

Date de l'autorisation : 21/04/2008

Cliquez sur un pictogramme pour aller directement à la rubrique le concernant.
Pour plus d'information sur les pictogrammes, consultez [l'aide](#).

Indications thérapeutiques

Vous trouverez les indications thérapeutiques de ce médicament dans le paragraphe 4.1 du RCP ou dans le paragraphe 1 de la notice. Ces documents sont disponibles [en cliquant ici](#)

Groupe(s) générique(s)

Ce médicament appartient au(x) groupe(s) générique(s) suivants :

- [FEBUXOSTAT 80 mg - ADENURIC 80 mg, comprimé pelliculé](#)

Composition en substances actives

- Comprimé (Composition pour un comprimé)
 - > fébuxostat 80 mg

Présentations

> 2 plaquette(s) thermoformée(s) (ACLAR RX) polytrifluorochloroéthylène PVC-Aluminium de 14 comprimé(s)

Code CIP : 385 724-4 ou 34009 385 724 4 5

Déclaration de commercialisation : 03/03/2010

Cette présentation est [agréée aux collectivités](#)

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 15,89 € [Honoraire de dispensation](#) :
1,02 € Prix honoraire compris : 16,91 €

Taux de remboursement : 65%

Service médical rendu (SMR)

Les libellés affichés ci-dessous ne sont que des résumés ou extraits issus des avis rendus par la Commission de la Transparence.

Seul l'avis complet de la Commission de la Transparence fait référence.

Cet avis est consultable à partir du lien "Avis du jj/mm/aaaa" ou encore sur demande auprès de la HAS ([plus d'informations dans l'aide](#)). Les avis et synthèses d'avis contiennent un paragraphe sur la place du médicament dans la stratégie thérapeutique.

Liste des avis de SMR rendus par la commission de la transparence pour ADENURIC 80 mg, comprimé pelliculé

Valeur du SMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
Important	Avis du 22/01/2020	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par ADENURIC reste important dans le traitement de l'hyperuricémie chronique dans les cas où un dépôt d'urate s'est déjà produit.
Important	Avis du 22/01/2020	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par ADENURIC reste important dans le traitement de l'hyperuricémie chronique dans les cas où un dépôt d'urate s'est déjà produit.
Important	Avis du 22/01/2020	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par ADENURIC reste important dans le traitement de l'hyperuricémie chronique dans les cas où un dépôt d'urate s'est déjà produit.

Amélioration du service médical rendu (ASMR)

Les libellés affichés ci-dessous ne sont que des résumés ou extraits issus des avis rendus par la Commission de la Transparence.

Seul l'avis complet de la Commission de la Transparence fait référence.

Cet avis est consultable à partir du lien "Avis du jj/mm/aaaa" ou encore sur demande auprès de la HAS ([plus d'informations dans l'aide](#)). Les avis et synthèses d'avis contiennent un paragraphe sur la place du médicament dans la stratégie thérapeutique.

Liste des avis d'ASMR rendus par la commission de la transparence pour ADENURIC 80 mg, comprimé pelliculé

Valeur de l'ASMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
IV (Mineur)	Avis du 24/06/2009	Inscription (CT)	La commission de la transparence considère qu'ADENURIC apporte une amélioration du service médical rendu mineure (niveau IV) dans la prise en charge de l'hyperuricémie chronique symptomatique par rapport à la stratégie thérapeutique actuelle reposant sur l'allopurinol.
IV (Mineur)	Avis du 24/06/2009	Inscription (CT)	La commission de la transparence considère qu'ADENURIC apporte une amélioration du service médical rendu mineure (niveau IV) dans la prise en charge de l'hyperuricémie chronique symptomatique par rapport à la stratégie thérapeutique actuelle reposant sur l'allopurinol.

IV [Avis du](#) Inscription
(Mineur) [24/06/2009](#) (CT)

La commission de la transparence considère qu'ADENURIC apporte une amélioration du service médical rendu mineure (niveau IV) dans la prise en charge de l'hyperuricémie chronique symptomatique par rapport à la stratégie thérapeutique actuelle reposant sur l'allopurinol.

[Autres informations \(cliquer pour afficher\)](#)

- Titulaire de l'autorisation : Laboratoires MENARINI INTERNATIONAL Operations Luxembourg SA
- Conditions de prescription et de délivrance :
 - [liste I](#)
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS : 6 187 133 1