

Autorisations de mise sur le marché Décisions accordées en Avril 2019

Spécialité dénommée ADRENALINE ETHYPHARM 1 mg/ml, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 175 154 9

ETHYPHARM

adrénaline 1 mg
sous forme de tartrate d'adrénaline

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 771 4 3 : 0,5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
- 34009 301 771 5 0 : 1 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
- 34009 301 771 7 4 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
- 34009 301 771 8 1 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
- 34009 301 771 9 8 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10

Décision du **08 avril 2019**

Spécialité dénommée AGOMELATINE PHARMAKI GENERICS 25 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 836 541 1

PHARMAKI GENERICS LTD

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 737 6 3 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/polyéthylène)
- 34009 301 737 7 0 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/polyéthylène)
- 34009 301 737 8 7 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/polyéthylène)
- 34009 301 737 9 4 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/polyéthylène)
- 34009 550 630 6 3 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/polyéthylène)
- 34009 550 630 8 7 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/polyéthylène)

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

Décision du **04 avril 2019**

Spécialité dénommée AMOXICILLINE BAILLY-CREAT 500 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 137 714 0

LABORATOIRE BAILLY CREAT

amoxicilline anhydre 500 mg
sous forme d'amoxicilline trihydratée

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 775 8 7 : 8 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 775 9 4 : 10 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 776 0 0 : 12 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 776 1 7 : 16 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 776 2 4 : 20 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 776 3 1 : 30 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 550 647 0 1 : 100 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 550 647 9 4 : 100 gélules en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 5
- 34009 550 648 0 0 : 100 gélules en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique de **CLAMOXYL 500 mg, gélule**

Décision du **25 avril 2019**

Spécialité dénommée AMOXICILLINE KLEOS PHARMA 500 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 745 930 6

SARL KLEOS PHARMA

amoxicilline anhydre 500 mg
sous forme d'amoxicilline trihydratée

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 785 9 1 : 8 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 786 0 7 : 10 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 786 1 4 : 12 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 786 2 1 : 16 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 786 4 5 : 20 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 786 5 2 : 30 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 550 649 5 4 : 100 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 550 649 6 1 : 500 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 550 649 7 8 : 1000 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CLAMOXYL 500 mg, gélule**

Décision du **25 avril 2019**

Spécialité dénommée BETAHISTINE CRISTERS 24 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 503 330 4

CRISTERS

dichlorhydrate de bétahistine..... 24 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 728 4 1 : 10 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 728 5 8 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 728 2 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 728 6 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 728 7 2 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 627 8 3 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 627 9 0 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 550 628 0 6 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **BETASERC 24 mg, comprimé**

Décision du **11 avril 2019**

Spécialité dénommée BISOPROLOL EVOLUGEN 10 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 467 493 7

EVOLUPHARM

fumarate de bisoprolol 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 765 3 5 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 765 4 2 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 765 5 9 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

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

Décision du **12 avril 2019**

Spécialité dénommée BISOPROLOL EVOLUGEN 2,5 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 356 855 7

EVOLUPHARM

fumarate de bisoprolol 2,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 764 7 4 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 764 8 1 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 301 764 9 8 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

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

Décision du **12 avril 2019**

Spécialité dénommée BISOPROLOL EVOLUGEN 5 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 289 231 4

EVOLUPHARM

fumarate de bisoprolol 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 765 0 4 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 301 765 1 1 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 301 765 2 8 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

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

Décision du **12 avril 2019**

Spécialité dénommée CARIOGEN-82 3,3-5,6 GBq, générateur radiopharmaceutique
Code Identifiant de Spécialité : 6 249 151 7

ADVANCED ACCELERATOR APPLICATIONS (AAA)

chlorure de rubidium (⁸²Rb) sous forme de
chlorure de strontium (⁸²Sr) 3,3 - 5,6 GBq à
la date de calibration

pour un générateur radiopharmaceutique

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 633 9 1 : générateur pour élution de 3,3 à 5,6 Gbq, générateur de radionucléide

