

Décision
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 : ENZALUTAMIDE

Voie orale

Groupe générique : ENZALUTAMIDE 40 mg - XTANDI 40 mg, **comprimé pelliculé**

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| R | XTANDI 40 mg, comprimé pelliculé, ASTELLAS PHARMA EUROPE BV, ASTELLAS PHARMA - LEVALLOIS PERRET (exploitant). | Sorbitol. |
| G | ENZALUTAMIDE SANDOZ 40 mg, comprimé pelliculé, SANDOZ. | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Dénomination commune : ENZALUTAMIDE

,Voie orale

Groupe générique : ENZALUTAMIDE 80 mg - **XTANDI 80 mg, comprimé pelliculé**

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| R | XTANDI 80 mg, comprimé pelliculé, ASTELLAS PHARMA EUROPE BV, ASTELLAS PHARMA - LEVALLOIS PERRET (exploitant). | Sorbitol. |
| G | ENZALUTAMIDE SANDOZ 80 mg, comprimé pelliculé, SANDOZ. | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Dénomination commune : LABETALOL (CHLORHYDRATE DE)

Voie intraveineuse

Groupe générique : LABETALOL (CHLORHYDRATE DE) 5 mg/ml - **TRANDATE 5 mg/ml, solution injectable**

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| R | TRANDATE 5 mg/ml, solution injectable, ASPEN PHARMA TRADING LIMITED, H.A.C. PHARMA - CAEN (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |
| G | LABETALOL S.A.L.F. 5 mg/mL, solution injectable/pour perfusion, S.A.L.F. - S.P.A. LABORATORIO FARMACOLOGICO, Non désigné (exploitant). | Glucose. |

Dénomination commune : RISPERIDONE

Voie orale

Groupe générique : RISPERIDONE 0,5 mg - **RISPERDAL 0,50 mg, comprimé pelliculé**

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| R | RISPERDAL 0,50 mg, comprimé pelliculé, JANSSEN CILAG, JANSSEN CILAG - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Lactose. |
| G | RISPERIDONE GRINDEKS 0,5 mg, comprimé pelliculé, AS GRINDEKS, MEDIPHA SANTE - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | Lactose. |

Dénomination commune : RISPERIDONE

Voie orale

Groupe générique : RISPERIDONE 3 mg - **RISPERDAL 3 mg, comprimé pelliculé sécable**

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| R | RISPERDAL 3 mg, comprimé pelliculé sécable, JANSSEN CILAG, LABORATOIRES JANSSEN CILAG SA (exploitant). | Lactose. |
| G | RISPERIDONE GRINDEKS 3 mg, comprimé pelliculé, AS GRINDEKS, MEDIPHA SANTE - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | Lactose. |

Dénomination commune : ROTIGOTINE

Voie transdermique

Groupe générique : ROTIGOTINE 2 mg/24 h - NEUPRO 2 mg/24 h, dispositif transdermique

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| R | NEUPRO 2 mg/24 h, dispositif transdermique, UCB Pharma SA, UCB PHARMA SA - COLOMBES (exploitant). | Métabisulfite de sodium. |
| G | ROTIGOTINE LUYE 2 mg/24 heures, dispositif transdermique, LUYE PHARMA AG, Non désigné (exploitant). | |

Dénomination commune : ROTIGOTINE

Voie transdermique

Groupe générique : ROTIGOTINE 4 mg/24 h - NEUPRO 4 mg/24 h, dispositif transdermique

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| R | NEUPRO 4 mg/24 h, dispositif transdermique, UCB Pharma SA, UCB PHARMA SA - COLOMBES (exploitant). | Métabisulfite de sodium. |
| G | ROTIGOTINE LUYE 4 mg/24 heures, dispositif transdermique, LUYE PHARMA AG, Non désigné (exploitant). | |

Dénomination commune : ROTIGOTINE

Voie transdermique

Groupe générique : ROTIGOTINE 6 mg/24 h - NEUPRO 6 mg/24 h, dispositif transdermique

