

Autorisations de mise sur le marché Décisions accordées en Août 2017

Spécialité dénommée ATAZANAVIR TEVA 150 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 276 607 3

TEVA SANTE

atazanavir 150 mg
sous forme de sulfate d'atazanavir

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 425 6 4 : 60 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 425 8 8 : 1 gélule en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC) ; boîte de 60

34009 300 426 5 6 : 60 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité)

Cette spécialité est un générique de **REYATAZ 150 mg, gélule**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée ATAZANAVIR TEVA 200 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 834 936 4

TEVA SANTE

atazanavir 200 mg
sous forme de sulfate d'atazanavir

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 425 9 5 : 60 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 426 0 1 : 1 gélule en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC) ; boîte de 60

34009 300 426 6 3 : 60 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité)

Cette spécialité est un générique de **REYATAZ 200 mg, gélule**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée ATAZANAVIR TEVA 300 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 716 730 9

TEVA SANTE

atazanavir 300 mg
sous forme de sulfate d'atazanavir

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 426 1 8 : 30 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 426 2 5 : 1 gélule en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC) ; boîte de 30
34009 550 157 2 7 : 60 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 157 3 4 : 90 gélules en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 300 426 4 9 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité) ;
boîte de 1
34009 550 157 4 1 : 30 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité) ;
boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **REYATAZ 300 mg, gélule**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée BENDAMUSTINE REDDY 180 mg/4 ml, solution concentrée à diluer pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 742 465 0

DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD

chlorhydrate de bendamustine 180 mg
sous forme de chlorhydrate de bendamustine monohydraté

pour 4 ml de solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 422 8 0 : 4 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 1
34009 550 422 9 7 : 4 ml en flacon (en verre/brun) ; boîte de 4

Décision du **30 août 2017**

Spécialité dénommée ESOMEPRAZOLE SUN PHARMA 40 mg, poudre pour solution injectable pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 092 048 7

SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV

ésoméprazole 40 mg
sous forme de ésoméprazole sodique

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 079 8 0 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 301 079 9 7 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 10

Cette spécialité est un générique d'**INEXIUM 40 mg, poudre pour solution injectable ou pour perfusion**

Décision du **25 août 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE ALTER 10 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 530 389 9

LABORATOIRES ALTER

ézétimibe 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 739 5 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

34009 300 739 6 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

34009 300 739 7 1 : 50 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

34009 300 739 8 8 : 90 comprimés en plaquette (PVC/polychlorotrifluoroéthylène/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**EZETROL 10 mg, comprimé**

Décision du **25 août 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE BIOGARAN 10 mg/20 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 639 754 9

BIOGARAN

ézétimibe 10 mg

simvastatine 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 954 9 2 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)

34009 300 955 0 8 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)

34009 300 955 1 5 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)

34009 550 336 8 4 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

34009 300 954 8 5 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**INEGY 10 mg/20 mg, comprimé**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE BIOGARAN 10 mg/40 mg, comprimé

Code Identifiant de Spécialité : 6 407 181 8

BIOGARAN

ézétimibe 10 mg

simvastatine 40 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 955 2 2 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

34009 300 955 3 9 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)

34009 300 955 4 6 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)

34009 300 955 5 3 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)

34009 550 336 9 1 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

Cette spécialité est un générique d'**INEGY 10 mg/40 mg, comprimé**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE CRISTERS 10 mg/20 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 084 967 7

CRISTERS

ézétimibe 10 mg
simvastatine 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 954 0 9 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
34009 300 954 1 6 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
34009 300 954 2 3 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
34009 300 954 3 0 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
34009 550 336 6 0 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**INEGY 10 mg/20 mg, comprimé**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE CRISTERS 10 mg/40 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 727 794 4

