

Décision du 11 AVR. 2022
Portant modification au répertoire des groupes
génériques mentionné à l'article R. 5121-5 du Code de la Santé Publique

La directrice générale de l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé,

Vu le code de la santé publique, notamment ses articles L. 5121-1, L. 5121-10, R. 5121-5 et suivants ;

Vu la décision du 15 décembre 2017 modifiée portant inscription au répertoire des groupes génériques mentionné à l'article R.5121-5 du Code de la Santé Publique ;

DECIDE :

Art. 1^{er} – L'annexe I du répertoire des groupes génériques, tel que fixé par la décision du 15 décembre 2017 susvisée est modifiée comme suit :

| |
|--|
| I. CREATION DE GROUPE(S) GENERIQUE(S) |
|--|

Dénomination commune : TRABECTEDINE

Voie intraveineuse

Groupe générique : TRABECTEDINE 1 mg - YONDELIS 1 mg, **poudre pour solution à diluer pour perfusion**

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| R | YONDELIS 1 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion, PHARMA MAR SA, PHARMAMAR SA - COLMENAR VIEJO (exploitant). | |
| G | TRABECTEDINE TEVA 1 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion, TEVA BV, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant). | Potassium. |

Dénomination commune : TRABECTEDINE

Voie intraveineuse

Groupe générique : TRABECTEDINE 0,25 mg - YONDELIS 0,25 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| R | YONDELIS 0,25 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion, PHARMA MAR SA, PHARMA MAR SARL - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | |
| G | TRABECTEDINE TEVA 0,25 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion, TEVA BV, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant). | Potassium. |

II. MODIFICATION DE GROUPE(S) GÉNÉRIQUE(S)

Groupe générique : ABACAVIR (SULFATE D') équivalant à ABACAVIR 600 mg + LAMIVUDINE 300 mg - ABACAVIR 600 mg + LAMIVUDINE 300 mg - KIVEXA 600 mg/300 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| G | ABACAVIR/LAMIVUDINE DEXTREG 600 mg/300 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), DEXTREG, Non désigné (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Laque aluminique de jaune orange S. |

Groupe générique : ACIDE TIAPROFENIQUE 100 mg - SURGAM 100 mg, comprimé sécable.

"Les spécialités génériques ci-après sont modifiées : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| R | SURGAM 100 mg, comprimé sécable, LABORATOIRES FIDIA, LABORATOIRES FIDIA - PARIS (exploitant). | |
| G | FLANID 100 mg, comprimé sécable, Pierre FABRE MEDICAMENT, PIERRE FABRE MEDICAMENT - CASTRES (exploitant). | |

Groupe générique : ACIDE TIAPROFENIQUE 200 mg - SURGAM 200 mg, comprimé sécable.

"Les spécialités génériques ci-après sont modifiées : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| R | SURGAM 200 mg, comprimé sécable, LABORATOIRES FIDIA, LABORATOIRES FIDIA - PARIS (exploitant). | |
| G | FLANID 200 mg, comprimé sécable, Pierre FABRE MEDICAMENT, PIERRE FABRE MEDICAMENT - CASTRES (exploitant). | |

Groupe générique : ACIDE ZOLÉDRONIQUE MONOHYDRATÉ équivalent à ACIDE ZOLÉDRONIQUE 5 mg - **ACLASTA 5 mg, solution pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | ACIDE ZOLEDRONIQUE BIOGARAN 5 mg/100 ml, solution pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : **ALPRAZOLAM 1 mg - XANAX 1 mg, comprimé sécable.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---|
| G | ALPRAZOLAM VIATRIS 1 mg, comprimé sécable, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Benzoate de sodium, Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : AMLODIPINE (BESILATE D') équivalent à AMLODIPINE 5 mg + VALSARTAN 80 mg - **EXFORGE 5 mg/80 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | AMLODIPINE / VALSARTAN SFIP 5 mg/80 mg, comprimé pelliculé, SFIP SOCIETE FINANCIERE D'INVESTISSEMENTS PHARMACEUTIQUES, Non désigné (exploitant). | |

Groupe générique : AMLODIPINE (BESILATE D') équivalent à AMLODIPINE 5 mg + VALSARTAN 160 mg - **EXFORGE 5 mg/160 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | AMLODIPINE / VALSARTAN SFIP 5 mg/160 mg, comprimé pelliculé, SFIP SOCIETE FINANCIERE D'INVESTISSEMENTS PHARMACEUTIQUES, Non désigné (exploitant). | |

Groupe générique : AMLODIPINE (BESILATE D') équivalent à AMLODIPINE 10 mg + VALSARTAN 160 mg - **EXFORGE 10 mg/160 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | AMLODIPINE / VALSARTAN SFIP 10 mg/160 mg, comprimé pelliculé, SFIP SOCIETE FINANCIERE D'INVESTISSEMENTS PHARMACEUTIQUES, Non désigné (exploitant). | |

Groupe générique : AMOXICILLINE 1 g - CLAMOXYL 1 g, comprimé dispersible.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | AMOXICILLINE ZYDUS FRANCE 1 g, comprimé dispersible. | |

Groupe générique : AMOXICILLINE 250 mg/5 ml - CLAMOXYL 250 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | AMODEX 250 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), BOUCHARA-RECORDATI, LABORATOIRES BOUCHARA RECORDATI (exploitant). | Saccharose, Sodium. |

Groupe générique : AMOXICILLINE 500 mg/5 ml - CLAMOXYL 500 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | AMODEX 500 mg/5 ml, poudre pour suspension buvable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), BOUCHARA-RECORDATI, LABORATOIRES BOUCHARA RECORDATI (exploitant). | Saccharose, Sodium. |

Groupe générique : AMOXICILLINE + CLAVULANATE DE POTASSIUM équivalent à AMOXICILLINE + ACIDE CLAVULANIQUE 1 g + 200 mg - AUGMENTIN 1 g/200 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion (IV).

