

Autorisations de mise sur le marché Décisions accordées en Octobre 2016

**Spécialité dénommée ALGINATE DE SODIUM/ BICARBONATE DE SODIUM/ CARBONATE DE CALCIUM
SANOFI AVENTIS France 500 mg / 267 mg / 160 mg SANS SUCRE, suspension buvable en sachet**
Code Identifiant de Spécialité : 6 634 307 4

SANOFI AVENTIS FRANCE

alginate de sodium..... 500 mg
carbonate de calcium..... 160 mg
bicarbonate de sodium 267 mg

pour un sachet de 10 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 516 4 1 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 12
34009 300 516 5 8 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 16
34009 300 516 6 5 : 10 ml en sachet (polytéréphtalate (PET)/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 20

Décision du **31 octobre 2016**

Spécialité dénommée ATORVASTATINE EVOLUGEN PHARMA 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 632 848 5

EVOLUPHARM

atorvastatine 10 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 664 6 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/polyamide)
34009 300 664 7 8 : 90 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/polyamide)

Cette spécialité est un générique de **TAHOR 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 octobre 2016**

Spécialité dénommée ATORVASTATINE EVOLUGEN PHARMA 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 568 900 2

EVOLUPHARM

atorvastatine 20 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 664 9 2 : 90 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/polyamide)

34009 300 664 8 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/polyamide)

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

Décision du **04 octobre 2016**

Spécialité dénommée ATORVASTATINE EVOLUGEN PHARMA 40 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 629 222 4

EVOLUPHARM

atorvastatine 40 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 665 0 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/polyamide)

34009 300 665 1 5 : 90 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/polyamide)

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

Décision du **04 octobre 2016**

Spécialité dénommée ATORVASTATINE EVOLUGEN PHARMA 80 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 653 072 9

EVOLUPHARM

atorvastatine 80 mg
sous forme d'atorvastatine calcique trihydratée

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 665 2 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/polyamide)

34009 300 665 3 9 : 90 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/polyamide)

Cette spécialité est un générique de **TAHOR 80 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 octobre 2016**

Spécialité dénommée BECLOMETASONE TEVA 400 microgrammes/ 1 ml, suspension pour inhalation par nébuliseur en récipient unidose
Code Identifiant de Spécialité : 6 311 174 7

TEVA SANTE

dipropionate de béclométasone anhydre 400
microgrammes

pour 1 ml de suspension

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 669 8 0 : 1 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 5
34009 300 669 9 7 : 1 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 10
34009 300 670 0 0 : 1 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 15
34009 300 670 2 4 : 1 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 20
34009 300 670 3 1 : 1 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 25
34009 300 670 4 8 : 1 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 30
34009 300 670 5 5 : 1 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 40
34009 300 670 6 2 : 1 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 50
34009 300 670 7 9 : 1 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 60

Cette spécialité est un générique de **BECLOSPIN 400 microgrammes/1 ml, suspension pour inhalation par nébuliseur en récipient unidose**

Décision du **06 octobre 2016**

Spécialité dénommée BECLOMETASONE TEVA 800 microgrammes/ 2 ml, suspension pour inhalation par nébuliseur en récipient unidose
Code Identifiant de Spécialité : 6 870 662 4

TEVA SANTE

dipropionate de béclométasone anhydre 800
microgrammes

pour 2 ml de suspension

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 670 8 6 : 2 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 5
34009 300 670 9 3 : 2 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 10
34009 300 671 0 9 : 2 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 15
34009 300 671 1 6 : 2 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 20
34009 300 671 2 3 : 2 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 25
34009 300 671 3 0 : 2 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 30
34009 300 671 4 7 : 2 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 40
34009 300 671 5 4 : 2 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 50
34009 300 671 6 1 : 2 ml en récipient unidose (polyéthylène) ; boîte de 60

Cette spécialité est un générique de **BECLOSPIN 800 microgrammes/2 ml, suspension pour inhalation par nébuliseur en récipient unidose**

Décision du **06 octobre 2016**

Spécialité dénommée BIMATOPROST APS ALSTER PHARMA SERVICE 0,3 mg/ml, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 485 341 3

APS ALSTER PHARMA SERVICE GMBH

bimatoprost 0,3 mg
pour 1 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 737 5 9 : 2,5 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
34009 300 737 6 6 : 3 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
34009 300 751 7 3 : 3 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3
34009 300 751 8 0 : 2,5 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **LUMIGAN 0,3 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **27 octobre 2016**

