en récipient unidose

Code Identifiant de Spécialité : 6 239 205 6

BIOCODEX

ciprofloxacine 3 mg
sous forme de chlorhydrate de ciprofloxacine
acétonide de fluocinolone 0,25 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 519 9 0 : 0,25 ml en récipient unidose (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 15

Décision du **26 juin 2018**

Spécialité dénommée CINACALCET TEVA 30 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 298 575 4

TEVA SANTE

cinacalcet 30 mg
sous forme de chlorhydrate de cinacalcet

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 469 6 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)

34009 300 469 7 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)

34009 300 470 0 2 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium) ; boîte de 28

34009 300 470 1 9 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

34009 300 470 9 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/PVC-Aluminium)

34009 300 471 0 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/PVC-Aluminium)

34009 300 470 5 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/PVC-Aluminium) ; boîte de 28

34009 300 470 6 4 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

34009 300 471 2 5 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

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

Décision du **28 juin 2018**

Spécialité dénommée CINACALCET TEVA 60 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 108 144 0

TEVA SANTE

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 472 9 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)

34009 300 473 0 9 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)

34009 300 472 4 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
; boîte de 28

34009 300 472 6 2 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
; boîte de 30

34009 300 471 5 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/PVC-Aluminium)

34009 300 471 6 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/PVC-Aluminium)

34009 300 472 0 0 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/PVC-Aluminium) ; boîte de 28

34009 300 472 1 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

34009 300 471 3 2 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

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

Décision du **28 juin 2018**

Spécialité dénommée CINACALCET TEVA 90 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 465 665 4

TEVA SANTE

cinacalcet..... 90 mg

sous forme de chlorhydrate de cinacalcet

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 473 5 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)

34009 300 473 6 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)

34009 300 473 8 5 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium) ; boîte de 28

34009 300 473 9 2 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

34009 300 474 4 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/PVC-Aluminium)

34009 300 474 5 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/PVC-Aluminium)

34009 300 474 1 5 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/PVC-Aluminium) ; boîte de 28

34009 300 474 2 2 : 1 comprimé en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVDC/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

34009 300 473 3 0 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

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

Décision du **29 juin 2018**

Spécialité dénommée CLOZAPINE ACCORD 100 mg, comprimé sécable

Code Identifiant de Spécialité : 6 873 582 5

ACCORD HEALTHCARE France SAS

clozapine..... 100 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 493 5 5 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 493 7 9 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 493 8 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 493 9 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 558 1 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 558 2 2 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 558 3 9 : 500 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **05 juin 2018**

Spécialité dénommée CLOZAPINE ACCORD 25 mg, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 746 547 6

ACCORD HEALTHCARE France SAS

clozapine.....25 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 494 0 9 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 494 1 6 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 494 3 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 494 4 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 558 5 3 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 558 6 0 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 558 7 7 : 500 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **05 juin 2018**

Spécialité dénommée CORET 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale
Code Identifiant de Spécialité : 6 510 024 0

LABORATOIRES GERDA

furoate de mométasone.....50,00

microgrammes

sous forme de furoate de mométasone monohydraté

pour une dose délivrée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 512 2 8 : 10 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 512 3 5 : 16 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 301 512 4 2 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 564 2 3 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 2
- 34009 550 564 3 0 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale**

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée DACARBAZINE MEDAC 1000 mg, poudre pour solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 255 043 5

MEDAC GESELLSCHAFT FUR KLINISCHE SPEZIALPRAPARATE MBH

dacarbazine 1000 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 557 5 4 : 1000 mg en flacon (unidose(s)/en verre/brun) ; boîte de 1

34009 550 557 6 1 : 1000 mg en flacon (unidose(s)/en verre/brun) ; boîte de 5

Décision du **28 juin 2018**

Spécialité dénommée DAFALGANCAPS 500 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 390 347 5

UPSA SAS

paracétamol 500 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 471 8 4 : 16 gélules sous plaquettes thermoformées (aluminium/PVC)

34009 550 550 4 4 : 100 gélules sous plaquettes thermoformées (aluminium/PVC)

