

DG/REP/2025-05

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. MODIFICATION DE GROUPE(S) GENERIQUE(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 ZENTIVA 600 mg/300 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : ACÉTYLCYSTEINE 200 mg - FLUIMUCIL 200 mg, granulés pour solution buvable en sachet édulcorés au sorbitol et à l'aspartam

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| G | ACETYLCYSTEINE PHARMCONSUL 200 mg, granulés pour solution buvable en sachet, PHARMCONSUL S.R.O., Non désigné (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Glucose, Saccharose. |

Groupe générique : AMBRISENTAN 5 mg - VOLIBRIS 5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| R | VOLIBRIS 5 mg, comprimés pelliculés, GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE - RUEIL MALMAISON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose, Lécithine de soja, Rouge Allura AC (E129). |

Groupe générique : AMBRISENTAN 10 mg - VOLIBRIS 10 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---|
| R | VOLIBRIS 10 mg, comprimés pelliculés, GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE - RUEIL MALMAISON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose, Lécithine de soja, Rouge Allura AC (E129). |

Groupe générique : AMBRISENTAN 2,5 mg - VOLIBRIS 2,5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| R | VOLIBRIS 2,5 mg, comprimés pelliculés, GLAXOSMITHKLINE TRADING SERVICES LIMITED, LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE - RUEIL MALMAISON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose, Lécithine de soja. |

Groupe générique : AMOROLFINE (CHLORHYDRATE D') équivalant à AMOROLFINE 5 g/100 ml - **LOCERYL 5 %, vernis à ongles médicamenteux.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | AMOROLFINE URGO 5 %, vernis à ongles médicamenteux, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Ethanol. |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | AMOXICILLINE NIALEX 1 g, comprimé dispersible, MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | |

Groupe générique : AMYLMETACRESOL 0,6 mg + ALCOOL DICHLORO-2,4-BENZYLIQUE 1,2 mg + CHLORHYDRATE DE LIDOCAÏNE 2 mg - STREPSILS LIDOCAINE, pastille

"Les spécialités génériques ci-après sont modifiées : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| G | HUMEX MAL DE GORGE LIDOCAINE/ALCOOL DICHLOROBENZYLIQUE/AMYLMETACRESOL 2 mg/1,2 mg/0,6 mg MENTHE GLACIALE SANS SUCRE, pastille édulcorée à la saccharine sodique, au maltitol et à l'isomalt, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Isomalt, Maltitol. |
| G | HUMEX MAL DE GORGE LIDOCAINE/ALCOOL DICHLOROBENZYLIQUE/AMYLMETACRESOL 2 mg/1,2 mg/0,6 mg MENTHE, pastille, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Glucose, Saccharose. |
| G | HUMEX MAL DE GORGE LIDOCAINE/ALCOOL DICHLOROBENZYLIQUE/AMYLMETACRESOL 2 mg/1,2 mg/0,6 mg MIEL CITRON SANS SUCRE, pastille édulcorée à la saccharine sodique, au maltitol et à l'isomalt, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Isomalt, Jaune orangé S (E110), Maltitol. |
| G | HUMEX MAL DE GORGE LIDOCAINE/ALCOOL DICHLOROBENZYLIQUE/AMYLMETACRESOL 2 mg/1,2 mg/0,6 mg MIEL CITRON, pastille, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Glucose, Jaune orangé S (E110), Saccharose. |

Groupe générique : ATORVASTATINE CALCIQUE TRIHYDRATEE équivalant à 10 mg ATORVASTATINE - TAHOR 10 mg, comprimé pelliculé - TAHOR 10 mg, comprimé à croquer

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | ATORVASTATINE LICONSA 10 mg, comprimé pelliculé. | |

Groupe générique : ATORVASTATINE CALCIQUE TRIHYDRATEE équivalent à 20 mg
ATORVASTATINE - **TAHOR 20 mg, comprimé pelliculé.**

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | ATORVASTATINE LICONSA 20 mg, comprimé pelliculé sécable. | |

Groupe générique : ATORVASTATINE CALCIQUE TRIHYDRATEE équivalent à 40 mg
ATORVASTATINE - **TAHOR 40 mg, comprimé pelliculé.**

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | ATORVASTATINE LICONSA 40 mg, comprimé pelliculé sécable. | |