"La spécialité de référence ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| R | LEVMENTIN 1 g/200 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion (IV), LABORATOIRES DELBERT, LABORATOIRES DELBERT - PARIS (exploitant). | Potassium, Sodium. |

Groupe générique : AMOXICILLINE + CLAVULANATE DE POTASSIUM équivalent à AMOXICILLINE + ACIDE CLAVULANIQUE 2 g + 200 mg ADULTES - AUGMENTIN 2 g/200 mg ADULTES, poudre pour solution pour perfusion

"La spécialité de référence ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| R | LEVMENTIN 2 g/200 mg ADULTES, poudre pour solution pour perfusion, LABORATOIRES DELBERT, LABORATOIRES DELBERT - PARIS (exploitant). | Potassium, Sodium. |

Groupe générique : APIXABAN 2,5 mg - ELIQUIS 2,5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | APIXABAN EG 2,5 mg, comprimé pelliculé, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : APIXABAN 5 mg - ELIQUIS 5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | APIXABAN EG 5 mg, comprimé pelliculé sécable, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : ATAZANAVIR (SULFATE D') équivalant à ATAZANAVIR 150 mg - **REYATAZ 150 mg, gélule**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | ATAZANAVIR ZENTIVA 150 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : ATAZANAVIR (SULFATE D') équivalant à ATAZANAVIR 200 mg - **REYATAZ 200 mg, gélule**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | ATAZANAVIR ZENTIVA 200 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : AZITHROMYCINE DIHYDRATE équivalant à AZITHROMYCINE 250 mg - **ZITHROMAX 250 mg, comprimé pelliculé**.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | AZITHROMYCINE VIATRIS 250 mg, comprimé pelliculé, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lécithine de soja. |

Groupe générique : BENAZEPRIL (CHLORHYDRATE DE) 5 mg - CIBACENE 5 mg, comprimé pelliculé sécable - BRIEM 5 mg, comprimé pelliculé sécable

"Le statut de l'AMM de ces spécialités est modifié : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| R | CIBACENE 5 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est supprimée), MEDA PHARMA, MYLAN MEDICAL SAS - PARIS (exploitant). | Huile de ricin, Lactose. |
| R | BRIEM 5 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est supprimée), MEDA PHARMA, MYLAN MEDICAL SAS - PARIS (exploitant). | Huile de ricin, Lactose. |

Groupe générique : BENAZEPRIL (CHLORHYDRATE DE) 10 mg - CIBACENE 10 mg, comprimé pelliculé - BRIEM 10 mg, comprimé pelliculé

"Le statut de l'AMM de cette spécialité est modifié : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| R | BRIEM 10 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est supprimée), MEDA PHARMA, MYLAN MEDICAL SAS - PARIS (exploitant). | Huile de ricin, Lactose. |

Groupe générique : BENAZEPRIL (CHLORHYDRATE DE) 10 mg + HYDROCHLOROTHIAZIDE 12,5 mg - CIBADREX 10 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable - BRIAZIDE 10 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable

"Le statut de l'AMM de cette spécialité est modifié : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| R | BRIAZIDE 10 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est supprimée), MEDA PHARMA, MYLAN MEDICAL SAS - PARIS (exploitant). | Huile de ricin, Lactose. |

Groupe générique : BEXAROTENE 75 mg - TARGRETIN 75 mg, capsule molle

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | BEXAROTENE CIPLA 75 mg, capsule molle, CIPLA EUROPE NV, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant). | Butylhydroxyanisole, Sorbitol. |

Groupe générique : BISOPROLOL (HEMIFUMARATE DE) 10 mg - DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable - SOPROL 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| G | BISOPROLOL VIATRIS SANTE 10 mg, comprimé pelliculé sécable, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Jaune orangé S (E110). |

Groupe générique : BORTEZOMIB 3,5 mg - VELCADE 3,5 mg, poudre pour solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | BORTEZOMIB BAXTER 3,5 mg, poudre pour solution injectable, BAXTER HOLDING B.V., BAXTER SAS - GUYANCOURT (exploitant). | |

Groupe générique : BRINZOLAMIDE 10 mg/mL - AZOPT 10 mg/ml, collyre en suspension

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | BRINZOLAMIDE VIATRIS 10 mg/ml, collyre en suspension, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Chlorure de benzalkonium. |

Groupe générique : CHLORHEXIDINE (DIGLUCONATE DE) 0,05 ml/ml + CHLOROBUTANOL HEMIHYDRATE 0,05g/ml - ELUDRILPRO, solution pour bain de bouche.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------------|
| G | CHLORHEXIDINE/CHLOROBUTANOL PHR LAB 0,5 ml/0,5 g pour 100 ml, solution pour bain de bouche en flacon, (L'AMM de cette spécialité est caduque), TEVA SANTE, PRODILAB (exploitant). | Alcool, Rouge cochenille A (E124). |

Groupe générique : CITALOPRAM (BROMHYDRATE DE) équivalent à CITALOPRAM 20 mg - SEROPRAM 20 mg, comprimé pelliculé sécable.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---|--|
| G | CITALOPRAM RANBAXY 20 mg, comprimé pelliculé sécable. | |

Groupe générique : DEXMEDETOMIDINE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à DEXMEDETOMIDINE 100 microgrammes pour 1 mL - **DEXDOR 100 microgrammes/ml, solution à diluer pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------|
| R | DEXDOR 100 microgrammes/ml, solution à diluer pour perfusion, ORION CORPORATION, ORION PHARMA - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : DEXTROMÉTHORPHANE (BROMHYDRATE DE) 15 mg/5 ml - **DRILL TOUX SECHE DEXTROMÉTHORPHANE ADULTES 15 mg/5 ml SANS SUCRE, sirop édulcoré au maltitol liquide**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| R | DRILL TOUX SECHE DEXTROMETHORPHANE ADULTES 15 mg/5 ml SANS SUCRE, sirop édulcoré au maltitol liquide, Pierre FABRE MEDICAMENT, PIERRE FABRE MEDICAMENT - CASTRES (exploitant). | Ethanol, Maltitol liquide, Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle. |

