

SAINT-DENIS, le

**DIRECTION DE L'EVALUATION DES MEDICAMENTS
ET DES PRODUITS BIOLOGIQUES**
DEPARTEMENT DE L'EVALUATION DE LA QUALITE
PHARMACEUTIQUE DES MEDICAMENTS
UNITE MODIFICATIONS

Monsieur le Titulaire de
l'Autorisation de Mise sur le Marché
Laboratoires SOLYMES
1 terrasse Bellini
92910 PARIS LA DEFENSE CEDEX

Dossier suivi par : [REDACTED]

Réf. à rappeler : [REDACTED]
GTPh n° 452
[REDACTED]

Monsieur,

Par courrier du 16 mai 2000 relatif au médicament :

- **LUTERAN 2 mg, comprimé**

vous avez souhaité modifier la taille du lot de produit fini : de [REDACTED] à [REDACTED] avec modification du procédé de fabrication du produit fini.

Une suite favorable a été réservée à votre demande.

[REDACTED]
[REDACTED]
[REDACTED]

Veillez agréer, Monsieur, l'expression de ma considération distinguée.

[REDACTED]