

Autorisations de mise sur le marché Décisions accordées en Juillet 2016

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE EG 10 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 307 676 2

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

aripiprazole 10 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 314 6 9 : 7 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 314 7 6 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 314 8 3 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 314 9 0 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 315 0 6 : 49 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 315 1 3 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 315 2 0 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 315 3 7 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 110 5 7 : 84 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 110 6 4 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 110 7 1 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 110 8 8 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **21 juillet 2016**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE EG 15 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 102 641 9

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

aripiprazole 15 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 315 4 4 : 7 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 315 5 1 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 315 6 8 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 315 8 2 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 315 9 9 : 49 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 316 0 5 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 316 1 2 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 316 2 9 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 110 9 5 : 84 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 111 0 1 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 111 1 8 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 111 2 5 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ABILIFY 15 mg, comprimé**

Décision du **21 juillet 2016**

Spécialité dénommée ARIPIPRAZOLE EG 5 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 613 976 2

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

aripiprazole 5 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 314 1 4 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 314 2 1 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 314 3 8 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 314 4 5 : 49 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 674 2 0 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 314 5 2 : 56 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 110 4 0 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ABILIFY 5 mg, comprimé**

Décision du **21 juillet 2016**

Spécialité dénommée BRINZOLAMIDE ARROW 10 mg/mL, collyre en suspension
Code Identifiant de Spécialité : 6 830 521 1

ARROW GENERIQUES

brinzolamide 10 mg
pour 1 ml de suspension

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 601 4 8 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 1
34009 550 219 3 3 : 5 ml en flacon compte-gouttes (polyéthylène basse densité (PEBD)) ; boîte de 3

Cette spécialité est un générique d'**AZOPT 10 mg/ml, collyre en suspension**

Décision du **11 juillet 2016**

Spécialité dénommée BUPRENORPHINE CRISTERS 0,4 mg, comprimé sublingual
Code Identifiant de Spécialité : 6 303 625 5

CRISTERS

buprénorphine..... 0,4 mg
sous forme de chlorhydrate de buprénorphine..... 0,432 mg
pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 618 3 1 : 7 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 618 4 8 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 617 9 4 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 618 0 0 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 618 1 7 : 7 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
34009 300 618 2 4 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)

Cette spécialité est un générique de **SUBUTEX 0,4 mg, comprimé sublingual**

Décision du **20 juillet 2016**

Spécialité dénommée BUPRENORPHINE CRISTERS 2 mg, comprimé sublingual
Code Identifiant de Spécialité : 6 312 071 4

CRISTERS

buprénorphine..... 2 mg
sous forme de chlorhydrate de buprénorphine..... 2,16 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 620 7 4 : 1 comprimé en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 620 8 1 : 7 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 620 9 8 : 20 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 621 1 1 : 24 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 621 2 8 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 621 3 5 : 48 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 621 4 2 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 619 1 6 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 619 2 3 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 619 3 0 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 619 4 7 : 24 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 619 5 4 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 619 7 8 : 48 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 619 8 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 619 9 2 : 1 comprimé en plaquette (aluminium)
34009 300 620 0 5 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 620 1 2 : 20 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 620 2 9 : 24 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 620 3 6 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 620 5 0 : 48 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 620 6 7 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **SUBUTEX 2 mg, comprimé sublingual**

Décision du **20 juillet 2016**

Spécialité dénommée BUPRENORPHINE CRISTERS 8 mg, comprimé sublingual
Code Identifiant de Spécialité : 6 655 809 8

CRISTERS

buprénorphine..... 8 mg
sous forme de chlorhydrate de buprénorphine..... 8,64 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 621 7 3 : 1 comprimé en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 621 8 0 : 7 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 621 9 7 : 20 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 622 0 3 : 24 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 622 1 0 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 622 2 7 : 48 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 622 3 4 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 623 2 6 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 623 4 0 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 623 5 7 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 623 6 4 : 24 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 623 7 1 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 623 8 8 : 48 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 623 9 5 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 622 4 1 : 1 comprimé en plaquette (aluminium)
34009 300 622 5 8 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 622 6 5 : 20 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 622 8 9 : 24 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 622 9 6 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 623 0 2 : 48 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 623 1 9 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **SUBUTEX 8 mg, comprimé sublingual**

