

Autorisations de mise sur le marché Décisions accordées en Mai 2019

Spécialité dénommée ACEBUTOLOL ARROW LAB 200 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 366 152 0

ARROW GENERIQUES

acébutolol 200 mg
sous forme de chlorhydrate d'acébutolol 221,70 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 805 6 3 : 20 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 805 7 0 : 30 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 805 9 4 : 90 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 806 0 0 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

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

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée ACEBUTOLOL ARROW LAB 400 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 816 714 8

ARROW GENERIQUES

acébutolol 400 mg
sous forme de chlorhydrate d'acébutolol 443,40

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 806 1 7 : 20 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 301 806 2 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 301 806 3 1 : 90 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 301 806 5 5 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

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

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée ACIDE ACÉTYLSALICYLIQUE EG LABO CONSEIL 500 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 692 990 6

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

acide acétylsalicylique 500 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 805 4 9 : 10 comprimés sous plaquettes thermoformées (aluminium/PVC)
34009 301 805 5 6 : 20 comprimés sous plaquettes thermoformées (aluminium/PVC)

Décision du **29 mai 2019**

Spécialité dénommée AMIODARONE ARROW LAB 200 mg, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 127 063 3

ARROW GENERIQUES

chlorhydrate d'amiodarone 200,00 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 787 9 9 : 30 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 550 650 0 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 550 650 1 2 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CORDARONE 200 mg, comprimé sécable**

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée AMLODIPINE/VALSARTAN EG LABO 10 mg/160 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 330 382 2

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 783 6 2 : 7 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 783 7 9 : 10 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 783 8 6 : 14 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 783 9 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 784 1 6 : 30 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 784 2 3 : 56 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 784 3 0 : 60 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 784 4 7 : 84 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 784 5 4 : 90 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 550 649 1 6 : 98 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 550 649 2 3 : 100 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)

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

Décision du **13 mai 2019**

Spécialité dénommée AMLODIPINE/VALSARTAN EG LABO 5 mg/160 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 313 302 8

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 781 6 4 : 7 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 781 7 1 : 10 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 781 8 8 : 14 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 781 9 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 782 0 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 782 1 8 : 56 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 782 2 5 : 60 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 782 3 2 : 84 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 782 4 9 : 90 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 550 648 7 9 : 98 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 550 648 8 6 : 100 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)

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

Décision du **13 mai 2019**

Spécialité dénommée AMLODIPINE/VALSARTAN EG LABO 5 mg/80 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 107 438 5

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 779 3 8 : 7 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 779 4 5 : 10 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 779 5 2 : 14 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 779 6 9 : 28 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 779 8 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 779 9 0 : 56 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 780 0 3 : 60 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 780 1 0 : 84 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 301 780 2 7 : 90 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 550 648 2 4 : 98 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)
34009 550 648 4 8 : 100 comprimés en plaquette (PVC/TE (thermo-élastique)/PVDC/aluminium)

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

Décision du **13 mai 2019**

Spécialité dénommée ARSENIC TRIOXYDE ARROW 1 mg/mL, solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 354 106 5

ARROW GENERIQUES

trioxyde d'arsenic 1 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 660 1 9 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10

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

Décision du **29 mai 2019**

Spécialité dénommée BENDAMUSTINE AMNEAL 100 mg/mL solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 976 653 5

AMNEAL PHARMA EUROPE LIMITED

chlorhydrate de bendamustine 100 mg
sous forme de chlorhydrate de bendamustine monohydraté

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 651 9 7 : 0,5 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 550 652 1 0 : 0,5 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 5
34009 550 652 2 7 : 1 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 550 652 3 4 : 1 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 5
34009 550 652 4 1 : 2 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 301 799 4 9 : 2 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 5

Décision du **09 mai 2019**

Spécialité dénommée BENFASION 2,5 mg/mL, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 089 526 5

