

Autorisations de mise sur le marché Décisions accordées en Juillet 2015

Spécialité dénommée : ALMOTRIPTAN ARROW 12,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 416 564 8

ARROW GENERIQUES

almotriptan 12,50 mg
sous forme de malate d'almotriptan 17,50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 212 5 5 : 2 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 212 6 2 : 3 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 212 7 9 : 4 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 212 8 6 : 6 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 212 9 3 : 9 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 213 0 9 : 12 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 213 1 6 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ALMOGRAN 12,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **28 juillet 2015**

Spécialité dénommée : ALMOTRIPTAN EG 12,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 572 446 0

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

almotriptan 12,50 mg
sous forme de malate d'almotriptan 17,50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 213 2 3 : 2 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 213 3 0 : 3 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 213 4 7 : 4 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 213 5 4 : 6 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 213 6 1 : 9 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 213 7 8 : 12 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 213 8 5 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ALMOGRAN 12,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **28 juillet 2015**

Spécialité dénommée : ALMOTRIPTAN MYPLIX 12,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 319 920 6

MEDIPHA SANTE

almotriptan 12,50 mg
sous forme de malate d'almotriptan 17,50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 213 9 2 : 2 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 214 0 8 : 3 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 214 1 5 : 4 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 214 2 2 : 6 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 214 3 9 : 9 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 214 4 6 : 12 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 214 5 3 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ALMOGRAN 12,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **28 juillet 2015**

Spécialité dénommée : ASCABIOL 10 %, émulsion pour application cutanée
Code Identifiant de Spécialité : 6 951 602 6

ZAMBON FRANCE

benzoate de benzyle 10 g

pour 100 ml d'émulsion pour application cutanée

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 200 1 2 : 125 ml en flacon (polyéthylène) ; boîte de 1

Décision du **03 juillet 2015**

Spécialité dénommée : BETASERC 24 mg, comprimé orodispersible
Code Identifiant de Spécialité : 6 108 599 0

ABBOTT PRODUCTS SAS

dichlorhydrate de bétahistine..... 24 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 057 7 4 : 20 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 057 9 8 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 058 0 4 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 058 1 1 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)
34009 300 058 2 8 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC)

Décision du **21 juillet 2015**

Spécialité dénommée : BUPARID 0,5 mg/2 ml, suspension pour inhalation par nébuliseur en récipient unidose
Code Identifiant de Spécialité : 6 113 117 4

PARI PHARMA GMBH

budésonide 0,5 mg

pour une ampoule de 2 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 089 2 8 : 2 ml en ampoule (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 20

34009 300 089 3 5 : 2 ml en ampoule (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 20

Décision du **06 juillet 2015**

Spécialité dénommée : BUPARID 1 mg/2 ml, suspension pour inhalation par nébuliseur en récipient unidose
Code Identifiant de Spécialité : 6 051 629 5

PARI PHARMA GMBH

budésonide 1 mg

pour une ampoule de 2 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 089 4 2 : 2 ml en ampoule (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 20

34009 300 089 5 9 : 2 ml en ampoule (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 20

Décision du **06 juillet 2015**

Spécialité dénommée : CEFAZOLINE HOSPIRA 1 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 544 178 6

HOSPIRA France

céfazoline..... 1 g

sous forme de céfazoline sodique 1,048 g

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 179 0 6 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 300 179 1 3 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 5

34009 300 179 2 0 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 10

34009 550 057 7 3 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 25

Décision du **08 juillet 2015**

Spécialité dénommée : CEFAZOLINE HOSPIRA 2 g, poudre pour solution injectable/pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 996 356 8

HOSPIRA France

céfazoline..... 2 g
sous forme de céfazoline sodique..... 2,096 g

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 179 3 7 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 300 179 4 4 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 5
34009 300 179 5 1 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 10
34009 550 057 8 0 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 25

Décision du **08 juillet 2015**

Spécialité dénommée : CEFAZOLINE HOSPIRA 500 mg, poudre pour solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 535 910 4