Décision du **20 juillet 2016**

Spécialité dénommée BUPRENORPHINE TORRENT 0,4 mg, comprimé sublingual
Code Identifiant de Spécialité : 6 473 819 7

TORRENT PHARMA

buprénorphine..... 0,4 mg
sous forme de chlorhydrate de buprénorphine..... 0,432 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 618 5 5 : 7 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 618 6 2 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 618 7 9 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 618 8 6 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 618 9 3 : 7 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)
34009 300 619 0 9 : 28 comprimés en plaquette (aluminium/PVC/PVDC)

Cette spécialité est un générique de **SUBUTEX 0,4 mg, comprimé sublingual**

Décision du **20 juillet 2016**

Spécialité dénommée BUPRENORPHINE TORRENT 2 mg, comprimé sublingual
Code Identifiant de Spécialité : 6 240 260 0

TORRENT PHARMA

buprénorphine..... 2 mg
sous forme de chlorhydrate de buprénorphine..... 2,16 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 625 4 8 : 1 comprimé en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 625 5 5 : 7 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 625 7 9 : 20 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 625 8 6 : 24 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 625 9 3 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 626 0 9 : 48 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 626 1 6 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 624 0 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 624 1 8 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 624 2 5 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 624 3 2 : 24 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 624 4 9 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 624 5 6 : 48 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 624 6 3 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 624 7 0 : 1 comprimé en plaquette (aluminium)
34009 300 624 8 7 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 624 9 4 : 20 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 625 0 0 : 24 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 625 1 7 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 625 2 4 : 48 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 625 3 1 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **SUBUTEX 2 mg, comprimé sublingual**

Décision du **20 juillet 2016**

Spécialité dénommée BUPRENORPHINE TORRENT 8 mg, comprimé sublingual
Code Identifiant de Spécialité : 6 571 022 2

TORRENT PHARMA

buprénorphine..... 8 mg
sous forme de chlorhydrate de buprénorphine..... 8,64 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 626 3 0 : 1 comprimé en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 626 4 7 : 7 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 626 5 4 : 20 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 626 6 1 : 24 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 626 9 2 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 626 7 8 : 48 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 626 8 5 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 627 0 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 627 1 5 : 7 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 627 2 2 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 627 3 9 : 24 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 627 4 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 627 5 3 : 48 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 627 6 0 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 627 7 7 : 1 comprimé en plaquette (aluminium)
34009 300 627 8 4 : 7 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 628 0 7 : 20 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 628 1 4 : 24 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 628 2 1 : 28 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 628 3 8 : 48 comprimés en plaquette (aluminium)
34009 300 628 4 5 : 50 comprimés en plaquette (aluminium)

Cette spécialité est un générique de **SUBUTEX 8 mg, comprimé sublingual**

Décision du **20 juillet 2016**

Spécialité dénommée CELECOXIB ALTER 200 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 078 699 9

LABORATOIRES ALTER

célécoxib 200 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 615 6 5 : 2 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 615 7 2 : 5 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 615 8 9 : 6 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 615 9 6 : 10 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 616 0 2 : 20 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 616 1 9 : 30 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 616 2 6 : 40 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 616 3 3 : 50 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 616 4 0 : 60 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 224 8 0 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 225 0 3 : 300 gélules en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 225 1 0 : 500 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **21 juillet 2016**

Spécialité dénommée DOCETAXEL PHARMAKI GENERICS 20 mg/mL, solution à diluer pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 015 029 6

PHARMAKI GENERICS LTD

docétaxel 20 mg

pour 1 ml de solution à diluer

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 220 5 3 : 1 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 550 220 6 0 : 4 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 550 220 7 7 : 7 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Décision du **21 juillet 2016**

Spécialité dénommée DROSETUX, sirop
Code Identifiant de Spécialité : 6 771 977 5

BOIRON

arnica montana pour préparations homéopathiques	0,1 g (4 CH)
belladonna pour préparations homéopathiques	0,1 g (4 CH)
cina pour préparations homéopathiques	0,1 g (4 CH)
coccus cacti pour préparations homéopathiques	0,1 g (5 CH)
corallium rubrum pour préparations homéopathiques	0,1 g (4 CH)
cuprum metallicum pour préparations homéopathiques	0,1 g (5 CH)
drosera pour préparations homéopathiques.....	0,1 g (4 CH)
ferrum phosphoricum pour préparations homéopathiques.....	0,1 g (5 CH)
ipéca pour préparations homéopathiques	0,1 g (4 CH)
solidago virga aurea pour préparations homéopathiques	0,1 g (3 DH)

pour 100 g de sirop

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 300 433 1 8 : 150 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Décision du **11 juillet 2016**