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| R | NEUPRO 6 mg/24 h, dispositif transdermique, UCB Pharma SA, UCB PHARMA SA - COLOMBES (exploitant). | Métabisulfite de sodium. |
| G | ROTIGOTINE LUYE 6 mg/24 heures, dispositif transdermique, LUYE PHARMA AG, Non désigné (exploitant). | |

Dénomination commune : ROTIGOTINE

Voie transdermique

Groupe générique : ROTIGOTINE 8 mg/24 h - NEUPRO 8 mg/24 h, dispositif transdermique

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| R | NEUPRO 8 mg/24 h, dispositif transdermique, UCB Pharma SA, UCB PHARMA SA - COLOMBES (exploitant). | Métabisulfite de sodium. |
| G | ROTIGOTINE LUYE 8 mg/24 heures, dispositif transdermique, LUYE PHARMA AG, Non désigné (exploitant). | |

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

Groupe générique : ACÉTATE D'ABIRATERONE 500 mg - ZYTIGA 500 mg, comprimé

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | ABIRATERONE LEON FARMA 500 mg, comprimé pelliculé. | |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---------------------------------------|
| G | ACIDE TIAPROFENIQUE ARROW 100 mg, comprimé sécable, ARROW GÉNÉRIQUES, ARROW GÉNÉRIQUES - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : ALFUZOSINE (CHLORHYDRATE D') 10 mg - XATRAL LP 10 mg, comprimé à libération prolongée.

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---|--|
| G | ALFUZOSINE SUN LP 10 mg, comprimé à libération prolongée. | |

Groupe générique : AMISULPRIDE 100 mg/ml - SOLIAN 100 mg/ml, solution buvable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| R | SOLIAN 100 mg/ml, solution buvable, SANOFI WINTHROP INDUSTRIE, SANOFI WINTHROP INDUSTRIE - GENTILLY (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Ethanol, Parahydroxybenzoate, Potassium. |

Groupe générique : AMOXICILLINE 500 mg - CLAMOXYL 500 mg, gélule.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | AMOXICILLINE ZYDUS FRANCE 500 mg, gélule, ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Rouge Allura AC (E129). |

Groupe générique : BIMATOPROST 0,3 mg + TIMOLOL (MALEATE DE) équivalant à TIMOLOL 5 mg - **GANFORT 0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | BIMATOPROST/TIMOLOL BIOGARAN 0,3 mg/mL + 5 mg/mL, collyre en solution, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Chlorure de benzalkonium, Phosphates. |

Groupe générique : CARBOCISTEINE 2 % - RHINATHIOL EXPECTORANT CARBOCISTEINE 2 % ENFANTS **SANS SUCRE, sirop édulcoré à la saccharine sodique et au maltitol liquide.**

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---|--|
| G | CARBOCISTEINE H3 SANTE 2% ENFANTS SANS SUCRE, solution buvable édulcorée à la saccharine sodique. | |

Groupe générique : CASPOFUNGINE (ACETATE DE) ((CHAMPIGNONS/GLAREA LOZOYENSIS)) équivalant à CASPOFUNGINE 50 mg - **CANCIDAS 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | CASPOFUNGINE REDDY PHARMA 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), REDDY PHARMA SAS, REDDY PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant). | |

Groupe générique : CASPOFUNGINE (ACETATE DE) ((CHAMPIGNONS/GLAREA LOZOYENSIS)) équivalant à CAPSOFUNGINE 70 mg - **CANCIDAS 70 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | CASPOFUNGINE REDDY PHARMA 70 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), REDDY PHARMA SAS, REDDY PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant). | |

Groupe générique : CEFTRIAXONE (SODIQUE) équivalant à CEFTRIAXONE 1 g/3,5 ml - **ROCEPHINE 1 g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM)**.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | TRIACEFAN 1 g/3,5 ml, poudre et solvant pour solution injectable (IM), THE SIMPLE PHARMA COMPANY LIMITED, THE SIMPLE PHARMA COMPANY LIMITED - E2H3 DUBLIN (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : CIPROFLOXACINE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à CIPROFLOXACINE 200 mg/100 ml - CIFLOX 200 mg/100 ml, solution pour perfusion en poche.