Groupe générique : ATORVASTATINE CALCIQUE TRIHYDRATEE équivalent à 80 mg
ATORVASTATINE - **TAHOR 80 mg, comprimé pelliculé.**

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | ATORVASTATINE LICONSA 80 mg, comprimé pelliculé sécable. | |

Groupe générique : ATOSIBAN (ACÉTATE D') équivalent à ATOSIBAN 37,5 mg pour 5 ml -
TRACTOCILE 37,5 mg/5 ml, solution à diluer pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | ATOSIBAN ACCORD 37,5 mg/5 ml, solution à diluer pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), ACCORD HEALTHCARE France SAS, ACCORD HEALTHCARE FRANCE SAS - LILLE (exploitant). | |

Groupe générique : AZACITIDINE 200 mg - ONUREG 200 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | AZACITIDINE BIOGARAN 200 mg, comprimé pelliculé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : AZACITIDINE 300 mg - ONUREG 300 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---------------------------------------|
| G | AZACITIDINE BIOGARAN 300 mg, comprimé pelliculé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---------------------------------------|
| G | AZITHROMYCINE CRISTERS 250 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : BESILATE DE CISATRACURIUM équivalent à CISATRACURIUM 2 mg/ml - NIMBEX 2 mg/ml, solution injectable/pour perfusion

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | CISATRACURIUM NORIDEM 2 mg/mL, solution injectable/pour perfusion, NORIDEM ENTREPRISES LIMITED, DEMOGEN FRANCE - LYON (exploitant). | |

Groupe générique : BLÉOMYCINE (SULFATE DE) équivalent à BLEOMYCINE 15 mg (correspondant à 15 000 UI) - BLEOMYCINE BELLON 15 mg, poudre pour solution injectable

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

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| R | BLEOMYCINE HIKMA 15 mg, poudre pour solution injectable, HIKMA France, HIKMA FRANCE - PUTEAUX (exploitant). | |

Groupe générique : BRIMONIDINE (TARTRATE DE) 0,2 % (2mg/ml), ALPHAGAN 0,2 % (2mg/ml), collyre en solution.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| R | ALPHAGAN 0,2 % (2mg/ml), collyre en solution, NE PAS UTILISER ABBVIE, ABBVIE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Chlorure de benzalkonium. |

Groupe générique : BROMURE DE ROCURONIUM 10 mg/mL - **ESMERON 10 mg/ml, solution injectable**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | ROCURONIUM NORIDEM 10 mg/mL, solution injectable/pour perfusion, Noridem Enterprises Ltd., DEMOGEN FRANCE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : CETIRIZINE (DICHLORHYDRATE DE) 10 mg - **ZYRTEC 10 mg, comprimé pelliculé sécable** - **VIRLIX 10 mg, comprimé pelliculé sécable** - **REACTINE 10 mg, comprimé pelliculé sécable** - **ZYRTECSET 10 mg, comprimé pelliculé sécable.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | HUMEX ALLERGIE CETIRIZINE 10 mg, comprimé pelliculé sécable, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : CINACALCET (CHLORHYDRATE DE) équivalant à CINACALCET 30 mg - **MIMPARA 30 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | CINACALCET REDDY PHARMA 30 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), REDDY PHARMA SAS, REDDY PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : CLINDAMYCINE (PHOSPHATE DE) équivalant à CLINDAMYCINE 600 mg/4 ml - **DALACINE 600 mg, solution injectable.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | CLINDAMYCINE NORIDEM 600 mg/4 mL, solution injectable/pour perfusion, NORIDEM ENTREPRISES LIMITED, DEMOGEN FRANCE - LYON (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : DABIGATRAN ETEXILATE (MESILATE DE) équivalant à DABIGATRAN ETEXILATE 110 mg - **PRADAXA 110 mg, gélule**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | DABIGATRAN ETEXILATE GEDEON RICHTER 110 mg, gélule, GEDEON RICHTER PLC, GEDEON RICHTER FRANCE - PARIS (exploitant). | |

Groupe générique : DABIGATRAN ETEXILATE (MESILATE DE) équivalent à DABIGATRAN ETEXILATE 150 mg - **PRADAXA 150 mg, gélule**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | DABIGATRAN ETEXILATE GEDEON RICHTER 150 mg, gélule, GEDEON RICHTER PLC, GEDEON RICHTER FRANCE - PARIS (exploitant). | |