CRISTERS

ézétimibe 10 mg
simvastatine 40 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 954 4 7 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
34009 300 954 5 4 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
34009 300 954 6 1 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
34009 300 954 7 8 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
34009 550 336 7 7 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**INEGY 10 mg/40 mg, comprimé**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE EVOLUGEN 10 mg/20 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 463 926 3

EVOLUPHARM

ézétimibe 10 mg
simvastatine 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 953 1 7 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 953 2 4 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 300 953 4 8 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 300 953 5 5 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 550 336 4 6 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**INEGY 10 mg/20 mg, comprimé**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE EVOLUGEN 10 mg/40 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 772 929 2

EVOLUPHARM

ézétimibe 10 mg
simvastatine 40 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 953 6 2 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
- 34009 300 953 7 9 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 300 953 8 6 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 300 953 9 3 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/PVC-Aluminium)
- 34009 550 336 5 3 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique d'**INEGY 10 mg/40 mg, comprimé**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE SUN 10 mg/20 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 136 736 3

SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV

ézétimibe 10 mg
simvastatine 20 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 083 5 2 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 083 7 6 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 083 8 3 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 083 9 0 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 084 0 6 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 084 1 3 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 384 0 5 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 384 1 2 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 384 2 9 : 112 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 083 6 9 : 21 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 084 2 0 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**INEGY 10 mg/20 mg, comprimé**

Décision du **10 août 2017**

Spécialité dénommée EZETIMIBE/SIMVASTATINE SUN 10 mg/40 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 565 418 6

SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES EUROPE BV

ézétimibe 10 mg
simvastatine 40 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 084 3 7 : 14 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 084 4 4 : 21 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 084 5 1 : 28 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 084 6 8 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 084 7 5 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 084 8 2 : 56 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 085 0 5 : 84 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 085 1 2 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 384 3 6 : 98 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 384 4 3 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 384 5 0 : 112 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

Cette spécialité est un générique d'**INEGY 10 mg/40 mg, comprimé**

Décision du **10 août 2017**

Spécialité dénommée GINKOPLANT 40 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 596 817 6

Dr. WILLMAR SCHWABE GmbH & Co

ginkgo (feuille de) (extrait sec de) 40 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 212 0 0 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/aluminium)
- 34009 300 212 1 7 : 60 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/aluminium)
- 34009 300 212 2 4 : 90 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/aluminium)
- 34009 300 212 4 8 : 120 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/aluminium)

Décision du **11 août 2017**

Spécialité dénommée LACIDIPINE BIOGARAN 4 mg, comprimé pelliculé sécable
Code Identifiant de Spécialité : 6 352 836 3

BIOGARAN

lacidipine 4 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 399 7 7 : 14 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 300 399 8 4 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 300 400 0 3 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
- 34009 300 400 1 0 : 90 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **CALDINE 4 mg, comprimé pelliculé sécable**

Décision du **11 août 2017**

Spécialité dénommée MEDNUTRIFLEX OMEGA E, émulsion pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 690 580 9

B BRAUN MELSUNGEN AG

isoleucine.....	2,256 g
leucine.....	3,008 g
lysine.....	2,184 g
sous forme de chlorhydrate de lysine.....	2,728 g
méthionine.....	1,88 g
thréonine.....	1,744 g
valine.....	2,496 g
arginine.....	2,592 g
histidine.....	1,202 g
sous forme de chlorhydrate d'histidine monohydraté.....	1,624 g
alanine.....	4,656 g
glycine.....	1,584 g
acide aspartique.....	1,44 g
acide glutamique.....	3,368 g
proline.....	3,264 g
sérine.....	2,88 g
phénylalanine.....	3,368 g
L-tryptophane.....	0,544 g
hydroxyde de sodium.....	0,781 g
chlorure de sodium.....	0,402 g
acétate de sodium trihydraté.....	0,222 g
acétate de potassium.....	2,747 g
acétate de magnésium tétrahydraté.....	0,686 g
chlorure de calcium dihydraté.....	0,470 g
glucose anhydre.....	120 g
sous forme de glucose monohydraté.....	132 g
phosphate monosodique dihydraté.....	1,872 g
acétate de zinc dihydraté.....	5,264 mg
triglycérides à chaîne moyenne.....	20 g
huile de soja raffinée.....	16 g
triglycérides d'acides oméga-3.....	4 g