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---|--|
| G | CIPROFLOXACINE CARELIDE 200 mg/100 ml, solution pour perfusion. | |

Groupe générique : CIPROFLOXACINE (CHLORHYDRATE DE) équivalent à CIPROFLOXACINE 400 mg/200 ml - CIFLOX 400 mg/200 ml, solution pour perfusion en poche.

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---|--|
| G | CIPROFLOXACINE CARELIDE 400 mg/200 ml, solution pour perfusion. | |

Groupe générique : DAPTOMYCINE 350 mg - CUBICIN 350 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------|
| G | DAPTOMYCINE MEDAC 350 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion, MEDAC SAS, MEDAC SAS - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : DAPTOMYCINE 500 mg - CUBICIN 500 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------|
| G | DAPTOMYCINE MEDAC 500 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion, MEDAC SAS, MEDAC SAS - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : DASATINIB 80 mg - DASATINIB (MONOHYDRATE) équivalent à DASATINIB 80 mg - SPRYCEL 80 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | DASATINIB VIATRIS 80 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : DEFERASIROX 180 mg - **EXJADE 180 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| R | EXJADE 180 mg, comprimé pelliculé, NOVARTIS EUROPHARM LIMITED, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : DEFERASIROX 360 mg - **EXJADE 360 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| R | EXJADE 360 mg, comprimé pelliculé, NOVARTIS EUROPHARM LIMITED, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : DEFERASIROX 90 mg - **EXJADE 90 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| R | EXJADE 90 mg, comprimé pelliculé, NOVARTIS EUROPHARM LIMITED, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : DICLOFENAC SODIQUE 50 mg - VOLTARENE 50 mg, comprimé enrobé gastro-résistant.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | DICLOFENAC ARROW 50 mg, comprimé gastro-résistant, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | DULOXÉTINE ACCORD 30 mg, gélule gastro-résistante, ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Saccharose. |

Groupe générique : DULOXÉTINE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à DULOXÉTINE 60 mg - CYMBALTA 60 mg, gélule gastro-résistante

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | DULOXÉTINE ACCORD 60 mg, gélule gastro-résistante, ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Saccharose. |

Groupe générique : EPIRUBICINE (CHLORHYDRATE D') 10 mg /5ml - FARMORUBICINE 10 mg/5 ml, solution pour perfusion (FLACON de 5 ml).

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | EPIRUBICINE TEVA CLASSICS 2 mg/ml, solution injectable ou pour perfusion, TEVA SANTE, TEVA SANTE - PARIS LA DEFENSE (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : EPIRUBICINE (CHLORHYDRATE D') 20 mg/10 ml - FARMORUBICINE 20 mg/10 ml, solution pour perfusion (FLACON de 10 ml).

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | EPIRUBICINE TEVA CLASSICS 2 mg/ml, solution injectable ou pour perfusion, TEVA SANTE, TEVA SANTE - PARIS LA DEFENSE (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : EPIRUBICINE (CHLORHYDRATE D') 50 mg/25 ml - FARMORUBICINE 50 mg/25 ml, solution pour perfusion (FLACON de 25 ml).

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | EPIRUBICINE TEVA CLASSICS 2 mg/ml, solution injectable ou pour perfusion, TEVA SANTE, TEVA SANTE - PARIS LA DEFENSE (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : EPIRUBICINE (CHLORHYDRATE D') 150 mg/75 ml - FARMORUBICINE 150 mg/75 ml, solution pour perfusion (FLACON de 75 ml).