Spécialité dénommée ESTROTEP 500 MBq/mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 430 763 1

Laboratoires CYCLOPHARMA SA

fluoroestradiol (18F)..... 500 MBq à la
date et à l'heure de calibration

pour 1 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :
34009 550 243 0 9 : 10 ml en flacon (en verre) ; boîte de 1

Décision du **21 juillet 2016**

Spécialité dénommée FENTANYL JACOBSEN 133 microgrammes, comprimé sublingual
Code Identifiant de Spécialité : 6 297 301 5

JACOBSEN PHARMA & MEDTECH ADVICE AS

fentanyl	133
microgrammes	
sous forme de citrate de fentanyl	210
microgrammes	

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 250 8 6 : 3 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 250 9 3 : 3 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 251 0 9 : 4 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 251 1 6 : 4 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 251 2 3 : 15 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 251 3 0 : 15 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 251 4 7 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 251 5 4 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

Décision du **05 juillet 2016**

Spécialité dénommée FENTANYL JACOBSEN 267 microgrammes, comprimé sublingual
Code Identifiant de Spécialité : 6 355 690 0

JACOBSEN PHARMA & MEDTECH ADVICE AS

fentanyl	267
microgrammes	
sous forme de citrate de fentanyl	420
microgrammes	

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 251 6 1 : 3 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 251 7 8 : 3 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 251 8 5 : 4 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 252 0 8 : 4 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 252 1 5 : 15 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 252 2 2 : 15 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 252 3 9 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 252 4 6 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

Décision du **05 juillet 2016**

Spécialité dénommée FENTANYL JACOBSEN 400 microgrammes, comprimé sublingual
Code Identifiant de Spécialité : 6 501 423 6

JACOBSEN PHARMA & MEDTECH ADVICE AS

fentanyl	400
microgrammes	
sous forme de citrate de fentanyl	630
microgrammes	

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 252 6 0 : 3 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 252 7 7 : 3 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 252 8 4 : 4 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 252 9 1 : 4 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 253 0 7 : 15 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 253 2 1 : 15 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 253 3 8 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 253 4 5 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

Décision du **05 juillet 2016**

Spécialité dénommée FENTANYL JACOBSEN 533 microgrammes, comprimé sublingual
Code Identifiant de Spécialité : 6 012 794 9

JACOBSEN PHARMA & MEDTECH ADVICE AS

fentanyl	533
microgrammes	
sous forme de citrate de fentanyl	840
microgrammes	

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 253 5 2 : 3 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant
- 34009 300 253 6 9 : 3 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant
- 34009 300 253 7 6 : 4 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant
- 34009 300 253 8 3 : 4 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant
- 34009 300 253 9 0 : 15 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant
- 34009 300 254 0 6 : 15 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant
- 34009 300 254 1 3 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant
- 34009 300 254 2 0 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant

Décision du **05 juillet 2016**

Spécialité dénommée FENTANYL JACOBSEN 67 microgrammes, comprimé sublingual
Code Identifiant de Spécialité : 6 015 729 4

JACOBSEN PHARMA & MEDTECH ADVICE AS

fentanyl	67
microgrammes	
sous forme de citrate de fentanyl	110
microgrammes	

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 249 3 5 : 3 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 249 5 9 : 3 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 249 6 6 : 4 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 249 7 3 : 4 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 249 8 0 : 15 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 249 9 7 : 15 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 250 0 0 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)

34009 300 250 1 7 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

Décision du **05 juillet 2016**

Spécialité dénommée FENTANYL JACOBSEN 800 microgrammes, comprimé sublingual
Code Identifiant de Spécialité : 6 565 141 8

JACOBSEN PHARMA & MEDTECH ADVICE AS

fentanyl 800
microgrammes
sous forme de citrate de fentanyl 1260
microgrammes

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 254 3 7 : 3 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 300 254 4 4 : 3 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 589 004 2 6 : 4 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 300 254 5 1 : 4 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 300 254 6 8 : 15 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 300 254 7 5 : 15 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 300 254 9 9 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) avec fermeture de sécurité enfant)
34009 300 255 0 5 : 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium/polytéréphtalate (PET)) avec fermeture de sécurité enfant)