Décision du **11 juin 2018**

Spécialité dénommée DEFERASIROX TEVA 125 mg, comprimé dispersible

Code Identifiant de Spécialité : 6 938 872 6

TEVA BV

déférasirox 125 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 516 1 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/PVC-Aluminium)

34009 301 516 2 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/PVC-Aluminium)

34009 301 516 3 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/PVC-Aluminium) ; boîte de 28

34009 301 516 4 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

Cette spécialité est un générique d'**EXJADE 125 mg, comprimé dispersible**

Décision du **25 juin 2018**

Spécialité dénommée DEFERASIROX TEVA 250 mg, comprimé dispersible
Code Identifiant de Spécialité : 6 149 931 5

TEVA BV

déférasirox 250 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 515 7 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/PVC-Aluminium)
- 34009 301 515 8 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/PVC-Aluminium)
- 34009 301 515 9 4 : 1 comprimé en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/PVC-Aluminium) ; boîte de 28
- 34009 301 516 0 0 : 1 comprimé en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

Cette spécialité est un générique d'**EXJADE 250 mg, comprimé dispersible**

Décision du **25 juin 2018**

Spécialité dénommée DEFERASIROX TEVA 500 mg, comprimé dispersible
Code Identifiant de Spécialité : 6 833 081 6

TEVA BV

déférasirox 500 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 515 3 2 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/PVC-Aluminium)
- 34009 301 515 4 9 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/PVC-Aluminium)
- 34009 301 515 5 6 : 1 comprimé en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/PVC-Aluminium) ; boîte de 28
- 34009 301 515 6 3 : 1 comprimé en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

Cette spécialité est un générique d'**EXJADE 500 mg, comprimé dispersible**

Décision du **25 juin 2018**

Spécialité dénommée DORZOLAMIDE MICROLABS 20 mg/mL, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 984 012 4

MICRO LABS GMBH

dorzolamide 20 mg
sous forme de chlorhydrate de dorzolamide 22,26 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 510 1 3 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1

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

Décision du **18 juin 2018**

Spécialité dénommée EVEROLIMUS MYLAN 10 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 339 830 4

MYLAN SAS

évérolimus 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 524 4 7 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 524 5 4 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

34009 550 568 7 4 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **29 juin 2018**

Spécialité dénommée EVEROLIMUS MYLAN 2,5 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 687 392 7

MYLAN SAS

évérolimus 2,50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 524 0 9 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 524 1 6 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

34009 550 568 5 0 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **29 juin 2018**

Spécialité dénommée EVEROLIMUS MYLAN 5 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 297 831 1

MYLAN SAS

évérolimus 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 524 2 3 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 524 3 0 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 30

34009 550 568 6 7 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **29 juin 2018**

Spécialité dénommée EVEROLIMUS REDDY PHARMA 10 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 950 535 7

REDDY PHARMA SAS

évérolimus 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 521 9 5 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 522 0 1 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 550 567 4 4 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **28 juin 2018**

Spécialité dénommée EVEROLIMUS REDDY PHARMA 2,5 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 290 740 3

REDDY PHARMA SAS

évérolimus 2,50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 522 2 5 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **28 juin 2018**

Spécialité dénommée EVEROLIMUS REDDY PHARMA 5 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 048 340 4

REDDY PHARMA SAS

évérolimus 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 522 1 8 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **28 juin 2018**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT TIEFENBACHER 120 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 007 105 5

Alfred E. Tiefenbacher GmbH and Co KG

fébuxostat 120 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 508 2 5 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 508 4 9 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 508 5 6 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 301 508 6 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 562 6 3 : 42 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 562 7 0 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 562 8 7 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 563 0 0 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 563 1 7 : 42 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 563 2 4 : 56 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 563 3 1 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 562 9 4 : 98 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

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

Décision du **13 juin 2018**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT TIEFENBACHER 80 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 822 202 5

Alfred E. Tiefenbacher GmbH and Co KG

fébuxostat 80 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 507 8 8 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 507 9 5 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 508 0 1 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 301 508 1 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 561 7 1 : 42 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 561 8 8 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 561 9 5 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 562 0 1 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 550 562 2 5 : 42 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 562 3 2 : 56 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 562 4 9 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 562 5 6 : 98 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