pour 1000 ml d'émulsion après mélange

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 774 2 9 : 1250 ml en poche (polypropylène/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/copolyester-éther/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 5
- 34009 300 774 3 6 : 1875 ml en poche (polypropylène/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/copolyester-éther/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 5
- 34009 300 774 4 3 : 2000 ml en poche (polypropylène/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/copolyester-éther/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 5

Décision du **23 août 2017**

Spécialité dénommée METHYLPHENIDATE SANDOZ LP 18 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 300 621 2

SANDOZ

chlorhydrate de méthylphénidate 18 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 586 844 7 0 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 2

34009 301 087 3 4 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 550 388 5 6 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 550 388 6 3 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **CONCERTA LP 18 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **10 août 2017**

Spécialité dénommée METHYLPHENIDATE SANDOZ LP 36 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 015 220 1

SANDOZ

chlorhydrate de méthylphénidate 28 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 388 7 0 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 3

34009 301 087 4 1 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 550 388 8 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 586 845 3 1 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 2

Cette spécialité est un générique de **CONCERTA LP 36 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **10 août 2017**

Spécialité dénommée METHYLPHENIDATE SANDOZ LP 54 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 964 120 4

SANDOZ

chlorhydrate de méthylphénidate 54 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 087 5 8 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 550 389 0 0 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

34009 586 847 6 0 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 2

34009 550 388 9 4 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique de **CONCERTA LP 54 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **10 août 2017**

Spécialité dénommée PERINUTRIFLEX OMEGA E, émulsion pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 790 104 8

B BRAUN MELSUNGEN AG

isoleucine.....	1,872 g
leucine.....	2,504 g
lysine.....	1,818 g
sous forme de chlorhydrate de lysine.....	2,272 g
méthionine.....	1,568 g
thréonine.....	1,456 g
valine.....	2,08 g
arginine.....	2,16 g
histidine.....	1 g
sous forme de chlorhydrate d'histidine monohydraté.....	1,352 g
alanine.....	3,88 g
glycine.....	1,32 g
acide aspartique.....	1,2 g
acide glutamique.....	2,8 g
proline.....	2,72 g
sérine.....	2,4 g
phénylalanine.....	2,808 g
tryptophane L.....	0,456 g
hydroxyde de sodium.....	0,64 g
chlorure de sodium.....	0,865 g
acétate de sodium trihydraté.....	0,435 g
acétate de potassium.....	2,354 g
magnésium (acétate de) tétrahydraté.....	0,515 g
chlorure de calcium dihydraté.....	0,353 g
glucose anhydre.....	64 g
sous forme de glucose monohydraté.....	70,4 g
phosphate monosodique dihydraté.....	0,936 g
acétate de zinc dihydraté.....	5,28 mg
triglycérides à chaîne moyenne.....	20 g
huile de soja raffinée.....	16 g
triglycérides d'acides oméga-3.....	4 g

pour 1000 ml d'émulsion après mélange

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 765 4 5 : 1250 ml en poche (polypropylène/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/copolyester-éther/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 5
- 34009 300 765 5 2 : 1875 ml en poche (polypropylène/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/copolyester-éther/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 5
- 34009 300 765 6 9 : 2000 ml en poche (polypropylène/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/copolyester-éther/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 5

Décision du **23 août 2017**

Spécialité dénommée PRAMIPEXOLE ZENTIVA LP 0,26 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 448 728 2

SANOFI AVENTIS FRANCE

pramipexole 0,26 mg
sous forme de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté 0,375 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 098 8 5 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 098 9 2 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 398 8 4 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)