Décision du **05 juillet 2016**

Spécialité dénommée IASOtoc 20 MBq/mL, solution injectable
Code Identifiant de Spécialité : 6 844 605 5

FLORENTIN ARTNER

gallium (68Ga) édotréotide 20 MBq à la
date et à l'heure de la calibration

pour 1 mL

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 550 236 9 2 : 10 ml en flacon (multidose(s)/en verre) ; boîte de 1

Décision du **01 juillet 2016**

Spécialité dénommée IBUPRADOLL 200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 113 352 4

SANOFI AVENTIS FRANCE

ibuprofène 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 653 1 0 : 12 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 653 2 7 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 653 3 4 : 24 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 653 4 1 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ADVIL 200 mg, comprimé enrobé**

Décision du **22 juillet 2016**

Spécialité dénommée IBUPRADOLL 400 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 493 768 3

SANOFI AVENTIS FRANCE

ibuprofène 400 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 653 5 8 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 653 6 5 : 12 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 653 7 2 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **22 juillet 2016**

Spécialité dénommée IBUPROFENE ZENTIVA 200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 709 503 0

SANOFI AVENTIS FRANCE

ibuprofène 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 652 4 2 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 652 5 9 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique d'**ADVIL 200 mg, comprimé enrobé**

Décision du **22 juillet 2016**

Spécialité dénommée IBUPROFENE ZENTIVA 400 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 401 968 2

SANOFI AVENTIS FRANCE

ibuprofène 400 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 652 7 3 : 12 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 652 8 0 : 15 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 652 9 7 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 653 0 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **22 juillet 2016**

Spécialité dénommée IBUPROFENE ZENTIVA CONSEIL 200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 608 000 4

SANOFI AVENTIS FRANCE

ibuprofène 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 652 2 8 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **ADVIL 200 mg, comprimé enrobé**

Décision du **22 juillet 2016**

Spécialité dénommée IBUPROFENE ZENTIVA CONSEIL 400 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 138 706 3

SANOFI AVENTIS FRANCE

ibuprofène 400 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 652 6 6 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **22 juillet 2016**

Spécialité dénommée IMATINIB ZENTIVA 100 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 148 312 2

SANOFI AVENTIS FRANCE

imatinib..... 100 mg
sous forme de mésilate d'imatinib

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 631 3 2 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 631 4 9 : 20 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 631 5 6 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 631 7 0 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 631 8 7 : 90 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 631 9 4 : 120 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 632 0 0 : 180 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

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

Décision du **26 juillet 2016**

Spécialité dénommée IMATINIB ZENTIVA 400 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 452 211 4

SANOFI AVENTIS FRANCE

imatinib..... 400 mg
sous forme de mésilate d'imatinib

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 632 1 7 : 10 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 632 3 1 : 20 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 632 4 8 : 30 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 300 632 5 5 : 60 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 229 3 0 : 90 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 229 4 7 : 120 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)
34009 550 229 5 4 : 180 comprimés en plaquette (PVC/polyéthylène/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **GLIVEC 400 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **26 juillet 2016**

Spécialité dénommée NOCDURNA 25 microgrammes, lyophilisat oral
Code Identifiant de Spécialité : 6 758 176 9

FERRING SAS

desmopressine 25
microgrammes
sous forme d'acétate de desmopressine trihydraté

pour un lyophilisat

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009	300	609	4	0	:	10	lyophilisats	sous	plaquettes	thermoformées
(PVC/polyamide/aluminium/polytéréphtalate (PET)/papier) ; boîte de 1										
34009	300	609	5	7	:	10	lyophilisats	sous	plaquettes	thermoformées
(PVC/polyamide/aluminium/polytéréphtalate (PET)/papier) ; boîte de 3										
34009	550	220	9	1	:	10	lyophilisats	sous	plaquettes	thermoformées
(PVC/polyamide/aluminium/polytéréphtalate (PET)/papier) ; boîte de 9										
34009	550	221	0	7	:	10	lyophilisats	sous	plaquettes	thermoformées
(PVC/polyamide/aluminium/polytéréphtalate (PET)/papier) ; boîte de 10										