Groupe générique : DIOSMINE 300 mg - **DIOVENOR 300 mg, comprimé pelliculé.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---------------------------------------|
| G | DIOSMINE TEVA CONSEIL 300 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), TEVA SANTE, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : DOCETAXEL TRIHYDRATE équivalent à DOCETAXEL 20 mg/1 ml - DOCETAXEL 20 mg/1 ml - **TAXOTERE 20 mg/1 ml, solution à diluer pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | DOCETAXEL AMRING 20 mg/ml, solution à diluer pour solution injectable/pour perfusion. | |

Groupe générique : DOMPERIDONE 10 mg - **MOTILIUM 10 mg, comprimé pelliculé** - **PERIDYS 10 mg, comprimé pelliculé.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | DOMPERIDONE ATHENA PHARMACEUTIQUES 10 mg, comprimé pelliculé, ATHENA PHARMACEUTIQUES SAS, MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant). | Lactose. |

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | DOMPERIDONE ZENTIVA 10 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : DONEPEZIL (CHLORHYDRATE DE) 10 mg - ARICEPT 10 mg, comprimé pelliculé
- ARICEPT 10 mg, comprimé orodispersible

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| G | DONEPEZIL SANDOZ 10 mg, comprimé orodispersible, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SANDOZ. | Aspartam, Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : DULOXÉTINE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à DULOXÉTINE 30 mg -
CYMBALTA 30 mg, gélule gastro-résistante

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| G | DULOXETINE VIATRIS 30 mg, gélule gastro-résistante, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Saccharose. |

Groupe générique : DUTASTERIDE 0,5 mg - AVODART 0,5 mg, capsule molle

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | DUTASTERIDE GALENICUM HEALTH 0,5 mg, capsule molle, (L'AMM de cette spécialité est caduque), GALENICUM HEALTH S.L., Non désigné (exploitant). | Lécithine de soja. |

Groupe générique : DUTASTERIDE 0,5 mg + TAMSULOSINE (CHLORHYDRATE DE) 0,4 mg -
COMBODART 0,5 mg/0,4 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | DUTASTERIDE/TAMSULOSINE GNR 0,5 mg/0,4 mg, gélule, SANDOZ. | Essentiellement sans sodium, Jaune orangé S (E110), Lécithine de soja. |

Groupe générique : ÉLÉTRIPTAN (BROMHYDRATE D') équivalent à ÉLÉTRIPTAN 20 mg - RELPAX
20 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | ELETRIPTAN QUIVER 20 mg, comprimé pelliculé, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Jaune orangé S (E110), Lactose. |

Groupe générique : ÉLÉTRIPTAN (BROMHYDRATE D') équivalent à ÉLÉTRIPTAN 40 mg - **RELPA**
40 mg, **comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | ELETRIPTAN QUIVER 40 mg, comprimé pelliculé, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Jaune orangé S (E110), Lactose. |

Groupe générique : ENTACAPONE 200 mg - **COMTAN 200 mg, comprimé pelliculé** -
COMTESS 200 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| R | COMTAN 200 mg, comprimé pelliculé, ORION CORPORATION, ORION PHARMA - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Saccharose. |

Groupe générique : ENTECAVIR 0,5 mg - **BARACLUDGE 0,5 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | ENTECAVIR REDDY PHARMA 0,5 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), REDDY PHARMA SAS, REDDY PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : ENTECAVIR 1 mg - **BARACLUDGE 1 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | ENTECAVIR REDDY PHARMA 1 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), REDDY PHARMA SAS, REDDY PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : ÉPLÉRÉNONE 25 mg - **INSPIRA 25 mg, comprimé pelliculé**

"Les spécialités génériques ci-après sont modifiées : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | EPLERENONE BIOGARAN 25 mg, comprimé pelliculé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |
| G | EPLERENONE TEVA 25 mg, comprimé pelliculé, TEVA SANTE, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : ÉPLÉRÉNONE 50 mg - INSPRA 50 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont modifiées : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | EPLERENONE BIOGARAN 50 mg, comprimé pelliculé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |
| G | EPLERENONE TEVA 50 mg, comprimé pelliculé, TEVA SANTE, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : ESOMEPRAZOLE MAGNESIUM TRIHYDRATE équivalent à ESOMEPRAZOLE 20 mg - INEXIUM 20 mg, comprimé gastro-résistant.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| S | ESOMEPRAZOLE VIATRIS 20 mg, gélule gastro-résistante, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Benzoate de sodium, Essentiellement sans sodium, Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle, Saccharose. |

Groupe générique : ESOMEPRAZOLE MAGNESIUM TRIHYDRATE équivalent à ESOMEPRAZOLE 40 mg - INEXIUM 40 mg, comprimé gastro-résistant.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| S | ESOMEPRAZOLE VIATRIS 40 mg, gélule gastro-résistante, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Benzoate de sodium, Essentiellement sans sodium, Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle, Saccharose. |

Groupe générique : ETHINYLESTRADIOL BETADÉX-CLATHRATE équivalent à ETHINYLESTRADIOL 0,02 mg + DROSPIRENONE 3 mg - JASMINELLE 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | ETHINYLESTRADIOL / DROSPIRENONE BESINS 0,02 mg/3 mg comprimé pelliculé, | Lactose. |

| | | |
|--|--|--|
| | LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL, LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL - MONTROUGE (exploitant). | |
|--|--|--|