Spécialité dénommée BIMATOPROST EG 0.1 mg/ml, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 786 516 4

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

bimatoprost 0,1 mg
pour 1 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 736 6 7 : 2,5 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
34009 300 736 7 4 : 2,5 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3
34009 300 736 8 1 : 3 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
34009 300 736 9 8 : 3 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **LUMIGAN 0,1 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **19 octobre 2016**

Spécialité dénommée BIMATOPROST EG 0.3 mg/ml, collyre en solution
Code Identifiant de Spécialité : 6 704 264 7

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

bimatoprost 0,3 mg
pour 1 ml

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 737 0 4 : 2,5 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
34009 300 737 1 1 : 2,5 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3
34009 300 737 2 8 : 3 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
34009 300 737 3 5 : 3 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **LUMIGAN 0,3 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **19 octobre 2016**

Spécialité dénommée BOSENTAN ALTIEX 125 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 730 653 8

ALTIEX LIFE

bosentan 125 mg
sous forme de bosentan monohydraté 129,082 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 244 1 5 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 244 2 2 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 244 3 9 : 112 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **TRACLEER 125 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **06 octobre 2016**

Spécialité dénommée BOSENTAN ALTIEX 62,5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 664 896 2

ALTIEX LIFE

bosentan 62,5 mg
sous forme de bosentan monohydraté 64,541 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 243 8 5 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 243 9 2 : 56 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

34009 550 244 0 8 : 112 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **TRACLEER 62,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **06 octobre 2016**

Spécialité dénommée BOSENTAN MYLAN 125 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 917 639 9

MYLAN SAS

bosentan 125 mg
sous forme de bosentan monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 690 7 3 : 1 comprimé en plaquette (PVDC/PVC/aluminium) ; boîte de 56

Cette spécialité est un générique de **TRACLEER 125 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **24 octobre 2016**

Spécialité dénommée BOSENTAN MYLAN 62,5 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 954 505 6

MYLAN SAS

bosentan 62,5 mg
sous forme de bosentan monohydraté

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 690 8 0 : 1 comprimé en plaquette (PVDC/PVC/aluminium) ; boîte de 56

Cette spécialité est un générique de **TRACLEER 62,5 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **24 octobre 2016**

Spécialité dénommée CARVEDILOL ARROW 12,5 mg, comprimé pelliculé sécable

Code Identifiant de Spécialité : 6 163 904 8

ARROW GENERIQUES

carvédilol 12,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 710 5 2 : 5 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 300 710 6 9 : 7 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 300 710 7 6 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 300 710 8 3 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 300 710 9 0 : 15 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 300 711 0 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 300 732 5 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 550 253 8 2 : 40 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 550 254 0 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 550 254 1 2 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 550 254 2 9 : 90 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 550 254 3 6 : 98 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 550 254 4 3 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 550 254 6 7 : 120 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 550 254 7 4 : 150 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 550 254 8 1 : 200 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 550 254 9 8 : 250 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

34009 300 711 1 3 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 300 732 6 1 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 550 255 2 8 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 550 255 3 5 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **KREDEX 12,5 mg, comprimé sécable**

Décision du **04 octobre 2016**

Spécialité dénommée CARVEDILOL ARROW 25 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 360 840 0

ARROW GENERIQUES

carvédilol.....25 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 711 4 4 : 5 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 300 711 5 1 : 7 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 300 711 6 8 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 300 711 7 5 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 300 711 8 2 : 15 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 300 711 9 9 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 300 732 8 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 255 8 0 : 40 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 255 9 7 : 50 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 256 0 3 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 256 1 0 : 90 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 256 2 7 : 98 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 256 3 4 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 256 4 1 : 120 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 256 5 8 : 150 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 256 6 5 : 200 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 550 256 7 2 : 250 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
- 34009 300 711 3 7 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 300 732 9 2 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 255 5 9 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
- 34009 550 255 6 6 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **KREDEX 25 mg, comprimé sécable**

Décision du **04 octobre 2016**

Spécialité dénommée CARVEDILOL ARROW 3,125 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 260 228 0