Groupe générique : DAPAGLIFLOZINE (PROPYLENE GLYCOL DE) MONOHYDRATE équivalent à DAPAGLIFLOZINE 5 mg - DAPAGLIFLOZINE PROPANEDIOL MONOHYDRATE équivalent à DAPAGLIFLOZINE 5 mg + METFORMINE (CHLORHYDRATE DE) 1000 mg - **XIGDUO 5 mg/1000 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | DAPAGLIFLOZINE/CHLORHYDRATE DE METFORMINE ARROW 5 mg/1 000 mg, comprimé pelliculé, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

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

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | DAPTOMYCINE EUGIA PHARMA 350 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion. | |

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

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | DAPTOMYCINE EUGIA PHARMA 500 mg, poudre pour solution injectable/pour perfusion. | |

Groupe générique : DES Loratadine 5 mg - AERIUS 5 mg, comprimé pelliculé - NEOCLARITYN 5 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | DES Loratadine URGO 5 mg, comprimé pelliculé, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | |

Groupe générique : DICLOFENAC DE DIETHYLAMINE équivalent à DICLOFENAC SODIQUE 1g/100 g - VOLTARENE EMULGEL 1 %, gel.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---|
| G | DICLOFENAC URGO 1 %, gel, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Huile essentielle de lavande, Propylèneglycol. |

Groupe générique : DICLOFENAC (EPOLAMINE DE) équivalent à DICLOFENAC SODIQUE 140 mg - FLECTORTISSUGEL 1 %, emplâtre médicamenteux

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---|
| G | DICLOFENAC URGO 140 mg, emplâtre médicamenteux, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Parahydroxybenzoate de méthyle, Parahydroxybenzoate de propyle, Polysorbate 80, Propylèneglycol. |

Groupe générique : DIENOGEST 2 mg - VISANNE 2 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | ENDOVELA 2 mg, comprimé, EXELTIS HEALTHCARE SL, EXELTIS SANTE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : ECONAZOLE (NITRATE D) 150 mg - GYNO PEVARYL LP 150 mg, ovule à libération prolongée.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | ECONAZOLE VIATRIS L.P. 150 mg, ovule à libération prolongée, EXELTIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | |

Groupe générique : ERIBULINE (MESILATE D') équivalan à ERIBULINE 0,44 mg/mL - **HALAVEN 0,44 mg/ml, solution injectable**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | ERIBULINE HIKMA 0,44 mg/mL, solution injectable, HIKMA FARMACEUTICA (Portugal) SA, HIKMA FRANCE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Ethanol. |

Groupe générique : ETHINYLESTRADIOL 0,035 mg + NORGESTIMATE 0,25 mg - **CILEST, comprimé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | NARAVELA 250 microgrammes/35 microgrammes, comprimé, EXELTIS HEALTHCARE SL, EXELTIS SANTE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : ETHINYLESTRADIOL 0,035 mg + NORGESTIMATE 0,180 mg - **TRIAFEMI, comprimé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | TRINARA, comprimé pelliculé, EXELTIS HEALTHCARE SL, EXELTIS SANTE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose, Laque aluminique de jaune orange S, Laque aluminique de tartrazine. |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | EZETIMIBE OLPHA 10 mg, comprimé, OLPHA AS, ELOA PHARMA - BLOIS (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : FLURBIPROFÈNE 8,75 mg - **STREFEN 8,75 mg, pastille**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | FLURBIPROFENE URGO 8,75 mg, pastille, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Glucose, Saccharose. |

Groupe générique : FUROSEMIDE 20 mg/2 ml - LASILIX 20 mg/2 ml, solution injectable en ampoule.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|------------------------------|
| G | FUROSEMIDE BASI 20 mg/2 mL, solution injectable/pour perfusion, BASI S.A.S, BASI - VALENCE (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : HYDROCHLOROTHIAZIDE 25 mg - ESIDREX 25 mg, comprimé sécable

"Les spécialités génériques ci-après sont ajoutées : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | HYDROCHLOROTHIAZIDE GERDA 25 mg, comprimé sécable, SUBSTIPHARM, Non désigné (exploitant). | |
| G | HYDROCHLOROTHIAZIDE SFDB 25 mg, comprimé sécable, SUBSTIPHARM, Non désigné (exploitant). | |

Groupe générique : HYDROCORTISONE 10 mg - HYDROCORTISONE ROUSSEL 10 mg, comprimé sécable