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | DROSPIBEL 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé, EFFIK. | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : ETHINYLESTRADIOL BETADEX-CLATHRATE équivalent à ETHINYLESTRADIOL 0,02 mg + DROSPIRENONE 3 mg - JASMINELLECONTINU 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE BESINS CONTINU 0,02 mg/3 mg comprimé pelliculé, LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL, LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL - MONTROUGE (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : ÉTHINYLESTRADIOL BÉTADEX-CLATHRATE équivalent à ÉTHINYLESTRADIOL 0,02 mg + DROSPIRÉNONE 3 mg - **YAZ 0,02 mg/3 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | ETHINYLESTRADIOL/DROSPIRENONE BESINS INTERNATIONAL 0,02 mg/3 mg comprimé pelliculé, LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL, LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL - MONTROUGE (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : ETHINYLESTRADIOL 0,03 mg + DROSPIRENONE 3 mg - JASMINE 0,03 mg/3 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | ETHINYLESTRADIOL / DROSPIRENONE BESINS 0,03 mg/3 mg comprimé pelliculé, LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL, LABORATOIRES BESINS INTERNATIONAL - MONTROUGE (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : FINGOLIMOD (CHLORHYDRATE) équivalent à FINGOLIMOD 0,5 mg - **GILENYA 0,5 mg, gélule**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------|
| G | FINGOLIMOD ZYDUS 0,5 mg, gélule, ZYDUS FRANCE, | Essentiellement sans sodium. |

| | |
|---------------------------------------|--|
| ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant). | |
|---------------------------------------|--|

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | FINGOLIMOD REDDY PHARMA 0,5 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), REDDY PHARMA SAS, REDDY PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant). | |

Groupe générique : FOSFOMYCINE TROMETAMOL équivalant à FOSFOMYCINE 3 g - MONURIL 3 g, granulés pour solution buvable en sachet. - URIDOZ 3 g, granulé pour solution buvable en sachet.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---|
| G | FOSFOMYCINE URGO ADULTES 3 g, granulés pour solution buvable en sachet, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - CHENOVE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Jaune orangé S (E110), Saccharose. |

Groupe générique : FOSINOPRIL 10 mg - FOZITEC 10 mg, comprimé sécable.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | FOSINOPRIL ARROW LAB 10 mg, comprimé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : FOSINOPRIL 20 mg - FOZITEC 20 mg, comprimé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | FOSINOPRIL ARROW LAB 20 mg, comprimé, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : GLIMEPIRIDE 2 mg - AMAREL 2 mg, comprimé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | GLIMEPIRIDE ARROW GENERIQUES 2 mg, comprimé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : IBUPROFENE 400 mg - BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | IBUPROFENE ACCORD 400 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : ICATIBANT (ACETATE D') équivalent ICATIBANT 30 mg/3 mL - **FIRAZYR 30 mg, solution injectable en seringue pré-remplie**

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | ICATIBANT UNIVERSAL FARMA 30 mg, solution injectable en seringue préremplie, UNIVERSAL FARMA, S.L., Non désigné (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |
| G | KISILEA 30 mg, solution injectable en seringue préremplie, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : IDARUBICINE (CHLORHYDRATE D') 1 mg/ml - **ZAVEDOS 5 mg/5 ml, solution pour perfusion (FLACON de 5 ml)**.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | IDARUBICINE MYLAN 1 mg/ml, solution pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MYLAN SAS, VIATRIS SANTE (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : IDARUBICINE (CHLORHYDRATE D') 1 mg/ml - **ZAVEDOS 10 mg/10 ml, solution pour perfusion (flacon de 10 ml)**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | IDARUBICINE MYLAN 1 mg/ml, solution pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MYLAN SAS, VIATRIS SANTE (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : IDARUBICINE (CHLORHYDRATE D') 1 mg/ml - **ZAVEDOS 20 mg/20 ml, solution pour perfusion (flacon de 20 ml)**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | IDARUBICINE MYLAN 1 mg/ml, solution pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), | Essentiellement sans sodium. |

| | | |
|--|---|--|
| | MYLAN SAS, VIATRIS SANTE (exploitant). | |
|--|---|--|

Groupe générique : IMATINIB (MESILATE D') équivalant à IMATINIB 100 mg - **GLIVEC 100 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | IMATINIB ZYDUS 100 mg, comprimé pelliculé sécable, ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant). | |

Groupe générique : IMATINIB (MESILATE D') équivalant à IMATINIB 400 mg - **GLIVEC 400 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | IMATINIB ZYDUS 400 mg, comprimé pelliculé sécable, ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant). | |

Groupe générique : IRBESARTAN 75 mg - APROVEL 75 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | IRBESARTAN VIATRIS 75 mg, comprimé, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : IRBESARTAN 150 mg - APROVEL 150 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | IRBESARTAN VIATRIS 150 mg, comprimé, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : IRBESARTAN 300 mg - APROVEL 300 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | IRBESARTAN VIATRIS 300 mg, comprimé, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : LACOSAMIDE 50 mg - VIMPAT 50 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | LACOSAMIDE MYLAN 50 mg, comprimé pelliculé, MYLAN SAS. | |

Groupe générique : LACOSAMIDE 100 mg - VIMPAT 100 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | LACOSAMIDE MYLAN 100 mg, comprimé pelliculé, MYLAN SAS. | |

Groupe générique : LACOSAMIDE 200 mg - VIMPAT 200 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | LACOSAMIDE MYLAN 200 mg, comprimé pelliculé, MYLAN SAS. | |

Groupe générique : LACOSAMIDE 150 mg - VIMPAT 150 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | LACOSAMIDE MYLAN 150 mg, comprimé pelliculé, MYLAN SAS. | |

Groupe générique : LAMIVUDINE 150 mg + ZIDOVUDINE 300 mg - COMBIVIR 150 mg/300 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | LAMIVUDINE/ZIDOVUDINE ACCORD 150 mg/300 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | |

Groupe générique : LATANOPROST 50 microgrammes/mL - XALATAN 50 microgrammes/mL, collyre en solution

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | LATANOPROST NORIDEM 50 microgrammes/mL, collyre en solution, (L'AMM de cette spécialité est caduque), Noridem Enterprises Ltd., LABORATOIRE AGUETTANT - LYON (exploitant). | Chlorure de benzalkonium. |