HOSPIRA France

céfazoline..... 500 mg
sous forme de céfazoline sodique..... 524 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 178 7 6 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 300 178 8 3 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 5
34009 300 178 9 0 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 10
34009 550 057 6 6 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 25

Décision du **08 juillet 2015**

Spécialité dénommée : CRINONE 80 mg/g, gel vaginal
Code Identifiant de Spécialité : 6 501 596 8

MERCK SANTE

progestérone 90 mg

pour 1,125 g de gel vaginal

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 125 1 2 : 1,45 g en applicateur vaginal (polyéthylène) ; boîte de 6
34009 300 125 2 9 : 1,45 g en applicateur vaginal (polyéthylène) ; boîte de 15

Décision du **16 juillet 2015**

Spécialité dénommée : DULOXETINE KRKA 30 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 170 419 3

Krka, dd, Novo mesto

duloxétine 30 mg
sous forme de chlorhydrate de duloxétine

pour une gélule gastro-résistante

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 207 3 9 : 7 gélules sous plaquettes (OPA/Alu/[HDPE/PE + CaO/HDPE] - Alu/PE).

34009 300 207 4 6 : 28 gélules sous plaquettes (OPA/Alu/[HDPE/PE + CaO/HDPE] - Alu/PE).

Cette spécialité est un générique de **CYMBALTA 30 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **31 juillet 2015**

Spécialité dénommée : DULOXETINE KRKA 60 mg, gélule gastro-résistante
Code Identifiant de Spécialité : 6 551 976 5

Krka, dd, Novo mesto

duloxétine 60 mg
sous forme de chlorhydrate de duloxétine

pour une gélule gastro-résistante

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 207 5 3 : 7 gélules sous plaquettes (OPA/Alu/[HDPE/PE + CaO/HDPE] - Alu/PE).

34009 300 207 6 0 : 28 gélules sous plaquettes (OPA/Alu/[HDPE/PE + CaO/HDPE] - Alu/PE).

Cette spécialité est un générique de **CYMBALTA 60 mg, gélule gastro-résistante**

Décision du **31 juillet 2015**

Spécialité dénommée : ELETRIPTAN MYLAN 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 837 912 6

MYLAN SAS

élétriptan 20 mg
sous forme de bromhydrate d'élétriptan

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 277 308 3 2 : 6 comprimés sous plaquettes (OPA/Aluminium/PVC-Aluminium).

34009 277 310 8 2 : 6 comprimés sous plaquettes (PVC/ACLAR/Aluminium).

Cette spécialité est un générique de **RELPAX 20 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **28 juillet 2015**

Spécialité dénommée : ELETRIPTAN MYLAN 40 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 451 643 5

MYLAN SAS

élétriptan 40 mg
sous forme de bromhydrate d'élétriptan

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 277 311 4 3 : 6 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 277 312 0 4 : 6 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX)
polytrifluorochloroéthylène/aluminium)
34009 277 313 7 2 : 10 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 277 314 3 3 : 10 comprimés en plaquette (PVC/(ACLAR RX)
polytrifluorochloroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **RELPAK 40 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **28 juillet 2015**

Spécialité dénommée : EPLERENONE ARROW 25 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 762 710 6

ARROW GENERIQUES

éplérénone 25 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 097 2 7 : 10 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 097 4 1 : 14 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 097 5 8 : 20 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 097 6 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 097 7 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 097 8 9 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 097 9 6 : 56 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 098 0 2 : 60 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 098 1 9 : 84 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 098 2 6 : 90 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 098 3 3 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 10
34009 300 098 4 0 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 14
34009 300 098 5 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 20
34009 300 098 7 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 28
34009 300 098 8 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 30
34009 300 098 9 5 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 50
34009 300 099 0 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 56
34009 300 099 1 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 60
34009 300 099 3 2 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 84
34009 300 099 4 9 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 90
34009 550 040 7 3 : 98 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 550 040 8 0 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 550 040 9 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 98