ARROW GENERIQUES

carvédilol.....3,125 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 709 2 5 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 251 8 4 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 300 732 1 6 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 251 9 1 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 300 708 4 0 : 5 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 708 5 7 : 7 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 708 6 4 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 708 7 1 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 708 8 8 : 15 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 709 0 1 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 732 2 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 250 7 8 : 40 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 250 8 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 250 9 2 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 251 0 8 : 90 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 251 1 5 : 98 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 251 2 2 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 251 3 9 : 120 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 251 4 6 : 150 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 251 5 3 : 200 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 251 7 7 : 250 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **KREDEX 3,125 mg, comprimé sécable**

Décision du **04 octobre 2016**

Spécialité dénommée CARVEDILOL ARROW 6,25 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 275 377 7

ARROW GENERIQUES

carvédilol.....6,25 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 710 2 1 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 300 732 3 0 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 253 1 3 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 253 2 0 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 300 709 4 9 : 5 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 709 6 3 : 7 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 709 7 0 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 709 8 7 : 14 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 709 9 4 : 15 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 710 0 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 732 4 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 252 0 7 : 40 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 252 1 4 : 50 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 252 3 8 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 252 4 5 : 90 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 252 5 2 : 98 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 252 6 9 : 100 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 252 7 6 : 120 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 252 8 3 : 150 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 252 9 0 : 200 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 253 0 6 : 250 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **KREDEX 6,25 mg, comprimé sécable**

Décision du **04 octobre 2016**

Spécialité dénommée CETINOR 100 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 440 729 3

NEXMED PHARMA

sildénafil 100 mg
sous forme de citrate de sildénafil

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 740 9 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 741 0 7 : 2 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 741 1 4 : 4 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 741 2 1 : 8 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 741 3 8 : 12 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 741 4 5 : 24 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 264 5 7 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 264 6 4 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **VIAGRA 100 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **26 octobre 2016**

Spécialité dénommée CETINOR 50 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 861 684 2

NEXMED PHARMA

sildénafil 50 mg
sous forme de citrate de sildénafil

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 740 2 2 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 740 3 9 : 4 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 740 4 6 : 2 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 740 5 3 : 8 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 740 6 0 : 12 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 740 7 7 : 24 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 740 8 4 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 264 4 0 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **VIAGRA 50 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **26 octobre 2016**

Spécialité dénommée DAFLON 1000 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 661 713 0

LES LABORATOIRES SERVIER

diosmine 900 mg
sous forme de fraction flavonoïque purifiée micronisée 1000 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 745 6 5 : 18 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 265 6 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 265 8 7 : 36 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 265 9 4 : 40 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Décision du **27 octobre 2016**

Spécialité dénommée IMATINIB CIPLA 100 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 473 336 0

CIPLA EUROPE NV

imatinib..... 100 mg
sous forme de mésilate d'imatinib 119,5 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 633 6 1 : 20 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 633 7 8 : 60 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 633 8 5 : 120 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 634 0 8 : 180 gélules en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **GLIVEC 100 mg, gélule**

Décision du **04 octobre 2016**

Spécialité dénommée IMATINIB CIPLA 400 mg, gélule

Code Identifiant de Spécialité : 6 952 825 6

CIPLA EUROPE NV

imatinib..... 400 mg
sous forme de 34009 550 273 1 7 : 200 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **KEPPRA 1000 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 octobre 2016**

Spécialité dénommée LEVETIRACETAM ZENTIVA 250 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 416 447 1

SANOFI AVENTIS FRANCE

lévétiracétam250 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 763 6 1 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 763 7 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 763 8 5 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 272 4 9 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 272 5 6 : 200 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **KEPPRA 250 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **31 octobre 2016**

Spécialité dénommée LEVETIRACETAM ZENTIVA 500 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 084 180 5

SANOFI AVENTIS FRANCE

lévétiracétam500 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 764 1 5 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 764 2 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 764 3 9 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 272 6 3 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 272 7 0 : 200 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **31 octobre 2016**

Spécialité dénommée LEVETIRACETAM ZENTIVA 750 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 766 328 7

SANOFI AVENTIS FRANCE

lévétiracétam750 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 764 4 6 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 764 5 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 764 7 7 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 272 8 7 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 272 9 4 : 200 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **KEPPRA 750 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **31 octobre 2016**

Spécialité dénommée METHOTREXATE ACCORD 25 mg/ml, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 359 271 1

ACCORD HEALTHCARE France SAS

méthotrexate25 mg

pour 1 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 274 860 7 4 : 2 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 274 861 3 5 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 274 863 6 4 : 40 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 585 245 2 3 : 20 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