Cette spécialité est un générique de **SIFROL 0,26 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée PRAMIPEXOLE ZENTIVA LP 0,52 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 620 303 3

SANOFI AVENTIS FRANCE

pramipexole 0,52 mg
sous forme de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté 0,75 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 099 0 8 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 099 1 5 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 398 9 1 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)

Cette spécialité est un générique de **SIFROL 0,52 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée PRAMIPEXOLE ZENTIVA LP 1,05 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 827 892 8

SANOFI AVENTIS FRANCE

pramipexole 1,05 mg
sous forme de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté 1,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 099 9 1 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 100 0 3 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 399 8 3 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)

Cette spécialité est un générique de **SIFROL 1,05 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée PRAMIPEXOLE ZENTIVA LP 1,57 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 463 118 8

SANOFI AVENTIS FRANCE

pramipexole 1,57 mg
sous forme de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté 2,25 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 100 1 0 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 100 6 5 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 399 9 0 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)

Cette spécialité est un générique de **SIFROL 1,57 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée PRAMIPEXOLE ZENTIVA LP 2,1 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 481 087 8

SANOFI AVENTIS FRANCE

pramipexole 2,1 mg
sous forme de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté 3 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 101 3 3 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 101 4 0 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 400 5 7 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)

Cette spécialité est un générique de **SIFROL 2,1 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée PRAMIPEXOLE ZENTIVA LP 2,62 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 888 802 7

SANOFI AVENTIS FRANCE

pramipexole 2,62 mg
sous forme de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté 3,75 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 102 1 8 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 102 2 5 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 401 2 5 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)

Cette spécialité est un générique de **SIFROL 2,62 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée PRAMIPEXOLE ZENTIVA LP 3,15 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 109 672 7

SANOFI AVENTIS FRANCE

pramipexole 3,15 mg
sous forme de dichlorhydrate de pramipexole monohydraté 4,5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 102 3 2 : 10 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 301 102 4 9 : 30 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)
34009 550 401 3 2 : 100 comprimés en plaquette (aluminium/OPA : polyamide orienté/PVC)

Cette spécialité est un générique de **SIFROL 3,15 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée QUETIAPINE ACCORD LP 150 mg, comprimé à libération prolongée
Code Identifiant de Spécialité : 6 176 910 2

ACCORD HEALTHCARE France SAS

quétiapine 150 mg
sous forme de fumarate de quétiapine

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 062 9 7 : 10 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 063 0 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 063 2 7 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 063 3 4 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 379 1 0 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 063 4 1 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 063 5 8 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 063 6 5 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 063 7 2 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 379 3 4 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 063 8 9 : 60 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1
34009 550 379 4 1 : 100 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **XEROQUEL LP 150 mg, comprimé à libération prolongée**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée RANITIDINE ACCORD 150 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 493 773 3

ACCORD HEALTHCARE France SAS

ranitidine 150,00 mg
sous forme de chlorhydrate de ranitidine 167,50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 269 596 3 0 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 269 598 6 9 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 584 490 3 1 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**AZANTAC 150 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée RANITIDINE ACCORD 300 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 924 760 8

ACCORD HEALTHCARE France SAS

ranitidine 300,00 mg
sous forme de chlorhydrate de ranitidine 335,00 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 269 599 2 0 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 269 600 0 1 : 60 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 584 492 6 0 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 301 096 2 5 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**AZANTAC 300 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **04 août 2017**

Spécialité dénommée RASAGILINE TEVA 1 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 453 025 3

TEVA SANTE

rasagiline 1 mg
sous forme de mésilate de rasagiline

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 480 9 2 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 481 0 8 : 10 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 481 1 5 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 481 2 2 : 30 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 172 5 7 : 100 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 550 172 6 4 : 112 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 481 3 9 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD)) avec fermeture de sécurité enfant) ; boîte de 1