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | EPIRUBICINE TEVA CLASSICS 2 mg/ml, solution injectable ou pour perfusion, TEVA SANTE, TEVA SANTE - PARIS LA DEFENSE (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : EPIRUBICINE (CHLORHYDRATE D') 200 mg/100 ml - FARMORUBICINE 200 mg/100 ml, solution pour perfusion (FLACON de 100 ml).

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | EPIRUBICINE TEVA CLASSICS 2 mg/ml, solution injectable ou pour perfusion, TEVA SANTE, TEVA SANTE - PARIS LA DEFENSE (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : ÉPLÉRÉNONE 25 mg - INSPRA 25 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | EPLERENONE KRKA 25 mg, comprimé pelliculé, Krka, dd, Novo mesto, KRKA FRANCE - PARIS (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | EPLERENONE KRKA 50 mg, comprimé pelliculé, Krka, dd, Novo mesto, KRKA FRANCE - PARIS (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : ESOMEPRAZOLE MAGNÉSIUM DIHYDRATÉ équivalent à ESOMEPRAZOLE 10 mg - INEXIUM 10 mg, granulés gastro-résistants pour suspension buvable en sachet

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | ESOMEPRAZOLE CIPLA 10 mg, granulés gastro-résistants pour suspension buvable en sachet, CIPLA EUROPE NV, MEDIPHA SANTE - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | Glucose, Saccharose. |

Groupe générique : EXEMESTANE 25 mg - AROMASINE 25 mg, comprimé enrobé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------|
| G | EXEMESTANE ACCORD 25 mg, comprimé pelliculé, ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : EZETIMIBE 10 mg - EZETROL 10 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------|
| G | EZETIMIBE KRKA 10 mg, comprimé, Krka, dd, Novo mesto, KRKA FRANCE - PARIS (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : FEXOFENADINE (CHLORHYDRATE DE) 120 mg - ALLERVI 120 mg, comprimé pelliculé.

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

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------|
| R | ALLERVI 120 mg, comprimé pelliculé, OPELLA HEALTHCARE FRANCE SAS, OPELLA HEALTHCARE FRANCE SAS - NEUILLY SUR SEINE (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

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

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | FEXOFENADINE MYLAN 120 mg, comprimé pelliculé. | |

Groupe générique : FEXOFENADINE (CHLORHYDRATE DE) 180 mg - TELFAST 180 mg, comprimé pelliculé.

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

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | FEXOFENADINE MYLAN 180 mg, comprimé pelliculé. | |

Groupe générique : FLUCONAZOLE 2 mg/ml - TRIFLUCAN 2 mg/ml, solution pour perfusion.

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | FLUCONAZOLE CARELIDE 2 mg/ml, solution pour perfusion. | |

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

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | IMATINIB MYLAN 100 mg, comprimé pelliculé sécable. | |

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

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | IMATINIB MYLAN 400 mg, comprimé pelliculé sécable. | |

Groupe générique : IMIPENEM MONOHYDRATE + CILASTATINE SODIQUE équivalant à IMIPENEM ANHYDRE 500 mg + CILASTATINE ANHYDRE 500 mg - TIENAM 500 mg/500 mg, poudre pour solution pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|---|----------------------------|
| G | IMIPENEM/CILASTATINE TAMRISA 500 mg/500 mg, poudre pour solution pour perfusion, THE SIMPLE PHARMA COMPANY LIMITED, THE SIMPLE PHARMA COMPANY LIMITED - E2H3 DUBLIN (exploitant). | Sodium. |

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|---|------------------------------|
| G | IMIPENEM/CILASTATINE SUN 500 mg/500 mg, poudre pour solution pour perfusion, SUN PHARMA France, SUN PHARMA FRANCE - NEUILLY-SUR-SEINE (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : IMIPÉNEM MONOHYDRATÉ + CILASTATINE SODIQUE équivalant à IMIPENEM ANHYDRE 500 mg + CILASTATINE ANHYDRE 500 mg - TIENAM 500 mg/500 mg, poudre pour perfusion avec système de transfert pour poche