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

Décision du **13 juin 2018**

Spécialité dénommée GABAPENTINE ZYDUS 100 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 986 900 1

ZYDUS FRANCE

gabapentine 100 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 492 1 8 : 30 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 492 2 5 : 90 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 492 3 2 : 30 gélules en plaquette (aluminium)

34009 301 492 4 9 : 90 gélules en plaquette (aluminium)

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

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée GABAPENTINE ZYDUS 300 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 996 231 3

ZYDUS FRANCE

gabapentine 300 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 492 5 6 : 30 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 492 6 3 : 90 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 492 7 0 : 30 gélules en plaquette (aluminium)

34009 301 492 8 7 : 90 gélules en plaquette (aluminium)

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

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée IBUPROFENE B. BRAUN 400 mg/100 mL, solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 125 653 0

B BRAUN MELSUNGEN AG

ibuprofène 400 mg

pour un flacon de 100 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 560 5 8 : 100 ml en poche (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 10

34009 550 560 6 5 : 100 ml en poche (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 20

Décision du **08 juin 2018**

Spécialité dénommée IBUPROFENE B. BRAUN 600 mg/100 mL, solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 939 425 9

B BRAUN MELSUNGEN AG

ibuprofène 600 mg

pour un flacon de 100 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 560 7 2 : 100 ml en poche (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 10

34009 550 560 8 9 : 100 ml en poche (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 20

Décision du **08 juin 2018**

Spécialité dénommée IBUPROFENE SANOFI-AVENTIS FRANCE 200 mg, suspension buvable en sachet édulcorée au maltitol liquide

Code Identifiant de Spécialité : 6 284 080 5

SANOFI AVENTIS FRANCE

ibuprofène 200 mg

pour un sachet

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 300 7 0 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 10

34009 301 300 8 7 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 12

34009 301 300 9 4 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 18

34009 301 301 0 0 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 20

34009 550 483 9 8 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 24

34009 550 484 1 1 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 30

Décision du **11 juin 2018**

Spécialité dénommée IBUPROFENE SANOFI-AVENTIS FRANCE 400 mg, suspension buvable édulcorée au maltitol liquide

Code Identifiant de Spécialité : 6 061 059 5

SANOFI AVENTIS FRANCE

ibuprofène 400 mg

pour un sachet

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 301 2 4 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 10

34009 550 484 4 2 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 12

34009 550 484 5 9 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 18

34009 550 484 6 6 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 20

34009 550 484 7 3 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 24

34009 550 484 8 0 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 30

Décision du **11 juin 2018**

Spécialité dénommée IRBESARTAN MYLAN 150 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 337 390 6

MYLAN SAS

irbésartan 150 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 698 6 8 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 300 698 7 5 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 247 7 4 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 300 698 8 2 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 698 9 9 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 699 0 5 : 56 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 699 1 2 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 550 247 8 1 : 98 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 699 2 9 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 699 3 6 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 699 4 3 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 699 5 0 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 248 0 4 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**APROVEL 150 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **13 juin 2018**

Spécialité dénommée IRBESARTAN MYLAN 300 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 671 394 0

MYLAN SAS

irbésartan 300 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 699 6 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 699 7 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 699 8 1 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 699 9 8 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 248 1 1 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 700 0 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 700 1 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 700 2 4 : 56 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 700 3 1 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 550 248 2 8 : 98 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 700 4 8 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 300 700 5 5 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 248 3 5 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**APROVEL 300 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **13 juin 2018**

Spécialité dénommée IRBESARTAN MYLAN 75 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 864 936 5

MYLAN SAS

irbésartan 75 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 697 4 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 697 5 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 697 6 9 : 56 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 697 8 3 : 90 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 550 247 4 3 : 98 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
- 34009 300 697 9 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 698 0 6 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 698 1 3 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 698 2 0 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 247 5 0 : 98 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 300 698 4 4 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 300 698 5 1 : 56 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 247 6 7 : 98 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**APROVEL 75 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **13 juin 2018**

Spécialité dénommée JAGOLU 250 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 668 955 3