Décision du **26 avril 2019**

Spécialité dénommée CEFOTIXIME LDP-LABORATORIOS TORLAN 1 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 984 965 7

LDP LABORATORIOS TORLAN SA

céfotixime 1 g
sous forme de céfotixime sodique 1,0515 g

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 770 1 3 : 1 g en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 301 770 2 0 : 1 g en flacon (en verre) ; boîte de 5

34009 301 770 3 7 : 1 g en flacon (en verre) ; boîte de 10

34009 301 770 4 4 : 1 g en flacon (en verre) ; boîte de 20

34009 301 770 5 1 : 1 g en flacon (en verre) ; boîte de 25

34009 301 770 6 8 : 1 g en flacon (en verre) ; boîte de 50

34009 301 770 7 5 : 1 g en flacon (en verre) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique de **MEFOXIN 1 g, poudre pour solution injectable (IV)**

Décision du **11 avril 2019**

Spécialité dénommée CEFOXITINE LDP-LABORATORIOS TORLAN 2 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 133 499 3

LDP LABORATORIOS TORLAN SA

céfoxitine..... 2 g
sous forme de céfoxitine sodique 2,103 g

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 770 8 2 : 2 g en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 301 770 9 9 : 2 g en flacon (en verre) ; boîte de 5
34009 301 771 0 5 : 2 g en flacon (en verre) ; boîte de 10
34009 301 771 1 2 : 2 g en flacon (en verre) ; boîte de 20
34009 301 771 2 9 : 2 g en flacon (en verre) ; boîte de 25
34009 301 771 3 6 : 2 g en flacon (en verre) ; boîte de 50

Cette spécialité est un générique de **MEFOXIN 2 g, poudre pour préparation injectable (I.V.)**

Décision du **11 avril 2019**

Spécialité dénommée DAMALGO 1000 mg/60 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 771 928 0

MYLAN MEDICAL SAS

phosphate de codéine hémihydraté 60 mg
paracétamol 1000 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 775 7 0 : 8 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 550 646 9 5 : 16 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

Décision du **25 avril 2019**

Spécialité dénommée DASATINIB EG 100 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 813 577 3

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

dasatinib 100 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 774 6 4 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC) ; boîte de 30
34009 301 774 7 1 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant (polypropylène) ; boîte de 1
34009 550 646 5 7 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC) ; boîte de 60
34009 550 646 6 4 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC) ; boîte de 100

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

Décision du **10 avril 2019**

Spécialité dénommée DASATINIB EG 140 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 231 657 8

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

dasatinib 140 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 774 8 8 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC) ; boîte de 30
34009 301 774 9 5 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant (polypropylène) ; boîte de 1
34009 550 646 7 1 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC) ; boîte de 60
34009 550 646 8 8 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique de **SPRYCEL 140 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 avril 2019**

Spécialité dénommée DASATINIB EG 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 705 584 0

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

dasatinib 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 798 2 6 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC) ; boîte de 60
34009 550 644 5 9 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC) ; boîte de 100
34009 301 798 3 3 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant (polypropylène) ; boîte de 1

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

Décision du **10 avril 2019**

Spécialité dénommée DASATINIB EG 50 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 458 755 3

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

dasatinib 50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 645 2 7 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC) ; boîte de 100
34009 301 798 5 7 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC) ; boîte de 60
34009 301 798 4 0 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant (polypropylène) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **SPRYCEL 50 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 avril 2019**

Spécialité dénommée DASATINIB EG 70 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 443 528 9

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

dasatinib 70 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 646 3 3 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC) ; boîte de 100

34009 301 798 6 4 : 1 comprimé en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC) ; boîte de 60

34009 301 798 7 1 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant (polypropylène) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **SPRYCEL 70 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **10 avril 2019**

Spécialité dénommée EFAVIRENZ/EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL MACLEODS 600 mg/200 mg/245 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 191 266 4

MACLEODS PHARMA ESPANA S.L.U.