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------|
| G | IMIPENEM/CILASTATINE SUN 500 mg/500 mg, poudre pour solution pour perfusion, SUN PHARMA France, SUN PHARMA FRANCE - NEUILLY-SUR-SEINE (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : KETOCONAZOLE 2 % - KETODERM 2 %, gel en sachet

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | KETOCONAZOLE ARROW 2 %, gel en sachet-dose, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant). | Laurylsulfate de sodium. |

Groupe générique : KETOPROFENE 100 mg - PROFENID 100 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | KETOPROFENE CRISTERS 100 mg, comprimé pelliculé, CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : LÉFLUNOMIDE 20 mg - ARAVA 20 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| R | ARAVA 20 mg, comprimé pelliculé, SANOFI AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH, SANOFI AVENTIS FRANCE - GENTILLY (exploitant). | Lactitol, Lactose. |

Groupe générique : LETROZOLE 2,5 mg - FEMARA 2,5 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| R | FEMARA 2,5 mg, comprimé pelliculé, NOVARTIS PHARMA SAS, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|--|-----------------------------|--|
| | | |

| | | |
|---|---|--|
| G | LETROZOLE SUN 2,5 mg, comprimé pelliculé. | |
|---|---|--|

Groupe générique : LEVETIRACETAM 500 mg - KEPPRA 500 mg, comprimé pelliculé.

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---|--|
| G | LEVETIRACETAM SUN 500 mg, comprimé pelliculé sécable. | |

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 | |
|---|--|--|
| G | LEVOCETIRIZINE ATHENA PHARMACEUTIQUES 5 mg, comprimé orodispersible. | |

Groupe générique : LIDOCAÏNE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à LIDOCAÏNE 10 mg/ml + ADRÉNALINE (TARTRATE D') équivalant à ADRÉNALINE 0,005 mg/ml - XYLOCAINE 10 mg/ml ADRENALINE 0,005 mg/ml, solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| G | LIDOCAÏNE 10 mg/ml ADRENALINE 0,005 mg/ml AGUETTANT, solution injectable, Laboratoire AGUETTANT, LABORATOIRE AGUETTANT - LYON (exploitant). | Chlorure de sodium, Métabisulfite de sodium. |

Groupe générique : LINÉZOLIDE 600 mg - ZYVOXID 600 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | LINEZOLIDE ACCORD 600 mg, comprimé pelliculé, ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lécithine de soja. |

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 EG 7,5 mg, comprimé, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - ISSY LES MOULINEAUX (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 EG 15 mg, comprimé sécable, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : MELPHALAN 50 mg/10 mL - MELPHALAN (CHLORHYDRATE DE) équivalent à MELPHALAN 50mg/10 mL - ALKERAN 50 mg/10 mL, lyophilisat et solution pour usage parentéral (I.V.)

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---|
| G | MELPHALAN HIKMA 50 mg/10ml, poudre et solvant pour solution injectable / pour perfusion, HIKMA FARMACEUTICA (Portugal) SA, HIKMA FRANCE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Ethanol, Propylèneglycol, Sodium. |

Groupe générique : MICAFUNGINE SODIQUE équivalent à MICAFUNGINE 100 mg - MYCAMINE 100 mg, poudre pour solution pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | MICAFUNGINE XELLIA 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), XELLIA PHARMACEUTICALS APS, SUN PHARMA FRANCE - PUTEAUX (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : MICAFUNGINE SODIQUE équivalent à MICAFUNGINE 50 mg - MYCAMINE 50 mg, poudre pour solution pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | MICAFUNGINE XELLIA 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), XELLIA PHARMACEUTICALS APS, SUN PHARMA FRANCE - PUTEAUX (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : MODAFINIL 100 mg - MODIODAL 100 mg, comprimé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | MODAFINIL ZENTIVA 100 mg, comprimé, ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : MYCOPHENOLATE MOFETIL 500 mg - CELLCEPT 500 mg, comprimé pelliculé