MG PHARMA

métronidazole 250 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 481 2 9 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée JAGOLU 500 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 819 697 9

MG PHARMA

métronidazole 500 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 481 3 6 : 4 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 481 4 3 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée LACOSTAL 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale
Code Identifiant de Spécialité : 6 349 159 8

LABORATOIRES GERDA

furoate de mométasone..... 50,00

microgrammes

sous forme de furoate de mométasone monohydraté

pour une dose délivrée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 512 8 0 : 10 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 301 512 9 7 : 16 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 301 513 0 3 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 550 564 7 8 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 2

34009 550 564 8 5 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale**

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée LATANOPROST MYLAN 50 microgrammes/mL, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 739 904 0

MYLAN SAS

latanoprost..... 50

microgrammes

pour 1 mL de collyre solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 278 926 2 2 : 2,5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1

34009 278 927 9 0 : 2,5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3

34009 586 773 2 8 : 2,5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 6

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

Décision du **25 juin 2018**

Spécialité dénommée LEVONORGESTREL PHARMAKI GENERICS 52 mg (20 microgrammes/24 heures), dispositif intra-utérin

Code Identifiant de Spécialité : 6 931 111 0

PHARMAKI GENERICS LTD

lévonorgestrel 52 mg

pour un dispositif

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 487 5 4 : 1 dispositif en poche (polyester) ; boîte de 1

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée LEVUNIQUE 1,5 mg comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 406 166 7

EXELTIS HEALTHCARE SL

lévonorgestrel 1,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 852 8 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 1

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

Décision du **01 juin 2018**

Spécialité dénommée LIDOCAÏNE KABI 10 mg/ml, solution injectable

Code Identifiant de Spécialité : 6 279 399 2

FRESENIUS KABI FRANCE SA

lidocaïne 8,11 mg

sous forme de lidocaïne (chlorhydrate de) monohydraté 10 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 568 9 8 : 5 ml en ampoule (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 100

34009 550 569 0 4 : 20 ml en ampoule (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 50

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

Décision du **29 juin 2018**

Spécialité dénommée LIDOCAÏNE KABI 20 mg/ml, solution injectable

Code Identifiant de Spécialité : 6 116 443 4

FRESENIUS KABI FRANCE SA

lidocaïne 16,22 mg
sous forme de lidocaïne (chlorhydrate de) monohydraté 20 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 568 8 1 : 20 ml en ampoule (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 50

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

Décision du **29 juin 2018**

Spécialité dénommée LOSEGAR 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

Code Identifiant de Spécialité : 6 959 260 4

LABORATOIRES GERDA

furoate de mométasone 50,00
microgrammes
sous forme de furoate de mométasone monohydraté

pour une dose délivrée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 512 5 9 : 10 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 301 512 6 6 : 16 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 301 512 7 3 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 550 564 5 4 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 2

34009 550 564 6 1 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale**

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée METRONIDAZOLE BIOGARAN 250 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 048 027 6

BIOGARAN

métronidazole 250 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 476 5 8 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée METRONIDAZOLE BIOGARAN 500 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 860 257 9

BIOGARAN

métronidazole 500 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 476 6 5 : 4 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 476 7 2 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée METRONIDAZOLE GERDA 250 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 696 224 0

LABORATOIRES GERDA

métronidazole 250 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 481 9 8 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée METRONIDAZOLE GERDA 500 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 836 455 1

LABORATOIRES GERDA

métronidazole 500 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 482 0 4 : 4 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 482 1 1 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **25 juin 2018**

Spécialité dénommée METRONIDAZOLE MG PHARMA 250 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 225 340 9

MG PHARMA

métronidazole 250 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 481 5 0 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée METRONIDAZOLE MG PHARMA 500 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 845 878 7

MG PHARMA

métronidazole 500 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 481 6 7 : 4 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 301 481 7 4 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **FLAGYL 500 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **25 juin 2018**

Spécialité dénommée MODAFINIL MYLAN PHARMA 100 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 553 485 6

MYLAN SAS

modafinil 100 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 516 5 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 516 7 9 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 516 8 6 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 516 9 3 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