Décision du **05 juillet 2016**

Spécialité dénommée NOCDURNA 50 microgrammes, lyophilisat oral
Code Identifiant de Spécialité : 6 765 681 6

FERRING SAS

desmopressine 50
microgrammes
sous forme d'acétate de desmopressine trihydraté

pour un lyophilisat

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009	300	610	2	2	:	10	lyophilisats	sous	plaquettes	thermoformées
(PVC/polyamide/aluminium/polytéréphtalate (PET)/papier) ; boîte de 1										
34009	300	610	3	9	:	10	lyophilisats	sous	plaquettes	thermoformées
(PVC/polyamide/aluminium/polytéréphtalate (PET)/papier) ; boîte de 3										
34009	550	221	1	4	:	10	lyophilisats	sous	plaquettes	thermoformées
(PVC/polyamide/aluminium/polytéréphtalate (PET)/papier) ; boîte de 9										
34009	550	221	2	1	:	10	lyophilisats	sous	plaquettes	thermoformées
(PVC/polyamide/aluminium/polytéréphtalate (PET)/papier) ; boîte de 10										

Décision du **05 juillet 2016**

Spécialité dénommée PREGABALINE CRISTERS 150 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 554 564 6

CRISTERS

prégabaline 150 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 603 7 7 : 60 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 300 603 3 9 : 14 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 603 4 6 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 603 5 3 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 603 6 0 : 112 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **27 juillet 2016**

Spécialité dénommée PREGABALINE CRISTERS 25 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 281 017 8

CRISTERS

prégabaline 25 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 569 0 5 : 60 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 300 568 6 8 : 14 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 568 7 5 : 21 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 568 8 2 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 568 9 9 : 84 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 201 3 4 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 201 4 1 : 112 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 25 mg, gélule**

Décision du **27 juillet 2016**

Spécialité dénommée PREGABALINE CRISTERS 300 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 893 421 1

CRISTERS

prégabaline 300 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 604 0 7 : 60 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 300 603 8 4 : 14 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 603 9 1 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 219 7 1 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 219 8 8 : 112 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

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

Décision du **27 juillet 2016**

Spécialité dénommée PREGABALINE CRISTERS 75 mg, gélule
Code Identifiant de Spécialité : 6 877 436 5

CRISTERS

prégabaline 75 mg

pour une gélule

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 603 1 5 : 60 gélules en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

34009 300 602 8 5 : 14 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 602 9 2 : 21 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 603 0 8 : 56 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 219 4 0 : 100 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

34009 550 219 6 4 : 112 gélules en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **LYRICA 75 mg, gélule**

Décision du **27 juillet 2016**

Spécialité dénommée RASAGILINE ZYDUS 1 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 272 546 8

ZYDUS FRANCE

rasagiline 1 mg
sous forme de bésilate de rasagiline

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 504 7 7 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 504 2 2 : 7 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/polyéthylène)
34009 300 504 3 9 : 10 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/polyéthylène)
34009 300 504 5 3 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/polyéthylène)
34009 300 504 6 0 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/polyéthylène)
34009 550 183 3 9 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/polyéthylène)
34009 550 183 4 6 : 112 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/polyéthylène)
34009 300 503 7 8 : 7 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 503 9 2 : 10 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 504 0 8 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 504 1 5 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 183 1 5 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 550 183 2 2 : 112 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **27 juillet 2016**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE ALMUS 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 457 415 7

SANDOZ

rosuvastatine 10 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 428 7 8 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 428 8 5 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 428 9 2 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 429 0 8 : 84 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 429 1 5 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 429 3 9 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 429 4 6 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 429 5 3 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 429 6 0 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 429 7 7 : 84 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 429 8 4 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **11 juillet 2016**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE ALMUS 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 249 047 9

SANDOZ

rosuvastatine 20 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 429 9 1 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 430 1 1 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 430 2 8 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 430 3 5 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 430 4 2 : 84 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 430 5 9 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 430 6 6 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 430 7 3 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 430 8 0 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 430 9 7 : 84 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 431 0 3 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

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

Décision du **11 juillet 2016**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE ALMUS 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 279 726 8

SANDOZ

rosuvastatine 5 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 427 5 5 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 427 6 2 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 427 7 9 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 427 8 6 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 427 9 3 : 84 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 428 0 9 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 428 1 6 : 28 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 428 2 3 : 30 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 428 3 0 : 50 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 428 4 7 : 84 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))
34009 300 428 5 4 : 90 comprimés en flacon (polyéthylène haute densité (PEHD))