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---|--|
| G | MYCOPHENOLATE MOFETIL MYLAN 500 mg, comprimé pelliculé. | |

Groupe générique : MYCOPHENOLATE MOFETIL 250 mg - CELLCEPT 250 mg, gélule.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | MYCOPHENOLATE MOFETIL TILLOMED 250 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), TILLOMED FRANCE SAS, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'AUVERGNE (exploitant). | |

Groupe générique : NAPROXENE SODIQUE 550 mg - APRANAX 550 mg, comprimé pelliculé sécable.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | NAPROXENE SODIQUE TEVA 550 mg, comprimé pelliculé, TEVA SANTE, TEVA SANTE - PARIS LA DEFENSE (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : NARATRIPTAN (CHLORHYDRATE DE) équivalent à NARATRIPTAN 2,5 mg - NARAMIG 2,5 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | NARATRIPTAN VIATRIS 2,5 mg, comprimé pelliculé, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : OFLOXACINE 1,5 mg/0,5 ml - OFLOCET 1,5 mg/0,5 ml, solution auriculaire en récipient unidose.

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | OFLOXACINE UNITHER 1,5 mg/0,5 ml, solution auriculaire en récipient unidose. | |

Groupe générique : OFLOXACINE 200 mg/40 ml - OFLOCET 200 mg/40 ml, solution injectable pour perfusion.

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | OFLOXACINE CARELIDE 200 mg/40 ml, solution pour perfusion. | |

Groupe générique : PACLITAXEL (DANS UNE FORMULATION DE NANOPARTICULES LIEES A L'ALBUMINE) 100 mg - ABRAXANE 5 mg/mL, poudre pour suspension injectable pour perfusion

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

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|------------------------------|
| R | ABRAXANE 5 mg/ml, poudre pour dispersion injectable pour perfusion, BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG, BRISTOL-MYERS SQUIBB - RUEIL MALMAISON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : PALONOSETRON (CHLORHYDRATE DE) équivalent à PALONOSETRON 50 microgrammes/mL - ALOXI 250 microgrammes, solution injectable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--------------------------------------|
| G | PALONOSETRON REIG JOFRE 250 microgrammes, solution injectable, LABORATORIO REIG JOFRE SA, FORTE PHARMA - MONACO (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Sodium. |

Groupe générique : PANTOPRAZOLE SODIQUE SESQUIHYDRATE équivalent 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 supprimée suite à une modification de dénomination : "

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | PANTOPRAZOLE SUN 20 mg, comprimé gastro-résistant. | |

Groupe générique : PARACÉTAMOL 500 mg + ACIDE ASCORBIQUE 200 mg + PHÉNIRAMINE (MALÉATE DE) 25 mg - FERVEX ADULTES, granulés pour solution buvable en sachet

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | PARACETAMOL/VITAMINE C/PHENIRAMINE SANDOZ CONSEIL 500 mg/200 mg/25 mg, poudre pour solution buvable en sachet, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SANDOZ. | Essentiellement sans sodium, Saccharose. |

Groupe générique : PARACETAMOL 400 mg + CAFEINE 50 mg + CODEINE (PHOSPHATE DE) HEMIHYDRATE 20 mg - **PRONTALGINE, comprimé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | NORCODA, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), VENIPHARM, VENIPHARM - SAINT CLOUD (exploitant). | |