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

Décision du **26 juin 2018**

Spécialité dénommée MOMETASONE ARROW 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

Code Identifiant de Spécialité : 6 775 185 1

ARROW GENERIQUES

furoate de mométasone..... 50,00
microgrammes
sous forme de furoate de mométasone monohydraté

pour une dose délivrée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 514 6 4 : 10 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 514 7 1 : 16 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 514 8 8 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 565 8 4 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 2
34009 550 565 9 1 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale**

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée MOMETASONE BIOGARAN 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

Code Identifiant de Spécialité : 6 386 525 2

BIOGARAN

furoate de mométasone..... 50,00
microgrammes
sous forme de furoate de mométasone monohydraté

pour une dose délivrée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 514 2 6 : 10 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 514 4 0 : 16 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 514 5 7 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 565 6 0 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 2
34009 550 565 7 7 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale**

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée MOMETASONE CRISTERS 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

Code Identifiant de Spécialité : 6 110 046 7

CRISTERS

furoate de mométasone..... 50,00

microgrammes

sous forme de furoate de mométasone monohydraté

pour une dose délivrée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 513 9 6 : 10 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 301 514 0 2 : 16 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 301 514 1 9 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 550 565 4 6 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 2

34009 550 565 5 3 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale**

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée MOMETASONE EG 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

Code Identifiant de Spécialité : 6 686 502 6

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

furoate de mométasone..... 50,00

microgrammes

sous forme de furoate de mométasone monohydraté

pour une dose délivrée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 513 5 8 : 10 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 301 513 6 5 : 16 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 301 513 8 9 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 550 565 2 2 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 2

34009 550 565 3 9 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale**

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée MOMETASONE GERDA 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

Code Identifiant de Spécialité : 6 087 701 8

LABORATOIRES GERDA

furoate de mométasone..... 50,00
microgrammes
sous forme de furoate de mométasone monohydraté

pour une dose délivrée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 513 2 7 : 10 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 513 3 4 : 16 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 513 4 1 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 564 9 2 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 2
34009 550 565 1 5 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale**

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée MOMETASONE MYLAN 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale

Code Identifiant de Spécialité : 6 916 182 8

MYLAN SAS

furoate de mométasone..... 50,00
microgrammes
sous forme de furoate de mométasone monohydraté

pour une dose délivrée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 511 7 4 : 10 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 511 8 1 : 16 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 511 9 8 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 564 0 9 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 2
34009 550 564 1 6 : 18 g en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **NASONEX 50 microgrammes/dose, suspension pour pulvérisation nasale**

Décision du **20 juin 2018**

Spécialité dénommée OEDIEN 2 mg/0,03 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 409 106 2

LABORATOIRES BAILLEUL

diénogest 2 mg
éthynylestradiol 0,03 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 499 8 0 : 28 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 1
34009 301 499 9 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 3
34009 550 560 4 1 : 28 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 6

Décision du **08 juin 2018**

Spécialité dénommée OXYCODONE/NALOXONE ETHYPHARM LP 10 mg/5 mg, comprimé à libération prolongée

Code Identifiant de Spécialité : 6 572 291 5

ETHYPHARM

oxycodone 9 mg
sous forme de chlorhydrate d'oxycodone 10 mg
naloxone 4,50 mg
sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté 5,50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 439 1 2 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET))
; boîte de 20
34009 300 439 2 9 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET))
; boîte de 28
34009 300 439 6 7 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET))
; boîte de 56

Cette spécialité est un générique de **TARGINACT 10 mg/5 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **11 juin 2018**

Spécialité dénommée OXYCODONE/NALOXONE ETHYPHARM LP 20 mg/10 mg, comprimé à libération prolongée

Code Identifiant de Spécialité : 6 959 874 2

ETHYPHARM

| | |
|--|---------|
| oxycodone | 18 mg |
| sous forme de chlorhydrate d'oxycodone | 20 mg |
| naloxone | 9,01 mg |
| sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté | 11,0 mg |

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 440 0 1 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET))
; boîte de 20

34009 300 440 1 8 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET))
; boîte de 28

34009 300 440 5 6 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET))
; boîte de 56