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

Décision du **11 juillet 2016**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE ALTER 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 223 845 3

LABORATOIRES ALTER

rosuvastatine 10 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 378 2 9 : 20 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 378 3 6 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 378 4 3 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 378 5 0 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 378 6 7 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **04 juillet 2016**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE ALTER 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 850 847 1

LABORATOIRES ALTER

rosuvastatine 5 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 377 7 5 : 20 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 377 8 2 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 377 9 9 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 378 0 5 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 378 1 2 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **04 juillet 2016**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE EG 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 522 706 3

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

rosuvastatine 10 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 531 7 1 : 7 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 531 8 8 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 531 9 5 : 15 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 532 0 1 : 20 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 532 1 8 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 532 2 5 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 532 3 2 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 532 4 9 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 50
34009 300 532 5 6 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 532 6 3 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 532 7 0 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 532 9 4 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 533 0 0 : 154 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 533 1 7 : 196 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 533 2 4 : 252 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **21 juillet 2016**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE EG 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 089 342 8

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

rosuvastatine 20 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

- 34009 300 533 3 1 : 7 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 300 533 5 5 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 300 533 6 2 : 15 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 300 533 7 9 : 20 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 300 533 8 6 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 300 533 9 3 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 300 534 1 6 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 300 534 2 3 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 50
- 34009 300 534 3 0 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 300 534 4 7 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 300 534 5 4 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 300 534 6 1 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 300 534 7 8 : 154 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 300 534 8 5 : 196 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
- 34009 300 534 9 2 : 252 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **21 juillet 2016**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE EG 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 947 326 5

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

rosuvastatine 5 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 530 0 3 : 7 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 530 1 0 : 14 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 530 2 7 : 15 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 530 3 4 : 20 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 530 4 1 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 530 6 5 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 530 7 2 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 530 8 9 : 1 comprimé en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium) ; boîte de 50
34009 300 530 9 6 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 531 0 2 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 531 2 6 : 98 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 531 3 3 : 100 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 531 4 0 : 154 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 531 5 7 : 196 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 531 6 4 : 252 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **21 juillet 2016**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE SANDOZ 10 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 494 962 5

SANDOZ

rosuvastatine 10 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 589 8 5 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 589 9 2 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 590 0 5 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 590 1 2 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 590 2 9 : 84 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 590 3 6 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **11 juillet 2016**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE SANDOZ 20 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 403 339 7

SANDOZ

rosuvastatine 20 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 590 4 3 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 590 5 0 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 590 6 7 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 590 7 4 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 590 9 8 : 84 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 591 0 4 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **11 juillet 2016**

Spécialité dénommée ROSUVASTATINE SANDOZ 5 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 443 541 0

SANDOZ

rosuvastatine 5 mg
sous forme de rosuvastatine calcique

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 589 2 3 : 28 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 589 3 0 : 30 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 589 4 7 : 50 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 589 5 4 : 60 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 589 6 1 : 84 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)
34009 300 589 7 8 : 90 comprimés en plaquette (polyamide/aluminium/PVC-Aluminium)

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

Décision du **11 juillet 2016**

Spécialité dénommée RUPATADINE BOUCHARA-RECORDATI 10 mg, comprimé
Code Identifiant de Spécialité : 6 416 825 6

J URIACH & CIA SA

rupatadine 10 mg
sous forme de fumarate de rupertadine

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 669 4 2 : 15 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 669 5 9 : 20 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 300 669 6 6 : 30 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 242 8 6 : 50 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)
34009 550 242 9 3 : 100 comprimés en plaquette (PVC/PVDC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **WYSTAMM 10 mg, comprimé**

Décision du **29 juillet 2016**

Spécialité dénommée VORICONAZOLE DR. REDDY'S 200 mg, poudre pour solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 397 559 9

DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD

voriconazole 200 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 571 5 5 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **VFEND 200 mg, poudre pour solution pour perfusion**

Décision du **15 juillet 2016**

Spécialité dénommée VORICONAZOLE FRESENIUS KABI 200 mg, poudre pour solution pour perfusion

Code Identifiant de Spécialité : 6 637 838 1

FRESENIUS KABI FRANCE SA

voriconazole 200 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 563 3 2 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1
34009 300 563 4 9 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 20