Groupe générique : PIPERACILLINE SODIQUE équivalent à PIPERACILLINE 2 g + TAZOBACTAM SODIQUE équivalent à TAZOBACTAM 250 mg - TAZOCILLINE 2 g/250 mg, poudre pour solution pour perfusion.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | PIPERACILLINE/TAZOBACTAM STRAGEN 2 g/0,25 g, poudre pour solution pour perfusion, STRAGEN-France, STRAGEN FRANCE - LYON (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : PIPERACILLINE SODIQUE équivalent à PIPERACILLINE 4 g + TAZOBACTAM SODIQUE équivalent à TAZOBACTAM 500 mg - TAZOCILLINE 4 g/500 mg, poudre pour solution pour perfusion.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | PIPERACILLINE/TAZOBACTAM STRAGEN 4 g/0,5 g, poudre pour solution pour perfusion, STRAGEN-France, STRAGEN FRANCE - LYON (exploitant). | Sodium. |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | PREGABALINE SANDOZ GMBH 25 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SANDOZ GmbH, SANDOZ (exploitant). | |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | PREGABALINE SANDOZ GMBH 50 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SANDOZ GmbH, SANDOZ (exploitant). | |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | PREGABALINE SANDOZ GMBH 75 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SANDOZ GmbH, SANDOZ (exploitant). | |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | PREGABALINE SANDOZ GMBH 100 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SANDOZ GmbH, SANDOZ (exploitant). | |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | PREGABALINE SANDOZ GMBH 150 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SANDOZ GmbH, SANDOZ (exploitant). | |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | PREGABALINE SANDOZ GMBH 200 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SANDOZ GmbH, SANDOZ (exploitant). | |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | PREGABALINE SANDOZ GMBH 300 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SANDOZ GmbH, SANDOZ (exploitant). | |

Groupe générique : QUÉTIAPINE (FUMARATE DE) équivalant à QUETIAPINE 50 mg - **XEROQUEL LP 50 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|--|--|
| R | XEROQUEL LP 50 mg, comprimé à libération prolongée, CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GmbH, CHEPLAPHARM FRANCE - LEVALLOIS PERRET (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : QUÉTIAPINE (FUMARATE DE) équivalant à QUETIAPINE 300 mg - **XEROQUEL LP 300 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|---|-----------------------------------|
| R | XEROQUEL LP 300 mg, comprimé à libération prolongée, CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GmbH, CHEPLAPHARM FRANCE - LEVALLOIS PERRET (exploitant). | Lactose, Sodium. |

Groupe générique : QUÉTIAPINE (FUMARATE DE) équivalant à QUETIAPINE 400 mg - **XEROQUEL LP 400 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|---|-----------------------------------|
| R | XEROQUEL LP 400 mg, comprimé à libération prolongée, CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GmbH, CHEPLAPHARM FRANCE - LEVALLOIS PERRET (exploitant). | Lactose, Sodium. |

Groupe générique : RIBAVIRINE 200 mg - **REBETOL 200 mg, gélule**

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

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|---|-----------------------------------|
| R | REBETOL 200 mg, gélule, (L'AMM de cette spécialité est supprimée), MERCK SHARP & DOHME BV, MSD FRANCE - COURBEVOIE (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : RISPERIDONE 1 mg - **RISPERDAL 1 mg, comprimé pelliculé.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notable |
|---|---|-----------------------------------|
| G | RISPERIDONE GRINDEKS 1 mg, comprimé pelliculé, AS GRINDEKS, MEDIPHA SANTE - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : RISPERIDONE 2 mg - RISPERDAL 2 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------------|
| G | RISPERIDONE GRINDEKS 2 mg, comprimé pelliculé sécable, AS GRINDEKS, MEDIPHA SANTE - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | Jaune orangé S (E110), Lactose. |

Groupe générique : RISPERIDONE 4 mg - RISPERDAL 4 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | RISPERIDONE GRINDEKS 4 mg, comprimé pelliculé sécable, AS GRINDEKS, MEDIPHA SANTE - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | Lactose, Tartrazine. |