34009 550 041 0 3 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique d'**INSPIRA 25 mg, comprimé pelliculé**
Décision du **01 juillet 2015**

Spécialité dénommée : EPLERENONE ARROW 50 mg, comprimé pelliculé Code Identifiant de Spécialité : 6 328 656 1
--

ARROW GENERIQUES

éplérénone..... 50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 099 7 0 : 10 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 099 8 7 : 14 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 099 9 4 : 20 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 100 1 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 100 2 0 : 30 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 100 3 7 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 100 4 4 : 56 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 100 5 1 : 60 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 100 6 8 : 84 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 100 7 5 : 90 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 300 100 8 2 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 10
34009 300 100 9 9 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 14
34009 300 101 0 5 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 20
34009 300 101 1 2 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 28
34009 300 101 2 9 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 30
34009 300 101 3 6 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 50
34009 300 101 4 3 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 56
34009 300 101 5 0 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 60
34009 300 101 6 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 84
34009 300 101 8 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 90
34009 550 041 2 7 : 98 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 550 041 3 4 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium)
34009 550 041 4 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 98
34009 550 041 5 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC-Aluminium) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique d'**INSPIRA 50 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **01 juillet 2015**

Spécialité dénommée : EPLERENONE ZENTIVA 25 mg, comprimé pelliculé Code Identifiant de Spécialité : 6 047 001 5
--

SANOFI AVENTIS FRANCE

éplérénone..... 25 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 193 3 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC)
34009 300 193 4 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC)

34009 300 193 6 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC) ; boîte de 28
34009 300 193 7 5 : 1 comprimé en plaquette (PVC) ; boîte de 30
34009 300 193 8 2 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 194 0 5 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 194 1 2 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 194 2 9 : 50 comprimés en plaquette (PVC)
34009 300 194 3 6 : 1 comprimé en plaquette (PVC) ; boîte de 50
34009 300 218 8 0 : 90 comprimés en plaquette (PVC)
34009 300 218 9 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC) ; boîte de 90
34009 300 219 0 3 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique d'**INSPRA 25 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **22 juillet 2015**

Spécialité dénommée : EPLERENONE ZENTIVA 50 mg, comprimé pelliculé Code Identifiant de Spécialité : 6 485 981 1
--

SANOFI AVENTIS FRANCE

éplérénone..... 50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 194 4 3 : 28 comprimés en plaquette (PVC)
34009 300 194 6 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC)
34009 300 194 7 4 : 1 comprimé en plaquette (PVC) ; boîte de 28
34009 300 194 8 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC) ; boîte de 30
34009 300 194 9 8 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 195 0 4 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 219 1 0 : 90 comprimés en plaquette (PVC)
34009 300 219 2 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC) ; boîte de 90
34009 300 219 3 4 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 550 063 2 9 : 50 comprimés en plaquette (PVC)
34009 550 063 4 3 : 1 comprimé en plaquette (PVC) ; boîte de 50
34009 550 063 7 4 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique d'**INSPRA 50 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **22 juillet 2015**

Spécialité dénommée : ESCITALOPRAM NORPHARM REGULATORY SERVICES 20 mg/mL, solution buvable en gouttes Code Identifiant de Spécialité : 6 595 277 7

NORPHARM REGULATORY SERVICES LIMITED

escitalopram 20 mg
sous forme d'oxalate d'escitalopram 25,551 mg

pour 1 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 220 5 4 : 15 ml en flacon (en verre/brun) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **SEROPLEX 20 mg/ml, solution buvable en gouttes**

Décision du **06 juillet 2015**

Spécialité dénommée : ESTERS ETHYLIQUES D'ACIDES OMEGA-3 GENEVRIER 1000 mg, capsule molle Code Identifiant de Spécialité : 6 906 953 6