Groupe générique : LERCANIDIPINE (CHLORHYDRATE DE) 10 mg - ZANIDIP 10 mg, comprimé pelliculé sécable - LERCAN 10 mg, comprimé pelliculé sécable.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | LERCANIDIPINE ACCORD 10 mg, comprimé pelliculé, ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : LERCANIDIPINE (CHLORHYDRATE DE) 20 mg - ZANIDIP 20 mg, comprimé pelliculé - LERCAN 20 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | LERCANIDIPINE ACCORD 20 mg, comprimé pelliculé, ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : LEVETIRACETAM 250 mg - KEPPRA 250 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | LEVETIRACETAM ZENTIVA LAB 250 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant). | |

Groupe générique : LEVOCETIRIZINE (DICHLORHYDRATE DE) 5 mg - XYZALL 5 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | LEVOCETIRIZINE SUBSTIPHARM 5 mg, comprimé orodispersible. | |

Groupe générique : LÉVODOPA 50 mg + CARBIDOPA 12,5 mg + ENTACAPONE 200 mg - STALEVO 50 mg/12,5 mg/200 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| R | STALEVO 50 mg/12,5 mg/200 mg, comprimé pelliculé, ORION CORPORATION, ORION PHARMA - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Saccharose. |

Groupe générique : LÉVODOPA 75 mg + CARBIDOPA 18,75 mg + ENTACAPONE 200 mg -
STALEVO 75 mg/18,75 mg/200 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| R | STALEVO 75 mg/18,75 mg/200 mg, comprimé pelliculé, ORION CORPORATION, ORION PHARMA - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Saccharose. |

Groupe générique : LÉVODOPA 100 mg + CARBIDOPA 25 mg + ENTACAPONE 200 mg - STALEVO
100 mg/25 mg/200 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| R | STALEVO 100 mg/25 mg/200 mg, comprimé pelliculé, ORION CORPORATION, ORION PHARMA - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Saccharose. |

Groupe générique : LÉVODOPA 125 mg + CARBIDOPA 31,25 mg + ENTACAPONE 200 mg -
STALEVO 125 mg/31,25 mg/200 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| R | STALEVO 125 mg/31,25 mg/200 mg, comprimé pelliculé, ORION CORPORATION, ORION PHARMA - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Saccharose. |

Groupe générique : LÉVODOPA 150 mg + CARBIDOPA 37,5 mg + ENTACAPONE 200 mg -
STALEVO 150 mg/37,5 mg/200 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| R | STALEVO 150 mg/37,5 mg/200 mg, comprimé pelliculé, ORION CORPORATION, ORION PHARMA - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Saccharose. |

Groupe générique : LÉVODOPA 175 mg + CARBIDOPA 43,75 mg + ENTACAPONE 200 mg -
STALEVO 175 mg/43,75 mg/200 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|--|-----------------------------|----------------------------|
|--|-----------------------------|----------------------------|

| | | |
|---|---|-------------|
| R | STALEVO 175 mg/43,75 mg/200 mg, comprimé pelliculé, ORION CORPORATION, ORION PHARMA - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Saccharose. |
|---|---|-------------|

Groupe générique : LÉVODOPA 200 mg + CARBIDOPA 50 mg + ENTACAPONE 200 mg - **STALEVO 200 mg/50 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| R | STALEVO 200 mg/50 mg/200 mg, comprimé pelliculé, ORION CORPORATION, ORION PHARMA - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Saccharose. |

Groupe générique : MELOXICAM 7,5 mg - **MOBIC 7,5 mg, comprimé.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | MELOXICAM BIOGARAN 7,5 mg, comprimé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : MELOXICAM 15 mg - **MOBIC 15 mg, comprimé sécable.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | MELOXICAM BIOGARAN 15 mg, comprimé sécable, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : MEROPENEM TRIHYDRATE équivalant à MEROPENEM 500 mg - **MERONEM 500 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | MEROPENEM ACS DOBFAR 500 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion, ACS DOBFAR S.P.A., LABORATOIRE SCIENCECX - PARIS (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : MEROPENEM TRIHYDRATE équivalant à MEROPENEM 1 g - **MERONEM 1 g, poudre pour solution injectable ou pour perfusion.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | MEROPENEM ACS DOBFAR 1 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion, | Sodium. |

| | | |
|--|---|--|
| | ACS DOBFAR S.P.A., LABORATOIRE SCIENCECX - PARIS (exploitant). | |
|--|---|--|

Groupe générique : NEVIRAPINE ANHYDRE 200 mg - VIRAMUNE 200 mg, comprimé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | NEVIRAPINE ACCORD 200 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | |

Groupe générique : OXALIPLATINE 5 mg/ml - ELOXATINE 5 mg/ml, solution à diluer pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | OXALIPLATINE HIKMA 5 mg/mL, solution à diluer pour perfusion, HIKMA FARMACEUTICA (Portugal) SA, LABORATOIRES DELBERT - PARIS (exploitant). | |

Groupe générique : OXOMEMAZINE 0,33 mg/ml - TOPLEXIL 0,33 mg/ml, sirop

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| G | OXOMEMAZINE BIOGARAN 0,33 mg/ml, sirop, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Saccharose. |

Groupe générique : PANTOPRAZOLE SODIQUE SESQUIHYDRATE équivalant à PANTOPRAZOLE 20 mg - EUPANTOL 20 mg, comprimé gastro-résistant - INIPOMP 20 mg, comprimé gastro-résistant - PANTIPP 20 mg, comprimé gastro-résistant - PANTOZOL CONTROL 20 mg, comprimé gastro-résistant