éfavirenz 600 mg

emtricitabine 200 mg

ténofovir disoproxil 245 mg

sous forme de fumarate de ténofovir disoproxil

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 767 5 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 550 640 4 6 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 3

34009 550 640 5 3 : 90 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 **12 avril 2019**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE ARROW 10 mg/20 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 028 629 6

ARROW GENERIQUES

ézétimibe 10 mg
simvastatine 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 766 5 8 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 766 6 5 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 639 5 7 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 766 8 9 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 639 6 4 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 639 7 1 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

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

Décision du **08 avril 2019**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE ARROW 10 mg/40 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 513 366 0

ARROW GENERIQUES

ézétimibe 10 mg
simvastatine 40 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 766 9 6 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 767 0 2 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 639 8 8 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 767 1 9 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 639 9 5 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 640 0 8 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

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

Décision du **08 avril 2019**

Spécialité dénommée FENTANYL ETHYPHARM 50 microgrammes/mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 392 122 4

ETHYPHARM

fentanyl	50
microgrammes	
sous forme de citrate de fentanyl	78,5
microgrammes	

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 550 640 1 5 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
- 34009 550 640 3 9 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10

Décision du **18 avril 2019**

Spécialité dénommée IMIPENEM/CILASTATINE HIKMA 500 mg/500 mg, poudre pour solution pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 384 812 1

HIKMA FARMACEUTICA (Portugal) SA

impénem anhydre	500 mg
sous forme d'impénem monohydraté	530 mg
cilastatine	500 mg
sous forme de cilastatine sodique	530 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 786 9 0 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
- 34009 550 649 8 5 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique de **TIENAM 500 mg/500 mg, poudre pour solution pour perfusion**

Décision du **26 avril 2019**

Spécialité dénommée LACHESIS COMPLEXE N°122, solution buvable en gouttes

Code Identifiant de Spécialité : 6 450 232 5

Laboratoires LEHNING

kalium carbonicum pour préparations homéopathiques.....	6 ml (6 DH)
bryonia pour préparations homéopathiques	6 ml (4 DH)
cactus grandiflorus pour préparations homéopathiques	6 ml (3 DH)
glonoinum pour préparations homéopathiques	6 ml (8 DH)
lachesis mutus pour préparations homéopathiques	6 ml (10 DH)

pour 30 mL de solution)

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 340 165 6 1 : 30 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1

Décision du **12 avril 2019**

Spécialité dénommée NIGUFO 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 433 902 0

MYLAN SAS

caspofungine 50 mg
sous forme d'acétate de caspofungine

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 301 033 0 2 : 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 **19 avril 2019**

Spécialité dénommée NIGUFO 70 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 383 202 8

MYLAN SAS

caspofungine 70 mg
sous forme d'acétate de caspofungine

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 301 033 1 9 : 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 **19 avril 2019**

Spécialité dénommée NORDITROPINE FLEXPRO 10 mg/1,5 ml, solution injectable en stylo prérempli
Code Identifiant de Spécialité : 6 595 361 2

NOVO NORDISK

somatropine 6,7 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 301 795 6 7 : 1,5 ml en cartouche (en verre) ; boîte de 1
34009 301 795 7 4 : 1,5 ml en cartouche (en verre) ; boîte de 5

Décision du **30 avril 2019**

Spécialité dénommée NORDITROPINE FLEXPLO 15 mg/1,5 ml, solution injectable en stylo prérempli
Code Identifiant de Spécialité : 6 268 978 7

NOVO NORDISK

somatropine 10 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 795 8 1 : 1,5 ml en cartouche (en verre) ; boîte de 1

34009 301 795 9 8 : 1,5 ml en cartouche (en verre) ; boîte de 5

Décision du **30 avril 2019**

Spécialité dénommée NORDITROPINE FLEXPLO 5 mg/1,5 ml, solution injectable en stylo prérempli
Code Identifiant de Spécialité : 6 653 120 8