Laboratoires GENEVRIER SA

oméga-3 (esters éthyliques 90 d'acides) 1000 mg

pour une capsule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 273 251 7 5 : 20 capsules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 273 252 3 6 : 28 capsules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 273 254 6 5 : 60 capsules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 273 255 2 6 : 98 capsules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 273 256 9 4 : 100 capsules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 584 796 5 6 : 20 capsules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 10

34009 300 332 5 8 : 30 capsules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 300 332 7 2 : 10 capsules en plaquette (PVC/PVDC/aluminium) ; boîte de 2

Cette spécialité est un générique d'**OMACOR 1000 mg, capsule molle**

Décision du **08 juillet 2015**

Spécialité dénommée : ETORICOXIB ZYDUS FRANCE 120 mg, comprimé pelliculé Code Identifiant de Spécialité : 6 748 987 2
--

ZYDUS FRANCE

étoricoxib 120 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 202 4 1 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **22 juillet 2015**

Spécialité dénommée : ETORICOXIB ZYDUS FRANCE 30 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 763 012 7

ZYDUS FRANCE

étoricoxib 30 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 300 197 9 5 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ARCOXIA 30 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **22 juillet 2015**

Spécialité dénommée : ETORICOXIB ZYDUS FRANCE 60 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 249 633 6

ZYDUS FRANCE

étoricoxib 60 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 300 202 2 7 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ARCOXIA 60 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **22 juillet 2015**

Spécialité dénommée : ETORICOXIB ZYDUS FRANCE 90 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 004 472 0

ZYDUS FRANCE

étoricoxib 90 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 300 202 3 4 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ARCOXIA 90 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **22 juillet 2015**

Spécialité dénommée : FERTISTARTKIT 150 UI, poudre et solvant pour solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 661 005 0

IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL

hormone folliculo stimulante 150 UI
hormone lutéinisante humaine 150 UI

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 211 1 8 : étui contenant la poudre en flacon (150 UI), le solvant en seringue préremplie (1 ml), une aiguille pour la reconstitution et l'injection intramusculaire et une aiguille pour l'injection sous-cutanée. Boite de 1 étui.

34009 300 211 2 5 : étui contenant la poudre en flacon (150 UI), le solvant en seringue préremplie (1 ml), une aiguille pour la reconstitution et l'injection intramusculaire et une aiguille pour l'injection sous-cutanée. Boite de 5 étuis.

34009 300 211 3 2 : étui contenant la poudre en flacon (150 UI), le solvant en seringue préremplie (1 ml), une aiguille pour la reconstitution et l'injection intramusculaire et une aiguille pour l'injection sous-cutanée. Boite de 10 étuis

Décision du **10 juillet 2015**

Spécialité dénommée : FERTISTARTKIT 75 UI, poudre et solvant pour solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 405 281 4

IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL

hormone folliculo stimulante 75 UI
hormone lutéinisante humaine 75 UI

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 210 8 8 : étui contenant la poudre en flacon (75 UI), le solvant en seringue préremplie (1 ml), une aiguille pour la reconstitution et l'injection intramusculaire et une aiguille pour l'injection sous-cutanée. Boite de 1 étui.

34009 300 210 9 5 : étui contenant la poudre en flacon (75 UI), le solvant en seringue préremplie (1 ml), une aiguille pour la reconstitution et l'injection intramusculaire et une aiguille pour l'injection sous-cutanée. Boite de 5 étuis.

34009 300 211 0 1 : étui contenant la poudre en flacon (75 UI), le solvant en seringue préremplie (1 ml), une aiguille pour la reconstitution et l'injection intramusculaire et une aiguille pour l'injection sous-cutanée. Boite de 10 étuis.