YES PHARMACEUTICAL DEVELOPMENT SERVICES GmbH

chlorhydrate de bendamustine 25 mg

pour un flacon de 20 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 653 6 4 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 5
34009 550 653 8 8 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10
34009 550 653 9 5 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 20
34009 550 654 0 1 : 50 ml en flacon (en verre) ; boîte de 5

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

Décision du **14 mai 2019**

Spécialité dénommée CASPOFUNGINE NEGMA 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 603 420 6

DEXTREG

casposfungine 50 mg
sous forme d'acétate de casposfungine

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 738 2 4 : 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 **29 mai 2019**

Spécialité dénommée CASPOFUNGINE NEGMA 70 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 084 034 7

DEXTREG

caspofungine 70 mg
sous forme d'acétate de caspofungine

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 301 738 3 1 : 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 **29 mai 2019**

Spécialité dénommée CINACALCET ARROW 30 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 976 656 7

ARROW GENERIQUES

cinacalcet 30 mg
sous forme de chlorhydrate de cinacalcet

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 301 801 7 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **13 mai 2019**

Spécialité dénommée CINACALCET ARROW 60 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 604 408 6

ARROW GENERIQUES

cinacalcet 60 mg
sous forme de chlorhydrate de cinacalcet

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 301 801 8 1 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **13 mai 2019**

Spécialité dénommée CINACALCET ARROW 90 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 694 067 8

ARROW GENERIQUES

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

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 801 9 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **13 mai 2019**

Spécialité dénommée CLARITHROMYCINE HCS 250 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 353 280 3

HCS bvba

clarithromycine..... 250 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 788 8 1 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 788 9 8 : 8 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 789 0 4 : 10 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 789 1 1 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 789 3 5 : 16 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée CLARITHROMYCINE HCS 500 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 970 237 2

HCS bvba

clarithromycine 500 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 789 5 9 : 2 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 789 6 6 : 10 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 789 7 3 : 12 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 789 8 0 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 789 9 7 : 16 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 790 1 7 : 18 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 790 2 4 : 21 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 790 3 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 790 4 8 : 45 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 790 5 5 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
- 34009 301 790 6 2 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **28 mai 2019**

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

Code Identifiant de Spécialité : 6 998 558 2

ALTAN PHARMA LIMITED

dexmédétomidine 100

microgrammes

sous forme de chlorhydrate de dexmédétomidine

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 550 662 7 9 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
- 34009 550 662 8 6 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 25

Décision du **27 mai 2019**

Spécialité dénommée EBASTINE ARROW LAB 10 mg, comprimé orodispersible
Code Identifiant de Spécialité : 6 338 512 5

ARROW GENERIQUES

ébastine 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 808 2 2 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **KESTINLYO 10 mg, lyophilisat oral**

Décision du **17 mai 2019**

Spécialité dénommée ESKETAMINE EUROCEPT 25 mg/mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 744 227 8

EUROCEPT INTERNATIONAL BV

eskétamine 25 mg

sous forme de chlorhydrate d'eskétamine

pour 1 mL de solution injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 655 6 2 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
34009 550 655 7 9 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
34009 550 655 8 6 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 20
34009 550 655 9 3 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 30
34009 550 656 0 9 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 50
34009 550 656 1 6 : 10 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 100

Décision du **13 mai 2019**

Spécialité dénommée ESKETAMINE EUROCEPT 5 mg/mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 278 577 1

EUROCEPT INTERNATIONAL BV

eskétamine 5 mg
sous forme de chlorhydrate d'eskétamine

pour 1 mL de solution injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 654 4 9 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
34009 550 654 5 6 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
34009 550 654 6 3 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 20
34009 550 654 7 0 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 30
34009 550 654 8 7 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 50
34009 550 654 9 4 : 5 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 100
34009 550 655 0 0 : 20 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
34009 550 655 1 7 : 20 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
34009 550 655 2 4 : 20 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 20
34009 550 655 3 1 : 20 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 30
34009 550 655 4 8 : 20 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 50
34009 550 655 5 5 : 20 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 100

Décision du **13 mai 2019**

Spécialité dénommée EUPHRASIA COMPLEXE N°115, solution buvable en gouttes
Code Identifiant de Spécialité : 6 674 182 2