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

Décision du **31 août 2017**

Spécialité dénommée RASAGILINE ZENTIVA 1 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 132 415 9

SANOFI AVENTIS FRANCE

rasagiline 1 mg
sous forme d'hémitartrate de rasagiline

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 021 2 1 : 7 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/OPA : polyamide orienté)
34009 301 021 3 8 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/OPA : polyamide orienté)
34009 301 021 4 5 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/OPA : polyamide orienté)
34009 301 021 5 2 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/OPA : polyamide orienté)
34009 550 359 7 8 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/OPA : polyamide orienté)
34009 550 359 8 5 : 112 comprimés en plaquette (PVC/aluminium/OPA : polyamide orienté)

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

Décision du **09 août 2017**

Spécialité dénommée REANUTRIFLEX OMEGA E, émulsion pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 820 446 1

B BRAUN MELSUNGEN AG

isoleucine.....	3,284 g
leucine.....	4,384 g
lysine.....	3,186 g
sous forme de chlorhydrate de lysine.....	3,98 g
méthionine.....	2,736 g
thréonine.....	2,54 g
valine.....	3,604 g
arginine.....	3,78 g
histidine.....	1,753 g
sous forme de chlorhydrate d'histidine monohydraté.....	2,368 g
alanine.....	6,792 g
glycine.....	2,312 g
acide aspartique.....	2,1 g
acide glutamique.....	4,908 g
proline.....	4,76 g
sérine.....	4,2 g
phénylalanine.....	4,916 g
L-tryptophane.....	0,8 g
hydroxyde de sodium.....	1,171 g
chlorure de sodium.....	0,378 g
acétate de sodium trihydraté.....	0,25 g
acétate de potassium.....	3,689 g
acétate de magnésium tétrahydraté.....	0,91 g
chlorure de calcium dihydraté.....	0,623 g
glucose anhydre.....	144 g
sous forme de glucose monohydraté.....	158,4 g
phosphate monosodique dihydraté.....	2,496 g
acétate de zinc dihydraté.....	7,024 g
triglycérides à chaîne moyenne.....	20 g
huile de soja raffinée.....	16 g
triglycérides d'acides oméga-3.....	4 g

pour 1000 ml d'émulsion après mélange

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 774 5 0 : 625 ml en poche (polypropylène/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/copolyester-éther/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 5

34009 300 774 6 7 : 1875 ml en poche (polypropylène/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/copolyester-éther/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 5

34009 300 774 7 4 : 2000 ml en poche (polypropylène/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/copolyester-éther/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 5

Décision du **23 août 2017**

Spécialité dénommée REANUTRIFLEX OMEGA, émulsion pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 293 211 8

B BRAUN MELSUNGEN AG

isoleucine.....	3,284 g
leucine.....	4,384 g
lysine.....	3,184 g
sous forme de lysine monohydratée.....	3,576 g
méthionine.....	2,736 g
thréonine.....	2,54 g
valine.....	3,604 g
arginine.....	3,78 g
histidine.....	1,752 g
alanine.....	6,792 g
glycine.....	2,312 g
acide aspartique.....	2,1 g
acide glutamique.....	4,908 g
proline.....	4,76 g
sérine.....	4,2 g
phénylalanine.....	4,916 g
tryptophane L.....	0,8 g
glucose anhydre.....	144 g
sous forme de glucose monohydraté.....	158,4 g
triglycérides à chaîne moyenne.....	20 g
huile de soja raffinée.....	16 g
triglycérides d'acides oméga-3.....	4 g

pour 1000 ml d'émulsion après mélange

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 773 8 2 : 1875 ml en poche (polypropylène/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/copolyester-éther/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 5

34009 300 773 9 9 : 1250 ml en poche (polypropylène/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/copolyester-éther/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 5

34009 300 774 0 5 : 1875 ml en poche (polypropylène/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/copolyester-éther/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 5