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|------------------------------|
| G | PANTOPRAZOLE VIATRIS 20 mg, comprimé gastro-résistant, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : PANTOPRAZOLE SODIQUE SESQUIHYDRATE équivalant à PANTOPRAZOLE 40 mg - EUPANTOL 40 mg, comprimé gastro-résistant - INIPOMP 40 mg, comprimé gastro-résistant - PANTIPP 40 mg, comprimé gastro-résistant.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|------------------------------|
| G | PANTOPRAZOLE VIATRIS 40 mg, comprimé gastro-résistant, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : PARACETAMOL 500 mg + CODEINE (PHOSPHATE DE) HEMIHYDRATE 30 mg - **DAFALGAN CODEINE, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | PARACETAMOL/CODEINE VIATRIS 500 mg/30 mg, comprimé, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : PERINDOPRIL ARGININE 5 mg équivalent à 3,395 mg de PERINDOPRIL + INDAPAMIDE 1,25 mg - PERINDOPRIL TOSILATE 5 mg équivalent à 3,395 mg de PERINDOPRIL + INDAPAMIDE 1,25 mg - BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---------------------------------------|
| R | BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé, LES LABORATOIRES SERVIER, LES LABORATOIRES SERVIER - SURESNES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : PERINDOPRIL TERT-BUTYLAMINE 4 mg équivalent à 3,35 mg de PERINDOPRIL + INDAPAMIDE 1,25 mg - PERINDOPRIL/INDAPAMIDE ARROW LAB 4 mg/1,25 mg, comprimé - PERINDOPRIL ARGININE 5 mg équivalent à 3,35 mg de PERINDOPRIL + INDAPAMIDE 1,25 mg - BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---------------------------------------|
| R | BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé, LES LABORATOIRES SERVIER, LES LABORATOIRES SERVIER - SURESNES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : PERINDOPRIL TERT-BUTYLAMINE 2 mg, équivalent à 1,67 mg de PERINDOPRIL - PERINDOPRIL ARROW GENERIQUES 2 mg, comprimé - PERINDOPRIL ARGININE 2,5 mg, équivalent à 1,67 mg de PERINDOPRIL - PERINDOPRIL TOSILATE 2,5 mg, équivalent à 1,67 mg de PERINDOPRIL - COVERSYL 2,5 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---------------------------------------|
| G | PERINDOPRIL VIATRIS 2 mg, comprimé, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : PERINDOPRIL TERT-BUTYLAMINE 4 mg, équivalent à 3,35 mg de PERINDOPRIL - PERINDOPRIL ARROW GENERIQUES 4 mg, comprimé sécable - PERINDOPRIL ARGININE 5 mg, équivalent à 3,35 mg de PERINDOPRIL - PERINDOPRIL TOSILATE 5 mg, équivalent à 3,35 mg de PERINDOPRIL - COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable.

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---------------------------------------|
| G | PERINDOPRIL ARGININE HCS 5 mg, comprimé sécable, HCS bvba, KRKA FRANCE - PARIS (exploitant). | |
| G | PERINDOPRIL VIATRIS 4 mg, comprimé sécable, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : PERINDOPRIL TERT-BUTYLAMINE 8 mg, équivalent à 6,73 mg de PERINDOPRIL - PERINDOPRIL ARROW GENERIQUES 8 mg, comprimé - PERINDOPRIL ARGININE 10 mg, équivalent à 6,73 mg de PERINDOPRIL - PERINDOPRIL TOSILATE 10 mg, équivalent à 6,73 mg de PERINDOPRIL - COVERSYL 10 mg, comprimé pelliculé.

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---------------------------------------|
| G | PERINDOPRIL ARGININE HCS 10 mg, comprimé, HCS bvba, KRKA FRANCE - PARIS (exploitant). | |
| G | PERINDOPRIL VIATRIS 8 mg, comprimé, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | PERINDOPRIL ARROW 8 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : POSACONAZOLE 40 mg/mL - NOXAFIL 40 mg/mL, suspension buvable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | POSACONAZOLE REDDY PHARMA 40 mg/mL, suspension buvable, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), REDDY PHARMA SAS, REDDY PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant). | Glucose. |

Groupe générique : POSACONAZOLE 300 mg par flacon - NOXAFIL 300 mg, solution à diluer pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | POSACONAZOLE ALTAN 300 mg, solution à diluer pour perfusion, ALTAN PHARMA LIMITED, | Cyclodextrine, Sodium. |

| | | |
|--|---|--|
| | MEDIPHA SANTE - COURTABOEUF (exploitant). | |
|--|---|--|

Groupe générique : PRAVASTATINE SODIQUE 10 mg - ELISOR 10 mg, comprimé sécable - VASTEN 10 mg, comprimé sécable.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|--|--|
| G | PRAVASTATINE ZENTIVA 10 mg, comprimé sécable, ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|---|----------------------------|
| G | PRAVASTATINE CRISTERS PHARMA 10 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : PRAVASTATINE SODIQUE 20 mg - ELISOR 20 mg, comprimé sécable - VASTEN 20 mg, comprimé sécable.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|--|--|
| G | PRAVASTATINE ZENTIVA 20 mg, comprimé sécable, ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : PRAVASTATINE SODIQUE 40 mg - ELISOR 40 mg, comprimé - VASTEN 40 mg, comprimé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|--|--|
| G | PRAVASTATINE ZENTIVA 40 mg, comprimé, ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : PREDNISOLONE (METASULFOBENZOATE SODIQUE DE) équivalent à PREDNISOLONE 20 mg - SOLUPRED 20 mg, comprimé orodispersible

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | PREDNISOLONE GERDA 20 mg, comprimé orodispersible. | |

Groupe générique : PREDNISOLONE (METASULFOBENZOATE SODIQUE DE) équivalent à PREDNISOLONE 20 mg - SOLUPRED 20 mg, comprimé effervescent.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| G | PREDNISOLONE BIOGARAN 20 mg, comprimé effervescent sécable, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Benzoate de sodium, Glucose, Lactose, Sodium, Sorbitol. |

Groupe générique : PRÉGABALINE 25 mg - LYRICA 25 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | PREGABALINE SUN 25 mg, gélule, SUN PHARMA France. | Essentiellement sans sodium, Mannitol. |

