

Date de l'autorisation: 01/09/2006

Cliquez sur un pictogramme pour aller directement à la rubrique le concernant. Pour plus d'information sur les pictogrammes, consultez <u>l'aide</u>.

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 n'appartient à aucun groupe générique

Composition en substances actives

- Solution (Composition pour 1 ml)
 - > insuline glulisine 100 unités

Présentations

> 5 cartouche(s) en verre de 3 ml dans stylo pré-rempli

Code CIP: 377 220-0 ou 34009 377 220 0 1 Déclaration de commercialisation: 24/05/2007 Cette présentation est agréée aux collectivités

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 31,28 € Honoraire de dispensation :

1,02 € Prix honoraire compris: 32,30 €

Taux de remboursement : 65%

Documents de bon usage du médicament

• Stratégie médicamenteuse du contrôle glycémique du diabète de type 2

Auteur : Haute autorité de santé

Type: Recommandation de bonne pratique

Date de mise à jour : Janvier 2013

• Stratégie médicamenteuse du contrôle glycémique du diabète de type 2

Auteur : Haute autorité de santé

Type: Recommandation de bonne pratique

Date de mise à jour : Janvier 2013

• Stratégie médicamenteuse du contrôle glycémique du diabète de type 2

Auteur : Haute autorité de santé

Type: Recommandation de bonne pratique

Date de mise à jour : Janvier 2013

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 (<u>plus d'informations dans l'aide</u>). 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 APIDRA SOLOSTAR 100 unités/ml, solution injectable en stylo prérempli

Valeur du SMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
Important	Avis du 03/02/2016	dingerintion	Le service médical rendu par APIDRA reste important dans l'indication de l'AMM.
Important	Avis du 03/02/2016	A INCOMMON	Le service médical rendu par APIDRA reste important dans l'indication de l'AMM.
Important	Avis du 03/02/2016	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par APIDRA reste important dans l'indication de l'AMM.

Amélioration du service médical rendu (ASMR)

Pas d'ASMR disponible pour ce médicament (plus d'informations dans l'aide)

Autres informations (cliquer pour afficher)

- Titulaire de l'autorisation : SANOFI AVENTIS DEUTSCHLAND GmbH
- Conditions de prescription et de délivrance :
 - o liste II
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS: 6 468 458 2