

Date de l'autorisation : 16/07/2008

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 :

- [CLOPIDOGREL \(HYDROGÉNOSULFATE DE\) équivalent à CLOPIDOGREL 75 mg - CLOPIDOGREL \(BESILATE DE\) équivalent à CLOPIDOGREL 75 mg - CLOPIDOGREL \(CHLORHYDRATE DE\) équivalent à CLOPIDOGREL 75 mg - PLAVIX 75 mg, comprimé pelliculé.](#)

Composition en substances actives

- Comprimé (Composition pour un comprimé)
 - > clopidogrel base 75 mg
 - sous forme de : clopidogrel (hydrogénosulfate de)

Présentations

> plaquette(s) thermoformée(s) PVC PVDC aluminium de 30 comprimé(s)

Code CIP : 388 062-2 ou 34009 388 062 2 9

Déclaration de commercialisation : 07/10/2009

Cette présentation est [agrée aux collectivités](#)

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 7,75 € [Honoraire de dispensation](#) : 1,02 € Prix honoraire compris : 8,77 €
Taux de remboursement : 65%

> plaquette(s) thermoformée(s) aluminium de 30 comprimé(s)

Code CIP : 388 063-9 ou 34009 388 063 9 7

Déclaration de commercialisation : 05/10/2009

Cette présentation est [agrée aux collectivités](#)

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 7,75 € [Honoraire de dispensation](#) : 1,02 € Prix honoraire compris : 8,77 €

Taux de remboursement : 65%

Service médical rendu (SMR)

Ce médicament étant un générique, le SMR n'a pas été évalué par la commission de la transparence (CT), il est possible de se référer à la /aux spécialité(s) de référence du groupe générique auquel appartient ce médicament ([cliquez ici pour aller à la rubrique des groupes génériques](#))

Amélioration du service médical rendu (ASMR)

Ce médicament étant un générique, l'ASMR n'a pas été évalué par la commission de la transparence (CT), il est possible de se référer à la /aux spécialité(s) de référence du groupe générique auquel appartient ce médicament ([cliquez ici pour aller à la rubrique des groupes génériques](#))

Autres informations (cliquer pour afficher)

- Titulaire de l'autorisation : ZENTIVA KS
- Conditions de prescription et de délivrance :
 - [liste I](#)
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS : 6 851 990 2