Laboratoires LEHNING

euphrasia officinalis pour préparations homéopathiques 9 mL (2 DH)
aconitum napellus pour préparations homéopathiques 3 mL (4 DH)
dulcamara pour préparations homéopathiques 3 mL (4 DH)
belladonna pour préparations homéopathiques 3 mL (4 DH)
apis mellifica pour préparations homéopathiques 3 mL (4 DH)
capsicum annuum pour préparations homéopathiques 3 mL (4 DH)
mercurius solubilis pour préparations homéopathiques 3 mL (8 DH)
arsenicum album pour préparations homéopathiques 3 mL (5 DH)

pour 30 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 744 4 9 : 30 ml en flacon (en verre/jaune(brun)/compte-gouttes (incorporé)) ; boîte de 1

Décision du **17 mai 2019**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT EVOLUGEN 120 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 107 340 8

EVOLUPHARM

fébuxostat 120 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 799 9 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 653 1 9 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 301 814 1 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 664 1 5 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

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

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée FEBUXOSTAT EVOLUGEN 80 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 430 505 7

EVOLUPHARM

fébuxostat 80 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 799 6 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 652 7 2 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 301 814 0 9 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)
- 34009 550 664 0 8 : 84 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

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

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée FLUOXETINE ARROW LAB 20 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 665 295 7

ARROW GENERIQUES

fluoxétine 20 mg
sous forme de chlorhydrate de fluoxétine..... 22,357 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 759 7 2 : 14 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 759 8 9 : 28 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 759 9 6 : 30 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 636 8 1 : 50 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 636 9 8 : 100 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 760 0 9 : 28 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 550 637 0 4 : 500 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **PROZAC 20 mg, gélule**

Décision du **27 mai 2019**

Spécialité dénommée FOSFOMYCINE LABIANA 3 g, granulés pour solution buvable en sachet
Code Identifiant de Spécialité : 6 267 061 6

LABIANA PHARMACEUTICALS SLU

fosfomycine..... 3 g
sous forme de fosfomycine trométamol..... 5,631 g

pour un sachet

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 803 3 4 : 8 g en sachet (unidose(s)/P-A-M-éthylène (SURLYN)/aluminium/polyéthylène/papier) ;
boite de 1

Cette spécialité est un générique de **MONURIL 3 g, granulés pour solution buvable en sachet**

Décision du **13 mai 2019**

Spécialité dénommée GLICLAZIDE ZYDUS FRANCE 30 mg, comprimé à libération modifiée
Code Identifiant de Spécialité : 6 005 025 3

ZYDUS FRANCE

gliclazide 30 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 785 5 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 785 6 0 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 785 8 4 : 180 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée**

Décision du **09 mai 2019**

Spécialité dénommée GLICLAZIDE ZYDUS FRANCE 60 mg, comprimé à libération modifiée
Code Identifiant de Spécialité : 6 372 873 4

ZYDUS FRANCE

gliclazide 60 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 786 6 9 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 786 7 6 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 301 786 8 3 : 180 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **09 mai 2019**

Spécialité dénommée HYDROCHLOROTHIAZIDE ARROW 12,5 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 474 063 6

ARROW GENERIQUES

hydrochlorothiazide 12,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 800 2 0 : 30 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

34009 301 800 3 7 : 90 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

Décision du **09 mai 2019**

Spécialité dénommée HYDROCHLOROTHIAZIDE ARROW 25 mg, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 605 883 7

ARROW GENERIQUES

hydrochlorothiazide 25 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 800 4 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

34009 301 800 5 1 : 90 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ESIDREX 25 mg, comprimé sécable**

Décision du **09 mai 2019**

Spécialité dénommée IBUPROFENE SET 400 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 535 800 2

BIOGARAN

ibuprofène 400 mg
sous forme de lysinate d'ibuprofène 684 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 792 7 7 : 10 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 301 792 8 4 : 12 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