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| R | HYDROCORTISONE ROUSSEL 10 mg, comprimé sécable, PHOENIX LABS UNLIMITED COMPANY, CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'AUVERGNE (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : IVACAFTOR 150 mg - KALYDECO 150 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------|
| G | IVACAFTOR EG 150 mg, comprimé pelliculé, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : LENALIDOMIDE 10 mg - LENALIDOMIDE (CHLORHYDRATE DE) HYDRATE équivalent à LENALIDOMIDE 10 mg - REVLIMID 10 mg, gélule

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---------------------------------------|--|
| G | LENALIDOMIDE OLAINFARM 10 mg, gélule. | |

Groupe générique : LENALIDOMIDE 15 mg - LENALIDOMIDE (CHLORHYDRATE DE) HYDRATE
équivalent à LENALIDOMIDE 15 mg - **REVLIMID 15 mg, gélule**

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---------------------------------------|--|
| G | LENALIDOMIDE OLAINFARM 15 mg, gélule. | |

Groupe générique : LENALIDOMIDE 2,5 mg - LENALIDOMIDE (CHLORHYDRATE DE) HYDRATE
équivalent à LENALIDOMIDE 2,5 mg - **REVLIMID 2,5 mg, gélule**

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | LENALIDOMIDE OLAINFARM 2,5 mg, gélule. | |

Groupe générique : LENALIDOMIDE 25 mg - LENALIDOMIDE (CHLORHYDRATE DE) HYDRATE
équivalent à LENALIDOMIDE 25 mg - **REVLIMID 25 mg, gélule**

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---------------------------------------|--|
| G | LENALIDOMIDE OLAINFARM 25 mg, gélule. | |

Groupe générique : LENALIDOMIDE 5 mg - LENALIDOMIDE (CHLORHYDRATE DE) HYDRATE
équivalent à LENALIDOMIDE 5 mg - **REVLIMID 5 mg, gélule**

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--------------------------------------|--|
| G | LENALIDOMIDE OLAINFARM 5 mg, gélule. | |

Groupe générique : LENALIDOMIDE 20 mg - **REVLIMID 20 mg, gélule**

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---------------------------------------|--|
| G | LENALIDOMIDE OLAINFARM 20 mg, gélule. | |

Groupe générique : LENALIDOMIDE 7,5 mg - **REVLIMID 7,5 mg, gélule**

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---|--|
| G | LLENALIDOMIDE OLAINFARM 7,5 mg, gélule. | |

Groupe générique : LÉVOBUPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 2,5 mg/mL - **CHIROCAÏNE 2,5 mg/ml, solution injectable ou solution à diluer pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | LEVOBUPIVACAÏNE MEDAC 2,5 mg/ml, solution injectable/pour perfusion, L. MOLteni & C. dei F.lli Alitti Societa di Esercizio SPA, MEDAC SAS - LYON (exploitant). | Sodium. |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | LEVOCETIRIZINE URGO 5 mg, comprimé pelliculé, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : LÉVONORGESTREL 1,5 mg - **NORLEVO 1,5 mg, comprimé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | LEVONORGESTREL VIATRIS 1,5 mg, comprimé, EXELTIS SANTE (NE PAS UTILISER), VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : LÉVONORGESTREL 1,5 mg - **LEVONORGESTREL BIOGARAN 1,5 mg, comprimé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | LEVUNIQUE 1,5 mg comprimé, EXELTIS HEALTHCARE SL, EXELTIS SANTE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : LÉVONORGESTREL 0,1 mg + ETHINYLESTRADIOL 0,02 mg - **LAURETTE, comprimé enrobé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| G | ASTERLUNA 100 microgrammes/20 microgrammes, comprimé pelliculé, EXELTIS HEALTHCARE SL, EXELTIS SANTE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Lactose, Laque aluminique de rouge allura AC, Lécithine de soja. |

Groupe générique : LEVONORGESTREL 0,1 mg + ETHINYLESTRADIOL 0,02 mg - **FEMOSIA, comprimé enrobé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| G | ASTERLUNA CONTINU 100 microgrammes/20 microgrammes, comprimé pelliculé, EXELTIS HEALTHCARE SL, EXELTIS SANTE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Lactose, Laque aluminique de rouge allura AC, Lécithine de soja. |