Décision du **10 juillet 2015**

Spécialité dénommée : IMETH 10 mg/0,4 ml, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 541 527 5

NORDIC GROUP BV

méthotrexate..... 25 mg
sous forme de méthotrexate disodique

pour 1 ml de solution injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 163 3 6 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1
34009 300 163 4 3 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 4
34009 550 052 6 1 : 0,4 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24

Décision du **21 juillet 2015**

Spécialité dénommée : IMETH 12,5 mg/0,5 ml, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 393 484 8

NORDIC GROUP BV

méthotrexate..... 25 mg
sous forme de méthotrexate disodique

pour 1 ml de solution injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 163 5 0 : 0,5 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1
34009 300 163 6 7 : 0,5 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 4
34009 550 052 7 8 : 0,5 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24

Décision du **21 juillet 2015**

Spécialité dénommée : IMETH 15 mg/0,6 ml, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 219 702 4

NORDIC GROUP BV

méthotrexate..... 25 mg
sous forme de méthotrexate disodique

pour 1 ml de solution injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 163 7 4 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1
34009 300 163 8 1 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 4
34009 550 052 8 5 : 0,6 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24

Décision du **21 juillet 2015**

Spécialité dénommée : IMETH 17,5 mg/0,7 ml, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 878 183 3

NORDIC GROUP BV

méthotrexate..... 25 mg
sous forme de méthotrexate disodique

pour 1 ml de solution injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 163 9 8 : 0,7 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1
34009 300 164 0 4 : 0,7 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 4
34009 550 052 9 2 : 0,7 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24

Décision du **21 juillet 2015**

Spécialité dénommée : IMETH 20 mg/0,8 ml, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 187 254 7

NORDIC GROUP BV

méthotrexate..... 25 mg
sous forme de méthotrexate disodique

pour 1 ml de solution injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 164 1 1 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1
34009 300 164 2 8 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 4
34009 550 053 0 8 : 0,8 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24

Décision du **30 juillet 2015**

Spécialité dénommée : IMETH 22,5 mg/0,9 ml, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 445 955 7

NORDIC GROUP BV

méthotrexate..... 25 mg
sous forme de méthotrexate disodique

pour 1 ml de solution injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 164 3 5 : 0,9 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1
34009 300 164 4 2 : 0,9 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 4
34009 550 053 1 5 : 0,9 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24

Décision du **21 juillet 2015**

Spécialité dénommée : IMETH 25 mg/ml, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 070 597 2

NORDIC GROUP BV

méthotrexate..... 25 mg
sous forme de méthotrexate disodique

pour 1 ml de solution injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 164 5 9 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1
34009 300 164 6 6 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 4
34009 550 053 2 2 : 1 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24

Décision du **21 juillet 2015**

Spécialité dénommée : IMETH 7,5 mg/0,3 ml, solution injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 690 026 7

NORDIC GROUP BV

méthotrexate..... 25 mg
sous forme de méthotrexate disodique

pour 1 ml de solution injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 163 0 5 : 0,3 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1
34009 300 163 1 2 : 0,3 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 4
34009 550 052 5 4 : 0,3 ml en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 24

Décision du **21 juillet 2015**

Spécialité dénommée : LEVETIRACETAM EVOLUGEN 500 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 807 996 5

EVOLUPHARM

lévétiracétam 500 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 178 1 4 : 10 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium/polyamide/aluminium)
34009 300 178 2 1 : 20 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium/polyamide/aluminium)
34009 300 178 3 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium/polyamide/aluminium)
34009 300 178 4 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium/polyamide/aluminium)
34009 300 178 5 2 : 60 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium/polyamide/aluminium)
34009 550 057 2 8 : 100 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium/polyamide/aluminium)
34009 550 057 3 5 : 120 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium/polyamide/aluminium)
34009 550 057 4 2 : 200 comprimés en plaquette (PVC-Aluminium/polyamide/aluminium)

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

Décision du **08 juillet 2015**

Spécialité dénommée : LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE EG 100 mg/25 mg/200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 841 818 0

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

lévodopa 100 mg
carbidopa anhydre 25 mg
sous forme de carbidopa monohydratée 27 mg
entacapone 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 032 9 9 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 033 0 5 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 033 2 9 : 130 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 033 3 6 : 150 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 033 4 3 : 160 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 033 5 0 : 175 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 033 6 7 : 200 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 100 mg/25 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **01 juillet 2015**