34009 585 246 9 1 : 40 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique de **LEDERTREXATE 50 mg/2 mL, solution injectable**

Décision du **04 octobre 2016**

Spécialité dénommée MIKICORT 9 mg, granulés gastro-résistants

Code Identifiant de Spécialité : 6 311 543 2

LABORATOIRES MAYOLY SPINDLER

budésonide 9 mg

pour un sachet

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 717 4 8 : granulés en sachet (polyester/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 15

34009 300 717 5 5 : granulés en sachet (polyester/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 20

34009 300 717 6 2 : granulés en sachet (polyester/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 30

34009 300 717 7 9 : granulés en sachet (polyester/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 50

34009 300 717 9 3 : granulés en sachet (polyester/aluminium/polyéthylène) ; boîte de 60

Décision du **07 octobre 2016**

Spécialité dénommée MONTELUKAST BGR 10 mg, comprimé pelliculé

Code Identifiant de Spécialité : 6 373 580 7

BIOGARAN

montelukast 10 mg

sous forme de montelukast sodique 10,4 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 639 9 6 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 640 0 9 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 640 1 6 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 640 2 3 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 640 3 0 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 640 4 7 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 640 6 1 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 640 7 8 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 640 8 5 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 550 231 3 5 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 640 9 2 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 550 231 4 2 : 140 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 550 231 6 6 : 200 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 550 233 0 2 : 49 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 550 233 1 9 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **SINGULAIR 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **11 octobre 2016**

Spécialité dénommée MONTELUKAST BGR 5 mg, comprimé à croquer
Code Identifiant de Spécialité : 6 895 081 7

BIOGARAN

montélukast 5 mg
sous forme de montélukast sodique 5,2 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 638 7 3 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 638 8 0 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 638 9 7 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 639 0 3 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 639 1 0 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 639 2 7 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 639 3 4 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 639 4 1 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 639 5 8 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 230 2 9 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 230 3 6 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 233 2 6 : 49 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 233 3 3 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 230 4 3 : 140 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 230 5 0 : 200 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

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

Décision du **11 octobre 2016**

Spécialité dénommée MONTELUKAST REF 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 763 349 3

BIOGARAN

montélukast 10 mg
sous forme de montélukast sodique 10,4 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 642 4 5 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 642 5 2 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 642 6 9 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 642 7 6 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 642 9 0 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 643 0 6 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 643 1 3 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 643 2 0 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 643 3 7 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 232 2 7 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 232 3 4 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 232 4 1 : 140 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 232 5 8 : 200 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 232 6 5 : 49 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 232 7 2 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique de **SINGULAIR 10 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **11 octobre 2016**

Spécialité dénommée MONTELUKAST REF 5 mg, comprimé à croquer
Code Identifiant de Spécialité : 6 604 089 2

BIOGARAN

montélukast 5 mg
sous forme de montélukast sodique 5,2 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 641 3 9 : 7 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 641 4 6 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 641 5 3 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 641 6 0 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 641 7 7 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 641 8 4 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 641 9 1 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 642 0 7 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 642 1 4 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 231 7 3 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 231 8 0 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 231 9 7 : 140 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 232 0 3 : 200 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 232 8 9 : 49 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 232 9 6 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

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

Décision du **11 octobre 2016**

Spécialité dénommée MOXIFLOXACINE DELBERT 400 mg/250 ml, solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 304 893 0

LABORATOIRES DELBERT

moxifloxacine 400 mg
sous forme de chlorhydrate de moxifloxacine

pour 250 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 263 1 0 : 250 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
34009 550 263 2 7 : 250 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 20
34009 550 263 3 4 : 250 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 25
34009 550 263 5 8 : 250 ml en flacon (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 40
34009 550 263 6 5 : 250 ml en poche (polypropylène/SIS : styrène-isoprène-styrène/éthylène/butadiène) ;
boîte de 1
34009 550 263 7 2 : 250 ml en poche (polypropylène/SIS : styrène-isoprène-styrène/éthylène/butadiène) ;
boîte de 10
34009 550 263 8 9 : 250 ml en poche (polypropylène/SIS : styrène-isoprène-styrène/éthylène/butadiène) ;
boîte de 20
34009 550 263 9 6 : 250 ml en poche (polypropylène/SIS : styrène-isoprène-styrène/éthylène/butadiène) ;
boîte de 25
34009 550 264 1 9 : 250 ml en poche (polypropylène/SIS : styrène-isoprène-styrène/éthylène/butadiène) ;
boîte de 40