NOVO NORDISK

somatropine 3,3 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 795 4 3 : 1,5 ml en cartouche (en verre) ; boîte de 1

34009 301 795 5 0 : 1,5 ml en cartouche (en verre) ; boîte de 5

Décision du **30 avril 2019**

Spécialité dénommée NUX VOMICA COMPLEXE N°49, solution buvable en gouttes
Code Identifiant de Spécialité : 6 245 981 1

Laboratoires LEHNING

nux vomica pour préparations homéopathiques 3 mL (3 DH)

china rubra pour préparations homéopathiques 3 mL (4 DH)

ipéca pour préparations homéopathiques 3 mL (4 DH)

arsenicum album pour préparations homéopathiques 3 mL (6 DH)

robinia pseudo-acacia pour préparations homéopathiques 9 mL (3 DH)

sulfur pour préparations homéopathiques 3 mL (4 DH)

bryonia pour préparations homéopathiques 3 mL (4 DH)

pulsatilla pour préparations homéopathiques 3 mL (4 DH)

pour 30 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 305 983 8 2 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 301 744 3 2 : 30 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) ; boîte de 1

Décision du **05 avril 2019**

Spécialité dénommée PARACETAMOL ALMUS PHARMA 1000 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 616 644 6

ALMUS France

paracétamol 1000 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 761 8 4 : 8 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **03 avril 2019**

Spécialité dénommée PARACETAMOL ALMUS PHARMA 500 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 612 621 9

ALMUS France

paracétamol 500 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 761 7 7 : 16 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **03 avril 2019**

Spécialité dénommée PARACETAMOL/CODEINE MYLAN 500 mg/30 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 638 479 7

MYLAN SAS

phosphate de codéine hémihydraté 30 mg

paracétamol 500 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 775 5 6 : 8 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

34009 301 775 6 3 : 16 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **DAFALGAN CODEINE, comprimé pelliculé**

Décision du **25 avril 2019**

Spécialité dénommée POSACONAZOLE MYLAN 40 mg/mL, suspension buvable
Code Identifiant de Spécialité : 6 700 338 4

MYLAN SAS

posaconazole..... 40 mg

pour 1 mL de suspension

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 768 9 4 : 105 ml en flacon (en verre/jaune(brun)) avec fermeture de sécurité enfant (polyéthylène)
; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **NOXAFIL 40 mg/ml, suspension buvable**

Décision du **05 avril 2019**

Spécialité dénommée PROPIONATE DE FLUTICASONE/SALMETEROL MYLAN 100 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidoseose
Code Identifiant de Spécialité : 6 921 451 9

MYLAN SAS

propionate de fluticasone..... 100

microgrammes

salmétérol 50

microgrammes

sous forme de xinafoate de salmétérol

pour une dose

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 761 9 1 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 28

34009 301 762 0 7 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60

34009 301 762 1 4 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60

34009 301 762 2 1 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60

34009 550 637 3 5 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60

Cette spécialité est un générique de **SERETIDE DISKUS 100 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose**

Décision du **25 avril 2019**

Spécialité dénommée PROPIONATE DE FLUTICASONE/SALMETEROL MYLAN 250 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose
Code Identifiant de Spécialité : 6 454 134 2

MYLAN SAS

propionate de fluticasone..... 250
microgrammes
salmétérol 50
microgrammes
sous forme de xinafoate de salmétérol

pour une dose

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 762 3 8 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 28
34009 301 762 4 5 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60
34009 301 762 5 2 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60
34009 301 762 6 9 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60
34009 550 637 4 2 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60

Cette spécialité est un générique de **SERETIDE DISKUS 250 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose**

Décision du **25 avril 2019**

Spécialité dénommée PROPIONATE DE FLUTICASONE/SALMETEROL MYLAN 500 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose
Code Identifiant de Spécialité : 6 418 873 2