Groupe générique : LIDOCAINE (CHLORHYDRATE DE) 20 mg/mL - XYLOCAINE 20 mg/mL SANS CONSERVATEUR, **solution injectable.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---|
| G | LIDOCAINE GRINDEKS 20 mg/mL SANS CONSERVATEUR, solution injectable, AS GRINDEKS, Non désigné (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Sodium. |

Groupe générique : LIDOCAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 10 mg/mL - XYLOCAINE 10mg/mL SANS CONSERVATEUR, **solution injectable.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---|
| G | LIDOCAINE GRINDEKS 10 mg/mL SANS CONSERVATEUR, solution injectable, AS GRINDEKS, Non désigné (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Sodium. |

Groupe générique : LOPINAVIR 200 mg + RITONAVIR 50 mg - **KALETRA 200 mg/50 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | LOPINAVIR/RITONAVIR RANBAXY 200 mg/50 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), RANBAXY PHARMACIE GENERIQUES, SUN PHARMA FRANCE - PUTEAUX (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : LORATADINE 10 mg - CLARITYNE 10 mg, **comprimé.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | HUMEX ALLERGIE LORATADINE 10 mg, comprimé, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | 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 modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | MEROPENEM BRADEX 500 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion, BRADEX COMMERCIAL AND INDUSTRIAL PHARMACEUTICAL PRODUCTS S.A., DEMOGEN FRANCE - LYON (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 modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | MEROPENEM BRADEX 1 g, poudre pour solution injectable ou pour perfusion, BRADEX COMMERCIAL AND INDUSTRIAL PHARMACEUTICAL PRODUCTS S.A., DEMOGEN FRANCE - LYON (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : METHOCARBAMOL 500 mg - LUMIRELAX 500 mg, comprimé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | METHOCARBAMOL VENIPHARM 500 mg, comprimé pelliculé, VENIPHARM, VENIPHARM - SAINT CLOUD (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : MÉTHYLPHÉNIDATE (CHLORHYDRATE DE) 18 mg - CONCERTA LP 18 mg, comprimé à libération prolongée

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | LYNQUERA LP 18 mg, comprimé à libération prolongée, EXELTIS HEALTHCARE SL, EXELTIS SANTE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : MÉTHYLPHÉNIDATE (CHLORHYDRATE DE) 36 mg - CONCERTA LP 36 mg, comprimé à libération prolongée

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | LYNQUERA LP 36 mg, comprimé à libération prolongée, EXELTIS HEALTHCARE SL, EXELTIS SANTE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : MÉTHYLPHÉNIDATE (CHLORHYDRATE DE) 54 mg - **CONCERTA LP 54 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | LYNQUERA LP 54 mg, comprimé à libération prolongée, EXELTIS HEALTHCARE SL, EXELTIS SANTE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : MÉTHYLPHÉNIDATE (CHLORHYDRATE DE) 27 mg - **CONCERTA LP 27 mg, comprimé à libération prolongée**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | LYNQUERA LP 27 mg, comprimé à libération prolongée, EXELTIS HEALTHCARE SL, EXELTIS SANTE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : METRONIDAZOLE 500 mg pour 100 mL - **FLAGYL 0,5 POUR CENT, solution injectable pour perfusion en poche**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | METRONIDAZOLE NORIDEM 500 mg/100 mL, solution pour perfusion, Noridem Enterprises Ltd., DEMOGEN FRANCE - LYON (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : MIRTAZAPINE 15 mg - **NORSET 15 mg, comprimé pelliculé.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | MIRTAZAPINE CRISTERS 15 mg, comprimé pelliculé sécable, CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : MYCOPHÉNOLATE MOFÉTIL (CHLORHYDRATE DE) 500 mg - **CELLCEPT 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|---|
| R | CELLCEPT 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion, ROCHE REGISTRATION GMBH, ROCHE - NEUILLY SUR SEINE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Polysorbate 80. |

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 FOSUN PHARMA 5 mg/mL, solution à diluer pour perfusion, FOSUN PHARMA SP. Z O.O., FOSUN PHARMA SAS - BELBERAUD (exploitant). | |

Groupe générique : OXAZEPAM 10 mg - SERESTA 10 mg, comprimé

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---------------------------------------|--|
| G | OXAZEPAM NEURAXPHARM 10 mg, comprimé. | |

Groupe générique : OXAZEPAM 50 mg - SERESTA 50 mg, comprimé sécable

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---|--|
| G | OXAZEPAM NEURAXPHARM 50 mg, comprimé sécable. | |