Spécialité dénommée : LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE EG 125 mg/31,25 mg/200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 329 705 2

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

lévodopa 125 mg
carbidopa anhydre 31,25 mg
sous forme de carbidopa monohydratée 33,75 mg
entacapone 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 036 4 0 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 036 5 7 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 036 6 4 : 175 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 125 mg/31,25 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **01 juillet 2015**

Spécialité dénommée LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE EG 150 mg/37,5 mg/200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 679 457 9

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

lévodopa 150 mg
carbidopa anhydre 37,50 mg
sous forme de carbidopa monohydratée 40,50 mg
entacapone 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 033 7 4 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 033 8 1 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 033 9 8 : 130 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 034 0 4 : 150 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 034 1 1 : 160 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 034 2 8 : 175 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 034 3 5 : 200 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 150 mg/37,5 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **01 juillet 2015**

Spécialité dénommée : LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE EG 175 mg/43,75 mg/200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 459 514 4

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

lévodopa 175 mg
carbidopa anhydre 43,75 mg
sous forme de carbidopa monohydratée 47,25 mg
entacapone 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 034 4 2 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 034 5 9 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 034 6 6 : 130 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 034 7 3 : 150 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 034 9 7 : 160 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 035 0 3 : 175 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 035 1 0 : 200 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 175 mg/43,75 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **01 juillet 2015**

Spécialité dénommée : LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE EG 200 mg/50 mg/200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 808 024 1

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

lévodopa 200 mg
carbidopa anhydre 50 mg
sous forme de carbidopa monohydratée 54 mg
entacapone 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 035 2 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 035 3 4 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 035 5 8 : 130 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 035 6 5 : 150 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 035 7 2 : 160 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 035 8 9 : 175 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 035 9 6 : 200 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 200 mg/50 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **01 juillet 2015**

Spécialité dénommée : LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE EG 50 mg/12.5 mg/200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 081 792 5

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

lévodopa 50 mg
carbidopa anhydre 12,50 mg
sous forme de carbidopa monohydratée 13,50 mg
entacapone 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 032 1 3 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 032 2 0 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 032 3 7 : 130 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 032 4 4 : 150 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 032 6 8 : 160 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 032 7 5 : 175 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 032 8 2 : 200 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 50 mg/12,5 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **01 juillet 2015**

Spécialité dénommée : LEVODOPA/CARBIDOPA/ENTACAPONE EG 75 mg/18,75 mg/200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 543 663 6

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

lévodopa 75 mg
carbidopa anhydre 18,75 mg
sous forme de carbidopa monohydratée 20,25 mg
entacapone 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 036 1 9 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 036 2 6 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 036 3 3 : 175 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique de **STALEVO 75 mg/18,75 mg/200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **01 juillet 2015**

Spécialité dénommée : LINEZOLIDE PANPHARMA 2 mg/mL, solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 791 061 3

PANMEDICA

linézolide 2 mg

pour 1 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 065 2 7 : 300 ml en poche (polyoléfine/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
34009 550 065 3 4 : 300 ml en poche (polyoléfine/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 10
34009 550 065 4 1 : 300 ml en poche (polyoléfine/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 25

Cette spécialité est un générique de **ZYVOXID 2 mg/ml, solution pour perfusion**

Décision du **28 juillet 2015**

Spécialité dénommée : LINEZOLIDE SANDOZ 600 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 360 650 6

SANDOZ

linézolide 600 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 279 402 7 9 : 10 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 279 403 3 0 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 10
34009 279 405 6 9 : 20 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 279 406 2 0 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 279 407 9 8 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 279 408 5 9 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 279 409 1 0 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 586 989 5 8 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **ZYVOXID 600 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **06 juillet 2015**

Spécialité dénommée : MONTELUKAST ARROW 5 mg, comprimé à croquer Code Identifiant de Spécialité : 6 685 885 0
--