Décision du **23 août 2017**

Spécialité dénommée SMOFKABIVEN E PROTEINE, émulsion pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 991 117 6

FRESENIUS KABI FRANCE SA

alanine	9,2 g
arginine	7,9 g
glycine.....	7,2 g
histidine.....	2 g
isoleucine	3,3 g
leucine.....	4,8 g
lysine.....	4,3 g
sous forme d'acétate de lysine	
méthionine	2,8 g
phénylalanine.....	3,3 g
proline	7,3 g
sérine	4,3 g
taurine	0,65 g
thréonine.....	2,9 g
tryptophane L.....	1,3 g
tyrosine	0,26 g
valine.....	4,1 g
chlorure de calcium anhydre	0,28 g
sous forme de chlorure de calcium dihydraté	
glycérophosphate de sodium anhydre.....	2,3 g
sous forme de glycérophosphate de sodium hydraté	
sulfate de magnésium anhydre	0,61 g
sous forme de sulfate de magnésium heptahydraté	
chlorure de potassium	2,3 g
acétate de sodium anhydre	1,6 g
sous forme d'acétate de sodium trihydraté	
sulfate de zinc anhydre.....	0,0066 g
sous forme de sulfate de zinc heptahydraté	
glucose anhydre	85 g
sous forme de glucose monohydraté	
huile de soja raffinée.....	8,7 g
triglycérides à chaîne moyenne.....	8,7 g
huile d'olive raffinée	7,2 g
huile de poisson riche en acides oméga-3	4,3 g

pour 1000 ml d'émulsion après mélange

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 060 4 4 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 060 5 1 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 6
- 34009 301 060 6 8 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 060 7 5 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 060 8 2 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 060 9 9 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 061 0 5 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 061 1 2 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 061 2 9 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 061 3 6 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-

styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/sureballée(s)/surpochée(s) ; boîte de 1

Décision du **24 août 2017**

Spécialité dénommée SMOFKABIVEN PROTEINE, émulsion pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 071 587 0

FRESENIUS KABI FRANCE SA

alanine	9,2 g
arginine	7,9 g
glycine	7,2 g
histidine	2 g
isoleucine	3,3 g
leucine	4,8 g
lysine	4,3 g
sous forme d'acétate de lysine	
méthionine	2,8 g
phénylalanine	3,3 g
proline	7,3 g
sérine	4,3 g
taurine	0,65 g
thréonine	2,9 g
tryptophane L	1,3 g
tyrosine	0,26 g
glucose anhydre	85 g
sous forme de glucose monohydraté	
huile de soja raffinée	8,7 g
triglycérides à chaîne moyenne	8,7 g
huile d'olive raffinée	7,2 g
huile de poisson riche en acides oméga-3	4,3 g
valine	4,1 g

pour 1000 ml d'émulsion après mélange

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 073 0 0 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 073 1 7 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 6
- 34009 301 073 2 4 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 073 3 1 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 073 4 8 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 073 5 5 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 073 6 2 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 073 8 6 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 073 9 3 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1
- 34009 301 074 0 9 : émulsion en poche (poly(propylène-co-éthylène)/SEBS : styrène-éthylène-butylène-styrène/SIS : styrène-isoprène-styrène/suremballée(s)/surpochée(s)) ; boîte de 1

Décision du **24 août 2017**

Spécialité dénommée SOLIFENACINE EG 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 162 915 7