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 | HUMEX TOUX SECHE OXOMEMAZINE 0,33 mg/ml, sirop, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Benzoate de sodium, Essentiellement sans sodium, Saccharose. |

Groupe générique : OXOMEMAZINE 0,33 mg/ml - TOPLEXIL 0,33 mg/ml SANS SUCRE, solution buvable édulcorée à l'acésulfame potassique.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | HUMEX TOUX SECHE OXOMEMAZINE 0,33 mg/ml SANS SUCRE, | Benzoate de sodium, |

| | | |
|--|--|---|
| | solution buvable édulcorée à l'acésulfame potassique, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Maltitol. |
|--|--|---|

Groupe générique : PALIPERIDONE (PALMITATE DE) équivalent à PALIPERIDONE 150 mg -
XEPLION 150 mg, suspension injectable à libération prolongée

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---|--|
| G | PALIPERIDONE EXELTIS 150 mg, suspension injectable à libération prolongée en seringue préremplie. | |

Groupe générique : PALIPERIDONE (PALMITATE DE) équivalent à PALIPERIDONE 100 mg -
XEPLION 100 mg, suspension injectable à libération prolongée

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|---|--|
| G | PALIPERIDONE EXELTIS 100 mg, suspension injectable à libération prolongée en seringue préremplie. | |

Groupe générique : PALIPERIDONE (PALMITATE DE) équivalent à PALIPERIDONE 25 mg -
XEPLION 25 mg, suspension injectable à libération prolongée

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | PALIPERIDONE EXELTIS 25 mg, suspension injectable à libération prolongée en seringue préremplie. | |

Groupe générique : PALIPERIDONE (PALMITATE DE) équivalent à PALIPERIDONE 50 mg -
XEPLION 50 mg, suspension injectable à libération prolongée

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | PALIPERIDONE EXELTIS 50 mg, suspension injectable à libération prolongée en seringue préremplie. | |

Groupe générique : PALIPERIDONE (PALMITATE DE) équivalent à PALIPERIDONE 75 mg - XEPLION 75 mg, suspension injectable à libération prolongée

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | PALIPERIDONE EXELTIS 75 mg, suspension injectable à libération prolongée en seringue préremplie. | |

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 ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------|
| G | PANTOPRAZOLE ZYDUS 20 mg, comprimé gastrorésistant, ZYDUS FRANCE, ZYDUS FRANCE - NANTERRE (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

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 modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | HUMEXLIB ETAT GRIPPAL PARACETAMOL/VITAMINE C/PHENIRAMINE 500 mg/200 mg/25 mg, poudre pour solution buvable en sachet, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Ethanol, Maltodextrine, Saccharose. |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---|
| G | HUMEXLIB ETAT GRIPPAL PARACETAMOL/VITAMINE C/PHENIRAMINE 500 mg/200 mg/25 mg SANS SUCRE, poudre pour solution buvable en sachet édulcorée à l'aspartam, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Aspartam, Ethanol, Maltodextrine, Mannitol. |

Groupe générique : PARACÉTAMOL 500 mg + CHLORPHÉNAMINE (MALÉATE DE) 4 mg - HUMEXLIB PARACETAMOL CHLORPHENAMINE 500 mg/4 mg, gélule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------|
| R | HUMEXLIB PARACETAMOL CHLORPHENAMINE 500 mg/4 mg, gélule, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE, LABORATOIRES URGO HEALTHCARE - DIJON (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : PIRFENIDONE 267 mg - **ESBRIET 267 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|------------------------------|
| R | ESBRIET 267 mg, comprimés pelliculés, HAC PHARMA, ROCHE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : PIRFENIDONE 801 mg - **ESBRIET 801 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|------------------------------|
| R | ESBRIET 801 mg, comprimés pelliculés, HAC PHARMA, ROCHE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : PIRFENIDONE 534 mg - **ESBRIET 534 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|------------------------------|
| R | ESBRIET 534 mg, comprimés pelliculés, HAC PHARMA. | Essentiellement sans sodium. |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|--|
| G | PRAVASTATINE ALTER 40 mg, comprimé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), LABORATOIRES ALTER, LABORATOIRES ALTER - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : PROGESTERONE 100 mg - **UTROGESTAN 100 mg, capsule molle orale ou vaginale.**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---|
| R | UTROGESTAN 100 mg, capsule molle orale ou vaginale, BESINS HEALTHCARE France, BESINS HEALTHCARE FRANCE - PARIS (exploitant). | Huile de tournesol, Lécithine de soja. |