Cette spécialité est un générique de **VFEND 200 mg, poudre pour solution pour perfusion**

Décision du **11 juillet 2016**

Spécialité dénommée VORICONAZOLE GENTHON 200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 974 281 9

Laboratoires GENTHON BV

voriconazole..... 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 567 5 2 : 2 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 567 7 6 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 567 8 3 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 567 9 0 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 568 0 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 568 1 3 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 568 3 7 : 50 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 568 4 4 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 201 1 0 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 568 5 1 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 30
34009 550 201 2 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique de **VFEND 200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **12 juillet 2016**

Spécialité dénommée VORICONAZOLE GENTHON 200 mg, poudre pour solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 127 375 0

Laboratoires GENTHON BV

voriconazole..... 200 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 563 6 3 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **VFEND 200 mg, poudre pour solution pour perfusion**

Décision du **12 juillet 2016**

Spécialité dénommée VORICONAZOLE GENTHON 50 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 443 506 1

Laboratoires GENTHON BV

voriconazole..... 50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 566 6 0 : 2 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 566 7 7 : 10 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 566 8 4 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 566 9 1 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 567 0 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 567 1 4 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 567 2 1 : 50 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 567 3 8 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 550 200 9 7 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 300 567 4 5 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 30
34009 550 201 0 3 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 100

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

Décision du **12 juillet 2016**

Spécialité dénommée VORICONAZOLE MYLAN 200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 685 436 4

MYLAN SAS

voriconazole..... 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 279 552 9 7 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 279 553 5 8 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 279 554 1 9 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 279 555 8 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 587 046 7 3 : 90 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 587 047 3 4 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)
34009 279 556 4 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 14
34009 279 557 0 9 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 28
34009 279 558 7 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 30
34009 279 559 3 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 50
34009 279 560 1 0 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 56
34009 279 561 8 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 60
34009 587 049 6 3 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 100

Cette spécialité est un générique de **VFEND 200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **12 juillet 2016**

Spécialité dénommée VORICONAZOLE MYLAN 200 mg, poudre pour solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 496 945 3

MYLAN SAS

voriconazole..... 200 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 563 5 6 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **VFEND 200 mg, poudre pour solution pour perfusion**

Décision du **12 juillet 2016**

Spécialité dénommée VORICONAZOLE MYLAN 50 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 202 532 7

MYLAN SAS

voriconazole..... 50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 279 533 4 7 : 20 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 279 535 7 6 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 279 536 3 7 : 30 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 279 539 2 7 : 90 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 279 540 0 9 : 100 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 279 541 7 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 28

34009 279 542 3 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 30

34009 279 544 6 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 50

34009 279 545 2 8 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 56

34009 279 546 9 6 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 60

34009 279 547 5 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 100

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

Décision du **12 juillet 2016**

Spécialité dénommée VORICONAZOLE TEVA 200 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 573 165 4

TEVA SANTE

voriconazole..... 200 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 591 7 3 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 14

34009 300 591 8 0 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 28

34009 300 591 9 7 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 56

34009 300 592 1 0 : 14 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 592 2 7 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 592 3 4 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

Cette spécialité est un générique de **VFEND 200 mg, comprimé pelliculé**

Décision du **12 juillet 2016**

Spécialité dénommée VORICONAZOLE TEVA 200 mg, poudre pour solution pour perfusion
Code Identifiant de Spécialité : 6 698 788 4

TEVA SANTE

voriconazole..... 200 mg

pour un flacon

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 555 6 4 : poudre en flacon (en verre) ; boîte de 1

Cette spécialité est un générique de **VFEND 200 mg, poudre pour solution pour perfusion**

Décision du **12 juillet 2016**

Spécialité dénommée VORICONAZOLE TEVA 50 mg, comprimé pelliculé
Code Identifiant de Spécialité : 6 450 955 8

TEVA SANTE

voriconazole..... 50 mg

pour un comprimé

Code(s) Identifiant(s) de Présentation :

34009 300 591 2 8 : 28 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 591 3 5 : 56 comprimés en plaquette (PVC/aluminium)

34009 300 591 5 9 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 28

34009 300 591 6 6 : 1 comprimé en plaquette (PVC/aluminium) ; boîte de 56

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

Décision du **12 juillet 2016**