Groupe générique : RIVAROXABAN 10 mg - XARELTO 10 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| G | RIVAROXABAN SUN 10 mg, comprimé pelliculé, SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV, SUN PHARMA FRANCE - PUTEAUX (exploitant). | Colorant(s) azoïque(s), Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : RIVAROXABAN 15 mg - XARELTO 15 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| G | RIVAROXABAN SUN 15 mg, comprimé pelliculé, SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV, SUN PHARMA FRANCE - PUTEAUX (exploitant). | Colorant(s) azoïque(s), Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : RIVAROXABAN 20 mg - XARELTO 20 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | RIVAROXABAN SUN 20 mg, comprimé pelliculé, SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV, SUN PHARMA FRANCE - PUTEAUX (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : RIVAROXABAN 2,5 mg - XARELTO 2,5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | RIVAROXABAN SUN 2,5 mg, comprimé pelliculé, SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV, SUN PHARMA FRANCE - PUTEAUX (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : ROSUVASTATINE CALCIQUE équivalant à ROSUVASTATINE 20 mg -
ROSUVASTATINE ZINCIQUE équivalant à ROSUVASTATINE 20 mg - **CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | ROSUVASTATINE HEC PHARM 20 mg, comprimé pelliculé, HEC PHARM GMBH, HEC PHARM GMBH - BERLIN (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : SERTRALINE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à SERTRALINE 25 mg - ZOLOFT 25 mg, gélule.

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|-------------------------------|--|
| G | SERTRALINE SUN 25 mg, gélule. | |

Groupe générique : SERTRALINE (CHLORHYDRATE DE) équivalant à SERTRALINE 50 mg - ZOLOFT 50 mg, gélule.

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|-------------------------------|--|
| G | SERTRALINE SUN 50 mg, gélule. | |

Groupe générique : TADALAFIL 10 mg - **CIALIS 10 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | TADALAFIL KRKA 10 mg, comprimé pelliculé, Krka, dd, Novo mesto, KRKA FRANCE - PARIS (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : TERIFLUNOMIDE 14 mg - **AUBAGIO 14 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | TERIFLUNOMIDE PHARMAKI 14 mg, comprimé pelliculé, PHARMAKI GENERICS LIMITED, Non désigné (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : TOLVAPTAN 15 mg + 45 mg - JINARC 15 mg, comprimé + JINARC 45 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | TOLVAPTAN BIOGARAN 15 mg, comprimé + TOLVAPTAN BIOGARAN 45 mg, comprimé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : TOLVAPTAN 30 mg + 60 mg - JINARC 30 mg, comprimé + JINARC 60 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | TOLVAPTAN BIOGARAN 30 mg, comprimé + TOLVAPTAN BIOGARAN 60 mg, comprimé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : TOLVAPTAN 30 mg + 90 mg - JINARC 30 mg, comprimé + JINARC 90 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | TOLVAPTAN BIOGARAN 30 mg, comprimé + TOLVAPTAN BIOGARAN 90 mg, comprimé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : VALACICLOVIR (CHLORHYDRATE DE) équivalent à VALACICLOVIR 500 mg - ZELITREX 500 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | VALACICLOVIR EVOLUGEN 500 mg, comprimé pelliculé, EVOLUPHARM, EVOLUPHARM - AUNEUIL (exploitant). | |

Groupe générique : VORICONAZOLE 200 mg - VFEND 200 mg, comprimé pelliculé

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

| | | |
|---|--|--|
| | Spécialités pharmaceutiques | |
| G | VORICONAZOLE MYLAN 200 mg, comprimé pelliculé. | |

Groupe générique : VORICONAZOLE 50 mg - VFEND 50 mg, comprimé pelliculé

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

| | | |
|---|---|--|
| | Spécialités pharmaceutiques | |
| G | VORICONAZOLE MYLAN 50 mg, comprimé pelliculé. | |

Groupe générique : ZOPICLONE 7,5 mg - IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable.

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

| | | |
|---|---|--|
| | Spécialités pharmaceutiques | |
| G | ZOPICLONE SUN 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable. | |

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

Fait à Saint Denis, le 21 NOV. 2023

Christelle RATIGNIER-CARBONNEIL,
Directrice générale