Groupe générique : PROGESTERONE 200 mg - UTROGESTAN 200 mg, capsule molle orale ou vaginale.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|---|
| R | UTROGESTAN 200 mg, capsule molle orale ou vaginale, BESINS HEALTHCARE France, BESINS HEALTHCARE FRANCE - PARIS (exploitant). | Huile de tournesol, Lécithine de soja. |

Groupe générique : RACÉCADOTRIL 10 mg pour un sachet- **TIORFAN 10 mg NOURRISSONS, poudre orale en sachet-dose**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | RACECADOTRIL MEDIPHA SANTE 10 mg NOURRISSONS, granulés pour suspension buvable en sachet, MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | Saccharose. |

Groupe générique : RACÉCADOTRIL 30 mg pour un sachet - **TIORFAN 30 mg ENFANTS, poudre orale en sachet-dose**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | RACECADOTRIL MEDIPHA SANTE 30 mg ENFANTS, granulés pour suspension buvable en sachet, MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | Saccharose. |

Groupe générique : RALOXIFENE (CHLORHYDRATE DE) 60 mg - EVISTA 60 mg, comprimé pelliculé - OPTRUMA 60 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| R | OPTRUMA 60 mg, comprimé pelliculé, ELI LILLY NEDERLAND BV, PIERRE FABRE MEDICAMENT - CASTRES (exploitant). | Lactose. |

Groupe générique : ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 2 mg/ml - ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATE équivalant à ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 2 mg/ml - NAROPEINE 2 mg/ml, solution injectable en ampoule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | ROPIVACAÏNE NORIDEM 2 mg/mL, solution injectable, Noridem Enterprises Ltd., DEMOGEN FRANCE - LYON (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 7,5 mg/ml - NAROPEINE 7,5 mg/ml, solution injectable en ampoule

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | ROPIVACAÏNE NORIDEM 7,5 mg/mL, solution injectable, Noridem Enterprises Ltd., DEMOGEN FRANCE - LYON (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 10 mg/ml - ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATE équivalant à ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 10 mg/ml - NAROPEINE 10 mg/ml, solution injectable en ampoule.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | ROPIVACAÏNE NORIDEM 10 mg/mL, solution injectable, Noridem Enterprises Ltd., DEMOGEN FRANCE - LYON (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 2 mg/ml - ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATE équivalant à ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 2 mg/ml - NAROPEINE 2 mg/ml, solution injectable en poche.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | ROPIVACAÏNE NORIDEM 2 mg/mL, solution pour perfusion, Noridem Enterprises Ltd., DEMOGEN FRANCE - LYON (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 5 mg/ml - ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) MONOHYDRATE équivalant à ROPIVACAÏNE (CHLORHYDRATE DE) 5 mg/ml - NAROPEINE 5 mg/ml, solution injectable.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | ROPIVACAÏNE NORIDEM 5 mg/mL, solution injectable, Noridem Enterprises Ltd., DEMOGEN FRANCE - LYON (exploitant). | Sodium. |

Groupe générique : RUFINAMIDE 100 mg - INOVELON 100 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | RUFINAMIDE MEDIPHA 100 mg, comprimé pelliculé sécable, MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : RUFINAMIDE 200 mg - **INOVELON 200 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | RUFINAMIDE MEDIPHA 200 mg, comprimé pelliculé sécable, MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : RUFINAMIDE 400 mg - **INOVELON 400 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | RUFINAMIDE MEDIPHA 400 mg, comprimé pelliculé sécable, MEDIPHA SANTE, MEDIPHA SANTE - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : SACUBITRIL SODIQUE équivalent à SACUBITRIL 24 mg + VALSARTAN
DISODIQUE équivalent à VALSARTAN 26 mg - **ENTRESTO 24 mg/26 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | SACUBITRIL/VALSARTAN BIOGARAN 24 mg/26 mg, comprimé pelliculé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : SACUBITRIL SODIQUE équivalent à SACUBITRIL 49 mg + VALSARTAN
DISODIQUE équivalent à VALSARTAN 51 mg - **ENTRESTO 49 mg/51 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | SACUBITRIL/VALSARTAN BIOGARAN 49 mg/51 mg, comprimé pelliculé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : SACUBITRIL SODIQUE équivalent à SACUBITRIL 97 mg + VALSARTAN
DISODIQUE équivalent à VALSARTAN 103 mg - **ENTRESTO 97 mg/103 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|------------------------------|
| G | SACUBITRIL/VALSARTAN BIOGARAN 97 mg/103 mg, comprimé pelliculé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : SEVOFLURANE 100 ml/100 ml - SEVORANE, liquide pour inhalation par vapeur.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| R | SEVORANE, liquide pour inhalation par vapeur, NE PAS UTILISER ABBVIE, ABBVIE - BOULOGNE BILLAN COURT (exploitant). | |