MYLAN SAS

propionate de fluticasone..... 500
microgrammes
salmétérol 50
microgrammes
sous forme de xinafoate de salmétérol

pour une dose

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 762 8 3 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 28
34009 301 762 9 0 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60
34009 301 763 0 6 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60
34009 301 763 1 3 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60
34009 550 637 5 9 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60

Cette spécialité est un générique de **SERETIDE DISKUS 500 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose**

Décision du **25 avril 2019**

Spécialité dénommée PROTOXYDE D'AZOTE MEDICINAL MESSER FRANCE, gaz pour inhalation en bouteille

Code Identifiant de Spécialité : 6 527 535 7

MESSER France

protoxyde d'azote..... qs (gaz liquéfié
sous une pression de 44 bar à 15 °C)

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 550 638 5 8 : 10 l en bouteille (acier)
- 34009 550 638 6 5 : 40 l en bouteille (acier)
- 34009 550 638 7 2 : 50 l en bouteille (acier)
- 34009 550 638 9 6 : 50 l en bouteille (acier)

Décision du **12 avril 2019**

Spécialité dénommée RIVAROXABAN REDDY PHARMA 10 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 233 071 3

REDDY PHARMA SAS

rivaroxaban 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 773 4 1 : 5 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 301 773 5 8 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 301 773 6 5 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 550 645 5 8 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)

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

Décision du **15 avril 2019**

Spécialité dénommée RIVAROXABAN REDDY PHARMA 15 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 299 196 7

REDDY PHARMA SAS

rivaroxaban 15 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 773 7 2 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 301 773 8 9 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 301 774 0 2 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 301 774 1 9 : 42 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 550 645 6 5 : 98 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 550 645 7 2 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)

Cette spécialité est un générique de **XARELTO 15 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **15 avril 2019**

Spécialité dénommée RIVAROXABAN REDDY PHARMA 2,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 147 000 0

REDDY PHARMA SAS

rivaroxaban2,50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 773 0 3 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 301 773 1 0 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 301 773 2 7 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 301 773 3 4 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 550 644 7 3 : 56 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 550 644 9 7 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 550 645 0 3 : 196 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)

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

Décision du **15 avril 2019**

Spécialité dénommée RIVAROXABAN REDDY PHARMA 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 390 437 4

REDDY PHARMA SAS

rivaroxaban20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 774 2 6 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 301 774 3 3 : 14 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 301 774 4 0 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 550 645 8 9 : 42 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 550 645 9 6 : 98 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
- 34009 550 646 1 9 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)

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

Décision du **15 avril 2019**

Spécialité dénommée ROPIVACAINE NORIDEM 10 mg/mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 114 624 0

Noridem Enterprises Ltd.

chlorhydrate de ropivacaïne 10 mg
sous forme de chlorhydrate de ropivacaïne monohydraté 10,58 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 643 7 4 : 10 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 5
34009 550 643 8 1 : 20 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 5
34009 550 643 9 8 : 10 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50
34009 550 644 0 4 : 20 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50
34009 550 644 1 1 : 10 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50
34009 550 644 2 8 : 20 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50

Cette spécialité est un générique de **NAROPEINE 10 mg/ml, solution injectable en ampoule**

Décision du **15 avril 2019**

Spécialité dénommée ROPIVACAINE NORIDEM 2 mg/mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 758 200 6

Noridem Enterprises Ltd.

chlorhydrate de ropivacaïne 2,00 mg
sous forme de chlorhydrate de ropivacaïne monohydraté 2,12 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 641 6 9 : 10 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 5
34009 550 641 7 6 : 20 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 5
34009 550 641 8 3 : 10 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50
34009 550 642 0 6 : 20 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50
34009 550 642 1 3 : 10 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50
34009 550 642 2 0 : 20 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50