Décision du **06 mai 2019**

Spécialité dénommée LATANOPROST PHARMATHEN 50 microgrammes/mL, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 008 223 3

PHARMATHEN SA

latanoprost 50
microgrammes

pour 1 mL de collyre

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 800 0 6 : 2,5 ml en flacon (multidose(s)/polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 301 800 1 3 : 2,5 ml en flacon (multidose(s)/polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 3

Décision du **06 mai 2019**

Spécialité dénommée MIFLONIL BREEZHALER 200 microgrammes, poudre pour inhalation en gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 740 335 7

NOVARTIS PHARMA SAS

budésonide 200
microgrammes

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 788 7 4 : 60 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **24 mai 2019**

Spécialité dénommée MIFLONIL BREEZHALER 400 microgrammes, poudre pour inhalation en gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 510 078 1

NOVARTIS PHARMA SAS

budésonide 400
microgrammes

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 789 4 2 : 60 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **24 mai 2019**

Spécialité dénommée NEURODORON, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 043 362 9

Laboratoire WELEDA

aurum metallicum pour préparations homéopathiques 83,3 mg (10
DH)
ferrum sulfuricum - silicea pour préparations homéopathiques 8,3 mg (2 DH)
kalium phosphoricum pour préparations homéopathiques..... 83,3 mg (6 DH)

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 738 7 9 : 80 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/PVDC/aluminium)

Décision du **23 mai 2019**

Spécialité dénommée ORATORIA 1 mg/mL, collyre en solution

Code Identifiant de Spécialité : 6 810 691 4

PHARMATHEN SA

phosphate de dexaméthasone 1 mg
sous forme de phosphate sodique de dexaméthasone

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 797 3 4 : 6 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec embout(s)
(polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 301 797 4 1 : 6 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) avec embout(s)
(polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 3

Décision du **09 mai 2019**

Spécialité dénommée PANTOPRAZOLE HIKMA 40 mg, poudre pour solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 261 831 3

HIKMA FARMACEUTICA (Portugal) SA

pantoprazole 40 mg
sous forme de pantoprazole sodique sesquihydraté

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 775 0 1 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1
- 34009 301 775 2 5 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 5
- 34009 301 775 3 2 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 10
- 34009 301 775 4 9 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 20

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

Décision du **06 mai 2019**

Spécialité dénommée PARACETAMOL/VITAMINE C/PHENIRAMINE SANOFI 500 mg/200 mg/25 mg, poudre pour solution buvable en sachet édulcorée à l'aspartam PARACETAMOL/PHENIRAMINE SANOFI 500 mg/25 mg, poudre pour solution buvable en sachet édulcorée à l'aspartam
Code Identifiant de Spécialité : 6 785 178 0

SANOFI AVENTIS FRANCE

paracétamol 500 mg
acide ascorbique 200 mg
maléate de phéniramine 25 mg

pour un sachet de 5 g

paracétamol 500 mg
maléate de phéniramine 25 mg

pour un sachet de 5 g

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 764 3 6 : 5 g en sachet (papier/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 4 + 5 g en sachet (papier/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 2
- 34009 301 764 4 3 : 5 g en sachet (papier/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 6 + 5 g en sachet (papier/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 3
- 34009 301 764 5 0 : 5 g en sachet (papier/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 6 + 5 g en sachet (papier/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 4
- 34009 301 764 6 7 : 5 g en sachet (papier/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 8 + 5 g en sachet (papier/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 4

Décision du **02 mai 2019**

Spécialité dénommée PHLOROGLUCINOL BGR 80 mg, comprimé orodispersible
Code Identifiant de Spécialité : 6 206 682 2

BIOGARAN

phloroglucinol dihydraté 80 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 792 4 6 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 792 5 3 : 16 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 792 6 0 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **SPASFON LYOC 80 mg, lyophilisat oral**

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée PHLOROGLUCINOL REF 80 mg, comprimé orodispersible
Code Identifiant de Spécialité : 6 867 473 5