Cette spécialité est un générique de **TARGINACT 20 mg/10 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **11 juin 2018**

Spécialité dénommée OXYCODONE/NALOXONE ETHYPHARM LP 40 mg/20 mg, comprimé à libération prolongée

Code Identifiant de Spécialité : 6 815 412 2

ETHYPHARM

| | |
|--|----------|
| oxycodone | 36,0 mg |
| sous forme de chlorhydrate d'oxycodone | 40,0 mg |
| naloxone | 18,02 mg |
| sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté | 22,0 mg |

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 440 9 4 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET))
; boîte de 20

34009 300 441 0 0 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET))
; boîte de 28

34009 300 441 5 5 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET))
; boîte de 56

Cette spécialité est un générique de **TARGINACT 40 mg/20 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **11 juin 2018**

Spécialité dénommée OXYCODONE/NALOXONE ETHYPHARM LP 5 mg/2,5 mg, comprimé à libération prolongée

Code Identifiant de Spécialité : 6 121 922 2

ETHYPHARM

| | |
|--|---------|
| oxycodone | 4,5 mg |
| sous forme de chlorhydrate d'oxycodone | 5 mg |
| naloxone | 2,25 mg |
| sous forme de chlorhydrate de naloxone dihydraté | 2,75 mg |

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 438 4 4 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET))
; boîte de 20

34009 300 438 5 1 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET))
; boîte de 28

34009 301 500 0 9 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET))
; boîte de 56

Cette spécialité est un générique de **TARGINACT 5 mg/2,5 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **11 juin 2018**

Spécialité dénommée PARACETAMOL UPSA 1000 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 674 501 6

UPSA SAS

| | |
|-------------------|---------|
| paracétamol | 1000 mg |
|-------------------|---------|

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 471 6 0 : 8 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC-Aluminium)

34009 550 550 0 6 : 40 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC-Aluminium)

34009 550 550 1 3 : 100 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC-Aluminium)

Décision du **11 juin 2018**

Spécialité dénommée PARACETAMOL UPSA 500 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 798 859 0

UPSA SAS

| | |
|-------------------|--------|
| paracétamol | 500 mg |
|-------------------|--------|

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 471 7 7 : 16 comprimés sous plaquettes thermoformées (aluminium/PVC)

34009 550 550 2 0 : 100 comprimés sous plaquettes thermoformées (aluminium/PVC)

Décision du **11 juin 2018**

Spécialité dénommée PARACETAMOL UPSA 500 mg, comprimé effervescent sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 929 538 9

UPSA SAS

paracétamol 500 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 471 3 9 : 10 comprimés en tube (polypropylène) ; boîte de 1

34009 301 471 4 6 : 16 comprimés en tube (polypropylène) ; boîte de 1

34009 301 471 5 3 : 16 comprimés en film thermosoudé (aluminium/polyéthylène)

34009 550 549 9 3 : 100 comprimés en film thermosoudé (aluminium/polyéthylène)

Décision du **11 juin 2018**

Spécialité dénommée PARACETAMOL/CAFEINE CHANELLE 500 mg/65 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 489 814 1

CHANELLE MEDICAL

paracétamol 500 mg
caféine 65 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 522 4 9 : 4 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 522 5 6 : 6 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 522 7 0 : 8 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 522 8 7 : 10 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 522 9 4 : 12 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 523 0 0 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 523 1 7 : 16 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 523 3 1 : 4 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 301 523 4 8 : 6 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 301 523 5 5 : 8 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 301 523 6 2 : 10 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 301 523 7 9 : 12 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 301 523 8 6 : 14 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 301 523 9 3 : 16 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 550 567 5 1 : 18 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 567 6 8 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 567 7 5 : 24 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 567 8 2 : 48 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 567 9 9 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 568 0 5 : 18 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 550 568 1 2 : 20 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 550 568 2 9 : 24 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 550 568 3 6 : 48 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)
34009 550 568 4 3 : 100 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène/PVC-Aluminium)

Décision du **28 juin 2018**

Spécialité dénommée RASAGILINE FARMALIDER 1 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 537 369 8