Cette spécialité est un générique de **NAROPEINE 2 mg/ml, solution injectable en ampoule**

Décision du **15 avril 2019**

Spécialité dénommée ROPIVACAINE NORIDEM 2 mg/mL, solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 502 536 4

Noridem Enterprises Ltd.

chlorhydrate de ropivacaïne 2 mg
sous forme de chlorhydrate de ropivacaïne monohydraté 2,12 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 641 0 7 : 100 ml en poche (polypropylène) ; boîte de 5
34009 550 641 1 4 : 200 ml en poche (polypropylène) ; boîte de 5
34009 550 641 2 1 : 100 ml en poche (polypropylène) ; boîte de 20
34009 550 641 3 8 : 200 ml en poche (polypropylène) ; boîte de 20
34009 550 641 4 5 : 100 ml en poche (polypropylène) ; boîte de 20
34009 550 641 5 2 : 200 ml en poche (polypropylène) ; boîte de 20

Cette spécialité est un générique de **NAROPEINE 2 mg/ml, solution injectable en poche**

Décision du **15 avril 2019**

Spécialité dénommée ROPIVACAINE NORIDEM 5 mg/mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 091 423 5

Noridem Enterprises Ltd.

chlorhydrate de ropivacaïne 5,00 mg
sous forme de chlorhydrate de ropivacaïne monohydraté 5,29 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 642 3 7 : 10 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 5
34009 550 642 4 4 : 20 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 5
34009 550 642 6 8 : 10 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50
34009 550 642 7 5 : 20 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50
34009 550 642 8 2 : 10 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50
34009 550 642 9 9 : 20 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50

Cette spécialité est un générique de **NAROPEINE 5 mg/ml, solution injectable**

Décision du **15 avril 2019**

Spécialité dénommée ROPIVACAINE NORIDEM 7,5 mg/mL, solution injectable

Code Identifiant de Spécialité : 6 285 644 6

Noridem Enterprises Ltd.

chlorhydrate de ropivacaïne 7,5 mg
sous forme de chlorhydrate de ropivacaïne monohydraté 7,94 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 643 0 5 : 10 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 5
34009 550 643 2 9 : 20 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 5
34009 550 643 3 6 : 10 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50
34009 550 643 4 3 : 20 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50
34009 550 643 5 0 : 10 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50
34009 550 643 6 7 : 20 ml en ampoule (polypropylène) ; boîte de 50

Cette spécialité est un générique de **NAROPEINE 7,5 mg/ml, solution injectable en ampoule**

Décision du **15 avril 2019**

Spécialité dénommée RUPATADINE J. URIACH 10 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 656 935 8

J URIACH & CIA SA

rupatadine 10 mg
sous forme de fumarate de rupertadine

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 777 3 3 : 15 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 777 4 0 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 777 5 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 277 8 2 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 277 9 9 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **WYSTAMM 10 mg, comprimé**

Décision du **03 avril 2019**

Spécialité dénommée SANTURIL 500 mg, comprimé sécable

Code Identifiant de Spécialité : 6 833 596 6

LIPOMED GmbH

probénécide 500 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 769 4 8 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/PVC)

Décision du **16 avril 2019**

Spécialité dénommée SILODOSINE TEVA 4 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 899 225 7

TEVA BV

silodosine 4 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 772 0 4 : 30 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 301 772 1 1 : 30 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**UROREC 4 mg, gélule**

Décision du **08 avril 2019**

Spécialité dénommée SILODOSINE TEVA 8 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 659 790 2

TEVA BV

silodosine 8 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 772 3 5 : 30 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 301 772 4 2 : 30 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**UROREC 8 mg, gélule**

Décision du **08 avril 2019**

Spécialité dénommée TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE GNR 40 mg/12,5 mg, comprimé enrobé