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

solifénacine..... 7,5 mg
sous forme de succinate de solifénacine..... 10,0 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 096 8 7 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 096 9 4 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 097 0 0 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 394 3 3 : 40 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 394 4 0 : 50 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 394 5 7 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 394 6 4 : 80 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 394 7 1 : 90 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 394 8 8 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 394 9 5 : 105 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 395 0 1 : 120 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 395 1 8 : 150 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 395 2 5 : 180 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 395 3 2 : 200 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 097 1 7 : 10 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 097 2 4 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 097 4 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 395 4 9 : 40 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 395 5 6 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 395 6 3 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 395 7 0 : 80 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 395 9 4 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 396 0 0 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 396 1 7 : 105 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 396 2 4 : 120 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 396 3 1 : 150 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 396 5 5 : 180 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 396 6 2 : 200 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 097 5 5 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 097 7 9 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 097 8 6 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 396 8 6 : 40 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 396 9 3 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 397 1 6 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 397 2 3 : 80 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 397 3 0 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 397 4 7 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 397 5 4 : 105 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 397 6 1 : 120 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 397 7 8 : 150 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 397 8 5 : 180 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 397 9 2 : 200 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

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

Décision du **17 août 2017**

Spécialité dénommée SOLIFENACINE EG 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 703 006 8

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

solifénacine..... 3,8 mg
sous forme de succinate de solifénacine..... 5,0 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 301 093 6 6 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 093 7 3 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 093 9 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 094 0 3 : 40 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 094 1 0 : 50 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 094 2 7 : 60 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 391 4 3 : 80 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 391 5 0 : 90 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 391 6 7 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 391 7 4 : 105 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 391 8 1 : 120 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 391 9 8 : 150 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 392 0 4 : 180 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 392 1 1 : 200 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 301 094 3 4 : 10 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 094 5 8 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 094 6 5 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 094 7 2 : 40 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 094 8 9 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 094 9 6 : 60 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 392 2 8 : 80 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 392 3 5 : 90 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 392 4 2 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 392 5 9 : 105 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 392 6 6 : 120 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 392 7 3 : 150 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 392 8 0 : 180 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 393 0 3 : 200 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 301 095 1 9 : 10 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 095 2 6 : 20 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 095 3 3 : 30 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 095 4 0 : 40 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 095 5 7 : 50 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 301 095 6 4 : 60 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 393 1 0 : 80 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 393 2 7 : 90 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 393 3 4 : 100 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 393 4 1 : 105 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 393 6 5 : 120 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 393 7 2 : 150 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 393 8 9 : 180 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)
34009 550 393 9 6 : 200 comprimés en plaquette (OPA : polyamide orienté/aluminium/PVC)

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

Décision du **17 août 2017**

Spécialité dénommée TEOFORTAN 40 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 338 053 0

Dr. WILLMAR SCHWABE GmbH & Co

ginkgo (feuille de) (extrait sec de) 40 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 211 5 6 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/aluminium)
- 34009 300 211 6 3 : 60 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/aluminium)
- 34009 300 211 8 7 : 90 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/aluminium)
- 34009 300 211 9 4 : 120 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/aluminium)

Décision du **11 août 2017**

Spécialité dénommée TRAMADOL ARROW 100 mg/2 mL, solution injectable/pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 377 728 6

ARROW GENERIQUES

chlorhydrate de tramadol 100 mg

pour une ampoule 2 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 550 372 2 4 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 5
- 34009 550 372 3 1 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 10
- 34009 550 372 4 8 : 2 ml en ampoule (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **CONTRAMAL 100 mg/2 ml, solution injectable**

Décision du **09 août 2017**

Spécialité dénommée TRAVOPROST/TIMOLOL CRISTERS 40 microgrammes/mL + 5 mg/mL, collyre en solution

Code Identifiant de Spécialité : 6 280 661 4

CRISTERS

travoprost 40

microgrammes

timolol 5 mg

sous forme de maléate de timolol

pour 1 mL de collyre en solution

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 301 052 0 7 : 2,5 ml en flacon (polypropylène) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 1
- 34009 550 371 5 6 : 2,5 ml en flacon (polypropylène) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 3
- 34009 550 371 6 3 : 2,5 ml en flacon (polypropylène) avec fermeture de sécurité) ; boîte de 6

Cette spécialité est un générique de **DUOTRAV 40 microgrammes/ml + 5 mg/ml, collyre en solution**

Décision du **04 août 2017**