BIOGARAN

phloroglucinol dihydraté 80 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 792 0 8 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 792 1 5 : 16 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 792 2 2 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **SPASFON LYOC 80 mg, lyophilisat oral**

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée PREGABALINE ALTER 100 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 140 029 7

LABORATOIRES ALTER

prégabaline 100 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 800 9 9 : 84 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)

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

Décision du **09 mai 2019**

Spécialité dénommée PREGABALINE ALTER 200 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 195 629 0

LABORATOIRES ALTER

prégabaline 200 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 801 0 5 : 84 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)

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

Décision du **09 mai 2019**

Spécialité dénommée PREGABALINE ALTER 50 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 160 934 3

LABORATOIRES ALTER

prégabaline 50 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 800 7 5 : 56 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)

34009 301 800 8 2 : 84 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)

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

Décision du **09 mai 2019**

Spécialité dénommée PREGABALINE LIQMEDS 20 mg/mL, solution buvable

Code Identifiant de Spécialité : 6 296 519 6

LM MANUFACTURING LIMITED

prégabaline 20 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 801 1 2 : 473 ml en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant)
; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 20 mg/ml, solution buvable**

Décision du **07 mai 2019**

Spécialité dénommée RITONAVIR DEXTREG 100 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 131 843 0

DEXTREG

ritonavir 100 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 787 3 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité)

; boîte de 1

34009 301 787 4 4 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité)

; boîte de 1

34009 301 787 5 1 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité)

; boîte de 1

34009 301 787 6 8 : 120 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 1

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

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée SAXAGLIPTINE SANDOZ 2,5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 755 556 4

SANDOZ

saxagliptine 2,5 mg

sous forme de chlorhydrate de saxagliptine

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 808 3 9 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC)

34009 301 808 4 6 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC)

34009 301 808 5 3 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC)

34009 550 660 5 7 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC)

34009 550 660 6 4 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC)

34009 550 660 7 1 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC)

34009 301 808 6 0 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC) ;

boîte de 30

34009 550 660 8 8 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC) ;

boîte de 90

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

Décision du **29 mai 2019**

Spécialité dénommée SAXAGLIPTINE SANDOZ 5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 879 811 7

SANDOZ

saxagliptine 5 mg

sous forme de chlorhydrate de saxagliptine

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 808 8 4 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC)

34009 301 808 9 1 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC)

34009 301 809 0 7 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC)

34009 550 660 9 5 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC)

34009 550 661 0 1 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC)

34009 550 661 1 8 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC)

34009 550 661 2 5 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC)

34009 301 809 1 4 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC) ;

boîte de 30

34009 550 661 3 2 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC) ;

boîte de 56

34009 550 661 4 9 : 1 comprimé en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium/PVC) ;

boîte de 90

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

Décision du **29 mai 2019**

Spécialité dénommée SILODOSINE KRKA 4 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 234 114 7

Krka, dd, Novo mesto

silodosine 4 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 803 1 0 : 30 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 654 1 8 : 90 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **13 mai 2019**

Spécialité dénommée SILODOSINE KRKA 8 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 942 566 9

Krka, dd, Novo mesto

silodosine 8 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 803 2 7 : 30 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 654 2 5 : 90 gélules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **13 mai 2019**

Spécialité dénommée SILODOSINE SANDOZ 4 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 005 431 2

SANDOZ

silodosine 4 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 814 6 1 : 1 gélule en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 30

Cette spécialité est un générique de **SILODYX 4 mg, gélule**

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée SILODOSINE SANDOZ 8 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 931 004 0

SANDOZ

silodosine 8 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 814 8 5 : 1 gélule en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 30

Cette spécialité est un générique de **SILODYX 8 mg, gélule**

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée SILODOSINE ZENTIVA 4 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 904 899 0

ZENTIVA France

silodosine 4 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 802 2 8 : 30 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

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

Décision du **07 mai 2019**

Spécialité dénommée SILODOSINE ZENTIVA 8 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 986 202 8

ZENTIVA France

silodosine 8 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 802 3 5 : 30 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