Cette spécialité est un générique d'**IZILOX 400 mg/250 ml, solution pour perfusion**

Décision du **21 octobre 2016**

Spécialité dénommée NEVIRAPINE ARROW LAB 200 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 733 403 9

ARROW GENERIQUES

névirapine anhydre 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 275 419 2 6 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 275 420 0 8 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 275 421 7 6 : 10 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 275 422 3 7 : 14 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 275 424 6 6 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 275 425 2 7 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 585 499 4 6 : 500 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1
34009 550 256 9 6 : 120 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **VIRAMUNE 200 mg, comprimé**

Décision du **17 octobre 2016**

Spécialité dénommée OSCILLOCOCCINUM, granules en récipient unidose
Code Identifiant de Spécialité : 6 794 750 1

BOIRON

extrait fluide peptoné de foie et de coeur d'Anas barbariae dynamisé à la 200e K 0,01 ml

pour 1 g de granules

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 307 639 2 6 : 1 dose en boîte ; boîte de 1

34009 328 110 0 7 : 6 doses en boîte ; boîte de 1

34009 416 620 0 3 : 30 doses en boîte ; boîte de 1

Décision du **13 octobre 2016**

Spécialité dénommée PACLITAXEL CIPLA 6 mg/mL, solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 786 321 3

CIPLA EUROPE NV

paclitaxel 6 mg

pour 1 mL de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 189 3 3 : 5 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 189 4 0 : 5 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

34009 550 189 5 7 : 16,7 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 189 6 4 : 16,7 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

34009 550 189 7 1 : 50 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

34009 550 189 8 8 : 50 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique de **TAXOL 6 mg/ml, solution à diluer pour perfusion**

Décision du **31 octobre 2016**

Spécialité dénommée PARACETAMOL BANNER 500 mg, capsule molle
Code Identifiant de Spécialité : 6 307 458 3

BANNER PHARMACAPS EUROPE BV

paracétamol 500 mg

pour une capsule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 653 8 9 : 2 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 300 653 9 6 : 4 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 300 654 0 2 : 6 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 300 654 1 9 : 8 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 300 654 2 6 : 10 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 300 654 3 3 : 12 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 300 654 4 0 : 14 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 300 654 5 7 : 16 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 550 237 7 7 : 18 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 550 237 8 4 : 20 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 550 237 9 1 : 22 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 550 238 0 7 : 24 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 550 238 1 4 : 26 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 550 238 2 1 : 28 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 550 238 3 8 : 30 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)
34009 550 238 4 5 : 32 capsules en plaquette (PVDC/PVC/aluminium/polyéthylène)

Décision du **21 octobre 2016**

Spécialité dénommée RASAGILINE AUTHOU 1 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 724 161 7

MEDIPHA SANTE

rasagiline 1 mg
sous forme d'hémitartrate de rasagiline 1,44 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 687 4 8 : 7 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 300 687 5 5 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 300 687 6 2 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 300 687 7 9 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 245 1 4 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 245 2 1 : 112 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**AZILECT 1 mg, comprimé**

Décision du **03 octobre 2016**

Spécialité dénommée TAMSULOSINE ZENTIVA LP 0.4 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 093 242 9

SANOFI AVENTIS FRANCE

tamsulosine.....0,367 mg
sous forme de chlorhydrate de tamsulosine.....0,4 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 715 3 3 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**OMEXEL L.P. 0,4 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée**

Décision du **21 octobre 2016**

Spécialité dénommée TENOFOVIR DISOPROXIL EG 245 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 142 593 4

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

ténofovir disoproxil.....245 mg
sous forme de succinate de ténofovir disoproxil300,6 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 693 0 1 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 550 246 6 8 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **VIREAD 245 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **18 octobre 2016**

Spécialité dénommée VANCOMYCINE FARMAPLUS 1000 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 924 003 3

FARMAPLUS AS

vancomycine1000 mg
sous forme de chlorhydrate de vancomycine.....1025,20 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 261 0 5 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1

Décision du **07 octobre 2016**

Spécialité dénommée VANCOMYCINE FARMAPLUS 500 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 169 379 3

FARMAPLUS AS

vancomycine	500 mg
sous forme de chlorhydrate de vancomycine	512,571 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 261 2 9 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1

Décision du **07 octobre 2016**