FARMALIDER

rasagiline 1 mg
sous forme de tartrate de rasagiline

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 694 3 1 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)

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

Décision du **19 juin 2018**

Spécialité dénommée ROCURONIUM MYLAN 10 mg/mL, solution injectable/pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 463 477 5

MYLAN SAS

bromure de rocuronium 10 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 566 1 4 : 5 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique d'**ESMERON 10 mg/ml, solution injectable**

Décision du **25 juin 2018**

Spécialité dénommée STREPTOZOCINE KEOCYT 1 g, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 337 117 5

KEOCYT

streptozocine 1 g

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 558 0 8 : 1 g en flacon (en verre) ; boîte de 1

Décision du **07 juin 2018**

Spécialité dénommée TRAMADOL HCS 50 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 071 248 6

HCS bvba

chlorhydrate de tramadol 50 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 519 0 7 : 10 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 519 1 4 : 20 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 519 2 1 : 30 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 519 3 8 : 50 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 519 4 5 : 60 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 550 566 2 1 : 90 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 550 566 3 8 : 100 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)

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

Décision du **26 juin 2018**

Spécialité dénommée VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE ZYDUS FRANCE 160 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 520 016 2

ZYDUS FRANCE

valsartan 160,00 mg

hydrochlorothiazide 12,50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 489 1 4 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 489 2 1 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 489 3 8 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 489 4 5 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 489 5 2 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 489 6 9 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 301 489 7 6 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **COTAREG 160 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **18 juin 2018**

Spécialité dénommée VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE ZYDUS FRANCE 160 mg/25 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 900 838 7

ZYDUS FRANCE

valsartan 160,00 mg
hydrochlorothiazide..... 25,00 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 489 8 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 490 0 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 490 1 0 : 50 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 490 2 7 : 56 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 490 3 4 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 490 4 1 : 90 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 556 9 3 : 98 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 301 490 5 8 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 490 8 9 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 490 9 6 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 491 0 2 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 491 1 9 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 491 2 6 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 557 0 9 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **COTAREG 160 mg/25 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **18 juin 2018**

Spécialité dénommée VALSARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE ZYDUS FRANCE 80 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 950 271 7

ZYDUS FRANCE

valsartan 80,00 mg
hydrochlorothiazide..... 12,50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 488 4 6 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 488 5 3 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 488 6 0 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 488 7 7 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 488 8 4 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 488 9 1 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 489 0 7 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **COTAREG 80 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **18 juin 2018**

Spécialité dénommée VIANT, poudre pour solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 071 782 5

B BRAUN MELSUNGEN AG

| | |
|--|----------|
| rétinol | 1,01 mg |
| sous forme de palmitate de rétinol | 1,82 mg |
| cholécalfcérol | 0,005 mg |
| tout-rac-alpha-tocophérol..... | 9,11 mg |
| phytoménadione | 0,15 mg |
| acide ascorbique..... | 200 mg |
| thiamine | 6,0 mg |
| sous forme de chlorhydrate de thiamine | 7,63 mg |
| riboflavine | 3,60 mg |
| sous forme de phosphate sodique de riboflavine | 4,58 mg |
| pyridoxine | 6,0 mg |
| sous forme de chlorhydrate de pyridoxine..... | 7,30 mg |
| cyanocobalamine..... | 0,005 mg |
| acide folique..... | 0,60 mg |
| acide pantothénique | 15,0 mg |
| sous forme de dexpanthénol | 14,0 mg |
| biotine | 0,06 mg |
| nicotinamide..... | 40,0 mg |

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 511 2 9 : poudre en flacon (en verre/brun) ; boîte de 5
- 34009 301 511 3 6 : poudre en flacon (en verre/brun) ; boîte de 10

Décision du **19 juin 2018**

Spécialité dénommée VIZILATAN 50 microgrammes/mL, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 331 255 4

LABORATOIRE CHAUVIN

| | |
|------------------|----|
| latanoprost..... | 50 |
| microgrammes | |

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 510 4 4 : 2,5 ml en flacon pompe (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
- 34009 301 510 5 1 : 2,5 ml en flacon pompe (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3

Décision du **18 juin 2018**