Groupe générique : PRÉGABALINE 50 mg - LYRICA 50 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | PREGABALINE SUN 50 mg, gélule, SUN PHARMA France. | Essentiellement sans sodium, Mannitol. |

Groupe générique : PRÉGABALINE 75 mg - LYRICA 75 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | PREGABALINE SUN 75 mg, gélule, SUN PHARMA France. | Essentiellement sans sodium, Mannitol. |

Groupe générique : PRÉGABALINE 100 mg - LYRICA 100 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | PREGABALINE SUN 100 mg, gélule, SUN PHARMA France. | Essentiellement sans sodium, Mannitol. |

Groupe générique : PRÉGABALINE 150 mg - LYRICA 150 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|------------------------------------|-----------------------------------|
| G | PREGABALINE SUN 150 mg, gélule, | Essentiellement sans sodium, |

| | |
|--------------------|-----------|
| SUN PHARMA France. | Mannitol. |
|--------------------|-----------|

Groupe générique : PRÉGABALINE 200 mg - LYRICA 200 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|---|---|
| G | PREGABALINE SUN 200 mg, gélule, SUN PHARMA France. | Essentiellement sans sodium, Mannitol. |

Groupe générique : PRÉGABALINE 300 mg - LYRICA 300 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|---|---|
| G | PREGABALINE SUN 300 mg, gélule, SUN PHARMA France. | Essentiellement sans sodium, Mannitol. |

Groupe générique : RANITIDINE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à RANITIDINE 150 mg - AZANTAC 150 mg, comprimé pelliculé - RANIPLEX 150 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|--|----------------------------|
| G | RANITIDINE ACCORD 150 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | Huile de ricin. |

Groupe générique : RANITIDINE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à RANITIDINE 300 mg - AZANTAC 300 mg, comprimé pelliculé - RANIPLEX 300 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|--|----------------------------|
| G | RANITIDINE ACCORD 300 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | Huile de ricin. |

Groupe générique : REMIFENTANIL (CHLORHYDRATE DE) équivalent à REMIFENTANIL 1 mg - ULTIVA 1 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|---|------------------------------|
| G | REMIFENTANIL TEVA 1 mg, poudre pour solution injectable ou perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), TEVA SANTE, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : REMIFENTANIL (CHLORHYDRATE DE) équivalent à REMIFENTANIL 2 mg - ULTIVA 2 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | REMIFENTANIL TEVA 2 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), TEVA SANTE, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : REMIFENTANIL (CHLORHYDRATE DE) équivalent à REMIFENTANIL 5 mg - ULTIVA 5 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | REMIFENTANIL TEVA 5 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), TEVA SANTE, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : RIBAVIRINE 400 mg - COPEGUS 400 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | RIBAVOX 400 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), BIOPROJET PHARMA, BIOPROJET PHARMA - PARIS (exploitant). | |

Groupe générique : RISEDRONATE MONOSODIQUE HEMIPENTAHYDRATE équivalent à RISEDRONATE MONOSODIQUE 35 mg - ACTONEL 35 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---|
| G | RISEDRONATE AHCL 35 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | Lactose, Laque aluminique de jaune orange S. |

Groupe générique : RISPERIDONE 1 mg - RISPERDALORO 1 mg, comprimé orodispersible.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | RISPERIDONE MYLAN 1 mg, comprimé orodispersible, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), | Aspartam, Maltodextrine, |

| | | |
|--|---|-----------|
| | MYLAN SAS, VIATRIS SANTE (exploitant). | Sorbitol. |
|--|---|-----------|

Groupe générique : SILODOSINE 4 mg - UROREC 4 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|------------------------------|
| G | SILODOSINE VIATRIS 4 mg, gélule, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : SILODOSINE 8 mg - UROREC 8 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|------------------------------|
| G | SILODOSINE VIATRIS 8 mg, gélule, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : SOLIFENACINE (SUCCINATE DE) 5 mg - VESICARE 5 mg, comprimé pelliculé

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | SOLIFENACINE HEC PHARM 5 mg, comprimé pelliculé, HEC PHARM GMBH, HEC PHARM GMBH - BERLIN (exploitant). | Lactose. |
| G | SOLIFENACINE VIATRIS 5 mg, comprimé pelliculé, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : SOLIFENACINE (SUCCINATE DE) 10 mg - VESICARE 10 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | SOLIFENACINE VIATRIS 10 mg, comprimé pelliculé, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : SPIRONOLACTONE 75 mg - ALDACTONE 75 mg, comprimé sécable.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | SPIRONOLACTONE CRISTERS 75 mg, comprimé pelliculé sécable, (L'AMM de cette spécialité est caduque), CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : SUGAMMADEX SODIQUE équivalent à SUGAMMADEX 100 mg/mL - BRIDION
100 mg/ml, solution injectable

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--------------------------------------|
| G | SUGAMMADEX OHRE PHARMA 100 mg/mL, solution injectable, OHRE PHARMA. | Essentiellement sans sodium, Sodium. |
| G | SUGAMMADEX TEVA 100 mg/mL, solution injectable, TEVA BV, TEVA SANTE - COURBEVOIE (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : SULPIRIDE 50 mg - DOGMATIL 50 mg, gélule.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | SULPIRIDE ZENTIVA 50 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : SUNITINIB (MALATE DE) équivalent à SUNITINIB 37,5 mg - SUNITINIB 37,5 mg - SUTENT 37,5 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------|
| G | SUNITINIB MYLAN 37,5 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est caduque), MYLAN SAS, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : TADALAFIL 20 mg - ADCIRCA 20 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| R | ADCIRCA 20 mg, comprimé pelliculé, ELI LILLY NEDERLAND BV, LILLY FRANCE - NEUILLY SUR SEINE (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : TAMOXIFENE (CITRATE DE) équivalent à TAMOXIFENE 10 mg - NOLVADEX 10 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---------------------------------------|
| G | TAMOXIFENE EG 10 mg, comprimé, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - ISSY LES | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

| | | |
|--|--------------------------|--|
| | MOULINEAUX (exploitant). | |
|--|--------------------------|--|

Groupe générique : TAMOXIFENE (CITRATE DE) équivalant à TAMOXIFENE 20 mg - NOLVADEX 20 mg, comprimé enrobé.