LABORATOIRES GERDA

montelukast 5 mg
sous forme de montelukast sodique..... 5,20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 224 0 5 : 10 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 224 2 9 : 14 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 224 3 6 : 20 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 224 4 3 : 28 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 224 5 0 : 30 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 224 6 7 : 49 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 224 7 4 : 50 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 224 8 1 : 56 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 224 9 8 : 84 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 225 0 4 : 90 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 080 4 0 : 98 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 080 5 7 : 100 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 080 6 4 : 140 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 080 8 8 : 200 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **SINGULAIR 5 mg, comprimé à croquer**

Décision du **17 juillet 2015**

Spécialité dénommée : MONTELUKAST EVOLUGEN 5 mg, comprimé à croquer Code Identifiant de Spécialité : 6 763 592 5

EVOLUPHARM

montelukast 5 mg
sous forme de montelukast sodique..... 5,20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 222 8 3 : 10 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 223 0 6 : 14 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 223 1 3 : 20 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 223 2 0 : 28 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 223 3 7 : 30 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 223 4 4 : 49 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

34009 300 223 6 8 : 50 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 223 7 5 : 56 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 223 8 2 : 84 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 223 9 9 : 90 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 080 0 2 : 98 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 080 1 9 : 100 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 080 2 6 : 140 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 080 3 3 : 200 comprimés en plaquette formée à froid (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique de **SINGULAIR 5 mg, comprimé à croquer**

Décision du **17 juillet 2015**

Spécialité dénommée : SALMESON 250 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose Code Identifiant de Spécialité : 6 862 635 2

ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC (SA)

salmétérol	50
microgrammes	
sous forme de xinafoate de salmétérol	
propionate de fluticasone	250
microgrammes	

pour une dose

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 277 074 2 1 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 30
34009 300 095 8 1 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60
34009 277 075 9 9 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60
34009 550 064 4 2 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 180

Décision du **06 juillet 2015**

Spécialité dénommée : SALMESON 500 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose Code Identifiant de Spécialité : 6 478 394 7

ELPEN PHARMACEUTICAL CO. INC (SA)

salmétérol	50
microgrammes	
sous forme de xinafoate de salmétérol	
propionate de fluticasone	500
microgrammes	

pour une dose

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 277 077 1 1 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 30
34009 300 095 9 8 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 30
34009 277 078 8 9 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 60
34009 550 064 5 9 : poudre en récipient unidose (sous film/aluminium) ; boîte de 180

Décision du **06 juillet 2015**

Spécialité dénommée : SAYANA 104 mg, suspension injectable en seringue préremplie
Code Identifiant de Spécialité : 6 413 558 7

PFIZER HOLDING FRANCE

acétate de médroxyprogestérone..... 104 mg

pour 0,65 ml de suspension injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 078 4 6 : suspension en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 1

34009 550 031 3 7 : suspension en seringue préremplie (en verre) ; boîte de 6

Décision du **16 juillet 2015**

Spécialité dénommée : SAYANAPRESS 104 mg, suspension injectable en injecteur prérempli
Code Identifiant de Spécialité : 6 949 011 5

PFIZER HOLDING FRANCE

acétate de médroxyprogestérone..... 104 mg

pour 0,65 ml de suspension injectable

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 078 6 0 : 0,65 ml en injecteur prérempli (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1

Décision du **16 juillet 2015**

Spécialité dénommée : SOOLANTRA 10 mg/g, crème
Code Identifiant de Spécialité : 6 944 428 1

GALDERMA INTERNATIONAL

ivermectine 10 mg

pour 1 g de crème

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 241 0 2 : 15 g en tube (polyéthylène/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 300 241 1 9 : 30 g en tube (polyéthylène/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 300 241 2 6 : 45 g en tube (polyéthylène/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 300 241 4 0 : 60 g en tube (polyéthylène/aluminium) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Décision du **21 juillet 2015**