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

Décision du **07 mai 2019**

Spécialité dénommée SOTALOL ARROW LAB 160 mg, comprimé sécable

Code Identifiant de Spécialité : 6 898 438 1

ARROW GENERIQUES

chlorhydrate de sotalol..... 160 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 769 7 9 : 30 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

34009 301 769 8 6 : 60 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

34009 550 640 9 1 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **SOTALEX 160 mg, comprimé sécable**

Décision du **06 mai 2019**

Spécialité dénommée SOTALOL ARROW LAB 80 mg, comprimé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 863 518 0

ARROW GENERIQUES

chlorhydrate de sotalol..... 80 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 769 5 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

34009 301 769 6 2 : 60 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

34009 550 640 8 4 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **SOTALEX 80 mg, comprimé sécable**

Décision du **06 mai 2019**

Spécialité dénommée TENOFOVIR DISOPROXIL QILU 245 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 459 917 8

QILU PHARMA SPAIN S.L.

ténofovir disoproxil..... 245 mg

sous forme de fumarate de ténofovir disoproxil

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 776 4 8 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **VIREAD 245 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **07 mai 2019**

Spécialité dénommée TILLHEPO 250 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 004 484 1

TILLOTTS PHARMA GMBH

acide ursodéoxycholique 250 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 809 4 5 : 50 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)

34009 301 809 5 2 : 75 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)

34009 301 809 6 9 : 100 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)

34009 301 809 2 1 : 25 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée TILLHEPO 500 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 319 959 0

TILLOTTS PHARMA GMBH

acide ursodéoxycholique 500 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 809 7 6 : 25 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 301 809 8 3 : 50 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 550 661 7 0 : 75 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)
- 34009 550 661 8 7 : 100 gélules en plaquette (PVC-Aluminium)

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée ULIPRISTAL ACETATE ACCORD 5 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 385 065 6

ACCORD HEALTHCARE France SAS

acétate d'ulipristal 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 807 9 2 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

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

Décision du **17 mai 2019**

Spécialité dénommée ULIPRISTAL ACETATE ZENTIVA 5 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 337 568 6

ZENTIVA France

acétate d'ulipristal 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 808 0 8 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 2
- 34009 550 660 0 2 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 6

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

Décision du **28 mai 2019**

Spécialité dénommée VENLAFAXINE GNR LP 37,5 mg, gélule à libération prolongée

Code Identifiant de Spécialité : 6 732 369 0

SANDOZ

venlafaxine..... 37,5 mg
sous forme de chlorhydrate de venlafaxine..... 42,45 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 801 3 6 : 30 gélules en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)

34009 301 801 4 3 : 30 gélules en plaquette (aluminium/PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)

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

Décision du **17 mai 2019**

Spécialité dénommée VENLAFAXINE GNR LP 75 mg, gélule à libération prolongée

Code Identifiant de Spécialité : 6 492 567 0

SANDOZ

venlafaxine..... 75 mg
sous forme de chlorhydrate de venlafaxine..... 84,90 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 801 5 0 : 30 gélules en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)

34009 301 801 6 7 : 30 gélules en plaquette (aluminium/PVC/(ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène)

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

Décision du **17 mai 2019**

Spécialité dénommée VILDAGLIPTINE PHARMAKI GENERICS 50 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 974 511 0

PHARMAKI GENERICS LIMITED

vildagliptine 50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 796 2 8 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 796 3 5 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 796 4 2 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 796 5 9 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 550 650 5 0 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **GALVUS 50 mg, comprimé**

Décision du **14 mai 2019**

**Spécialité dénommée VILDAGLIPTINE/METFORMINE PHARMAKI GENERICS 50mg/1000mg,
comprimé pelliculé**

Code Identifiant de Spécialité : 6 257 071 9

PHARMAKI GENERICS LIMITED

vildagliptine 50 mg
chlorhydrate de metformine 1000 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 796 0 4 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 301 796 1 1 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 550 650 4 3 : 180 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **14 mai 2019**