"Les spécialités génériques ci-après sont modifiées : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---------------------------------------|
| G | TAMOXIFENE BIOGARAN 20 mg, comprimé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |
| G | TAMOXIFENE EG 20 mg, comprimé, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : TELMISARTAN 40 mg - MICARDIS 40 mg, comprimé - PRITOR 40 mg, comprimé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|------------------------------|
| G | TELMISARTAN ARROW 40 mg, comprimé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : TELMISARTAN 80 mg - MICARDIS 80 mg, comprimé - PRITOR 80 mg, comprimé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|------------------------------|
| G | TELMISARTAN ARROW 80 mg, comprimé sécable, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : TENOFOVIR DISOPROXIL (FUMARATE DE) équivalant à TENOFOVIR DISOPROXIL 245 mg - TENOFOVIR DISOPROXIL (SUCCINATE DE) équivalant à TENOFOVIR DISOPROXIL 245 mg - TENOFOVIR DISOPROXIL (PHOSPHATE DE) équivalant à TENOFOVIR DISOPROXIL 245 mg - VIREAD 245 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---------------------------------------|
| G | TENOFOVIR DISOPROXIL ACCORD 245 mg, comprimé pelliculé, ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : TERIPARATIDE 20 microgrammes/80 microlitres - FORSTEO 20 microgrammes/80 microlitres, solution injectable en stylo prérempli

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | TERIPARATIDE WELDING 20 microgrammes/80 microlitres, solution injectable en stylo prérempli, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), WELDING GMBH & CO. KG, Non désigné (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : TETRABENAZINE 25 mg - XENAZINE 25 mg, comprimé sécable.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | TETMODIS 25 mg, comprimé sécable, AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS GMBH, BLUEFISH PHARMACEUTICALS AB - STOCKHOLM (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : TREPROSTINIL SODIQUE équivalant à TREPROSTINIL 1 mg/mL - **REMODULIN 1 mg/ml, solution pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | TREPOSUVI 1 mg/ml, solution pour perfusion, ORPHA DEVEL HANDELS & VERTRIEBS GmbH, AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS FRANCE - MEUDON LA FORET (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : TREPROSTINIL SODIQUE équivalant à TREPROSTINIL 10 mg/mL - **REMODULIN 10 mg/ml, solution pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | TREPOSUVI 10 mg/ml, solution pour perfusion, ORPHA DEVEL HANDELS & VERTRIEBS GmbH, AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS FRANCE - MEUDON LA FORET (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : TREPROSTINIL SODIQUE équivalant à TREPROSTINIL 2,5 mg/mL - **REMODULIN 2,5 mg/ml, solution pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | TREPOSUVI 2,5 mg/ml, solution pour perfusion, ORPHA DEVEL HANDELS & VERTRIEBS GmbH, AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS FRANCE - MEUDON LA FORET (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : TREPROSTINIL SODIQUE équivalant à TREPROSTINIL 5 mg/mL - **REMODULIN 5 mg/ml, solution pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | TREPOSUVI 5 mg/ml, solution pour perfusion, ORPHA DEVEL HANDELS & VERTRIEBS GmbH, AOP ORPHAN PHARMACEUTICALS FRANCE - MEUDON LA FORET (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : TRIMETAZIDINE (DICHLORHYDRATE DE) 20 mg - VASTAREL 20 mg, **comprimé pelliculé.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | TRIMETAZIDINE MYLAN 20 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), MYLAN SAS, VIATRIS SANTE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Jaune orangé S (E110), Rouge cochenille A (E124). |

Groupe générique : ULIPRISTAL (ACETATE D') 30 mg - ELLAONE 30 mg, **comprimé** - ELLAONE 30 mg, **comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---------------------------------------|
| G | ULIPRISTAL ACETATE BIOGARAN 30 mg, comprimé pelliculé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : URAPIDIL 30 mg - EUPRESSYL LP 30 mg, **gélule à libération prolongée** - MEDIATENSYL LP 30 mg, **gélule à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---|--|
| G | MOUFAB LP 30 mg, gélule à libération prolongée. | |

Groupe générique : URAPIDIL 60 mg - EUPRESSYL LP 60 mg, **gélule à libération prolongée** - MEDIATENSYL LP 60 mg, **gélule à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée suite à une modification de dénomination : "

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---|--|
| G | MOUFAB LP 60 mg, gélule à libération prolongée. | |

Groupe générique : VILDAGLIPTINE 50 mg + METFORMINE (CHLORHYDRATE DE) 1000 mg -
EUCREAS 50 mg/1000 mg, **comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | VILDAGLIPTINE/METFORMINE ALTER 50 mg/1000 mg, comprimé, LABORATOIRES ALTER, LABORATOIRES ALTER - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : ZONISAMIDE 25 mg - ZONEGRAN 25 mg, **gélule**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| R | ZONEGRAN 25 mg, gélule, AMDIPHARM Ltd, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'AUVERGNE (exploitant). | |

Groupe générique : ZONISAMIDE 50 mg - ZONEGRAN 50 mg, **gélule**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| R | ZONEGRAN 50 mg, gélule, AMDIPHARM Ltd, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'AUVERGNE (exploitant). | |

Groupe générique : ZONISAMIDE 100 mg - ZONEGRAN 100 mg, **gélule**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---|
| R | ZONEGRAN 100 mg, gélule, AMDIPHARM Ltd, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'AUVERGNE (exploitant). | Jaune orangé S (E110), Rouge Allura AC (E129). |

Art. 2 – La présente décision sera publiée sur le site internet de l'Agence.

Fait le **11 AVR. 2022**

Christelle RATIGNIER-CARBONNEIL,
Directrice générale