Code Identifiant de Spécialité : 6 560 554 5

SANDOZ

telmisartan 40 mg
hydrochlorothiazide..... 12,50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 274 500 0 6 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 501 7 4 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 502 3 5 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 504 6 4 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 505 2 5 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 506 9 3 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 507 5 4 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 508 1 5 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 509 8 3 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 585 165 9 7 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 585 166 5 8 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **MICARDISPLUS 40 mg/12,5 mg, comprimé**

Décision du **30 avril 2019**

Spécialité dénommée TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE GNR 80 mg/12,5 mg, comprimé enrobé

Code Identifiant de Spécialité : 6 182 497 2

SANDOZ

telmisartan 80 mg
hydrochlorothiazide..... 12,50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 274 510 6 5 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 511 2 6 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 512 9 4 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 513 5 5 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 514 1 6 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 515 8 4 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 516 4 5 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 517 0 6 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 518 7 4 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 585 167 1 9 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 585 168 8 7 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)

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

Décision du **30 avril 2019**

Spécialité dénommée TELMISARTAN/HYDROCHLOROTHIAZIDE GNR 80 mg/25 mg, comprimé enrobé
Code Identifiant de Spécialité : 6 497 930 5

SANDOZ

telmisartan 80 mg
hydrochlorothiazide..... 25 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 274 519 3 5 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 520 1 7 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 521 8 5 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 522 4 6 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 523 0 7 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 524 7 5 : 56 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 525 3 6 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 527 6 5 : 84 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 274 528 2 6 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 585 169 4 8 : 98 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 585 170 2 0 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **MICARDISPLUS 80 mg/25 mg, comprimé**

Décision du **30 avril 2019**

Spécialité dénommée TOBRAMYCINE ALTAN 300 mg/5 mL, solution pour inhalation par nébuliseur
Code Identifiant de Spécialité : 6 947 245 5

ALTAN PHARMA LIMITED

tobramycine 300 mg

pour une ampoule de 5 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 777 3 0 : 5 ml en ampoule (unidose(s)/polyéthylène basse densité
(PEBD)/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 56
34009 550 647 6 3 : 5 ml en ampoule (unidose(s)/polyéthylène basse densité
(PEBD)/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 112
34009 550 647 8 7 : 5 ml en ampoule (unidose(s)/polyéthylène basse densité
(PEBD)/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 168

Décision du **25 avril 2019**

Spécialité dénommée TRAMADOL ALMUS 50 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 710 516 1

ALMUS France

chlorhydrate de tramadol 50 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 768 6 3 : 20 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 768 7 0 : 30 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 768 8 7 : 60 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 640 7 7 : 100 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **08 avril 2019**

Spécialité dénommée ULIPRISTAL ACETATE EG 5 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 886 531 3

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

acétate d'ulipristal 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 787 0 6 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 2

34009 550 649 9 2 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 6

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

Décision du **16 avril 2019**

Spécialité dénommée VINOURELBINE SANDOZ 20 mg, capsule molle

Code Identifiant de Spécialité : 6 968 436 9

SANDOZ

vinorelbine 20 mg

sous forme de tartrate de vinorelbine 27,70 mg

pour une capsule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 772 6 6 : 1 capsule en plaquette (PVC/PVDC/aluminium/papier) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 301 772 7 3 : 1 capsule en plaquette (PVC/PVDC/aluminium/papier) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 4

Cette spécialité est un générique de **NAVELBINE 20 mg, capsule molle**

Décision du **02 avril 2019**

Spécialité dénommée VINORELBINE SANDOZ 30 mg, capsule molle

Code Identifiant de Spécialité : 6 331 399 4

SANDOZ

vinorelbine 30 mg
sous forme de tartrate de vinorelbine 41,55 mg

pour une capsule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 772 8 0 : 1 capsule en plaquette (PVC/PVDC/aluminium/papier) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 301 772 9 7 : 1 capsule en plaquette (PVC/PVDC/aluminium/papier) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 4

Cette spécialité est un générique de **NAVELBINE 30 mg, capsule molle**

Décision du **02 avril 2019**