Groupe générique : SILDENAFIL (CITRATE DE) équivalant à SILDENAFIL 50 mg - VIAGRA 50 mg, comprimé pelliculé.

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | SILDENAFIL VIATRIS GENERIQUES 50 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), VIATRIS UP, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : SILDENAFIL (CITRATE DE) équivalant à SILDENAFIL 100 mg - VIAGRA 100 mg, comprimé pelliculé.

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

| | Spécialités pharmaceutiques | |
|---|--|--|
| G | SILDENAFIL MEDIPHA SANTE 100 mg, comprimé pelliculé. | |

Groupe générique : SITAGLIPTINE (PHOSPHATE DE) MONOHYDRATE équivalant à SITAGLIPTINE 100 mg - SITAGLIPTINE (MALATE DE) équivalant à SITAGLIPTINE 100 mg - JANUVIA 100 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | SITAGLIPTINE ALTER 100 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), LABORATOIRES ALTER, LABORATOIRES ALTER - VILLEBON SUR YVETTE (exploitant). | |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|----------------------------|
| G | SUGAMMADEX PROVEPHARM 100 mg/mL, solution injectable, VI.REL PHARMA S.R.L., PROVEPHARM - MARSEILLE (exploitant). | Sodium. |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|----------------------------|
| G | TADALAFIL CRISTERS LAB 10 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV, CRISTERS - SURESNES (exploitant). | 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 CRISTERS PHARMA 40 mg, comprimé, CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (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 CRISTERS PHARMA 80 mg, comprimé, CRISTERS, CRISTERS - SURESNES (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : TICAGRELOR 60 mg-BRILIQUE 60 mg, comprimé pelliculé

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|------------------------------|
| G | TICAGRELOR ELC 60 mg, comprimé pelliculé, ELC GROUP SRO, Non désigné (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : TICAGRELOR 90 mg-**BRILIQUE 90 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est ajoutée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | TICAGRELOR ELC 90 mg, comprimé pelliculé, ELC GROUP SRO, Non désigné (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

Groupe générique : TIGECYCLINE 50 mg - **TYGACIL 50 mg, poudre pour solution pour perfusion**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|--|-----------------------------------|
| G | TIGECYCLINE PIRAMAL 50 mg, poudre pour solution pour perfusion, (L'AMM de cette spécialité est caduque), PIRAMAL CRITICAL CARE B.V., CENTRE SPECIALITES PHARMACEUTIQUES - COURNON D'AUVERGNE (exploitant). | |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est modifiée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|--|
| G | ULIPRISTAL ACETATE EXELTIS 30 mg, comprimé pelliculé, EXELTIS HEALTHCARE SL, EXELTIS SANTE - BOULOGNE BILLANCOURT (exploitant). | Essentiellement sans sodium, Lactose. |

Groupe générique : VARDENAFIL (CHLORHYDRATE DE) TRIHYDRATE équivalent à VARDENAFIL 5 mg - **LEVITRA 5 mg, comprimé pelliculé**

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | VARDENAFIL SANDOZ 5 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est abrogée), SANDOZ, SANDOZ - LEVALLOIS PERRET (exploitant). | Essentiellement sans sodium. |

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

"La spécialité pharmaceutique ci-après est supprimée : "

| | Spécialités pharmaceutiques | Excipients à effet notoire |
|---|---|-----------------------------------|
| G | VILDAGLIPTINE/METFORMINE TEVA 50 mg/1000 mg, comprimé pelliculé, (L'AMM de cette spécialité est caduque), TEVA BV, TEVA SANTE - PARIS LA DEFENSE (exploitant). | |

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

Directrice générale