

Date de l'autorisation : 17/01/2007

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 :

- [AMLODIPINE \(BESILATE D'\) équivalant à AMLODIPINE 5 mg + VALSARTAN 160 mg - EXFORGE 5 mg/160 mg, comprimé pelliculé](#)

Composition en substances actives

- Comprimé (Composition pour un comprimé)
 - > amlodipine 5 mg
 - sous forme de : bésilate d'amlodipine
 - > valsartan 160 mg

Présentations

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

Code CIP : 378 178-8 ou 34009 378 178 8 2

Déclaration de commercialisation : 14/08/2007

Cette présentation est [agrée aux collectivités](#)

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 12,95 € [Honoraire de dispensation](#) : 1,02 € Prix honoraire compris : 13,97 €

Taux de remboursement : 65%

> plaquette(s) PVC PVDC de 90 comprimé(s)

Code CIP : 378 180-2 ou 34009 378 180 2 5

Déclaration de commercialisation : 14/08/2007

Cette présentation est [agrée aux collectivités](#)

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 36,66 € [Honoraire de dispensation](#) : 2,76 € Prix honoraire compris : 39,42 €

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 EXFORGE 5 mg/160 mg, comprimé pelliculé

| Valeur du SMR | Avis | Motif de l'évaluation | Résumé de l'avis |
|---------------|------------------------------------|-----------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------|
| Important | Avis du 21/06/2017 | Renouvellement d'inscription (CT) | Le service médical rendu par EXFORGE reste important dans l'indication de l'AMM. |
| Important | Avis du 21/06/2017 | Renouvellement d'inscription (CT) | Le service médical rendu par EXFORGE reste important dans l'indication de l'AMM. |
| Important | Avis du 21/06/2017 | Renouvellement d'inscription (CT) | Le service médical rendu par EXFORGE reste important dans l'indication de l'AMM. |
| Important | Avis du 21/06/2017 | Renouvellement d'inscription (CT) | Le service médical rendu par EXFORGE reste important dans l'indication de l'AMM. |

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 EXFORGE 5 mg/160 mg, comprimé pelliculé

| Valeur de l'ASMR | Avis | Motif de l'évaluation | Résumé de l'avis |
|-------------------|------------------------------------|-----------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| V (Inexistant) | Avis du 24/10/2007 | Inscription (CT) | Absence d'amélioration du service médical rendu par cette spécialité. |
| V (Inexistant) | Avis du 24/10/2007 | Inscription (CT) | Absence d'amélioration du service médical rendu par cette spécialité. |
| V (Inexistant) | Avis du 24/10/2007 | Inscription (CT) | Absence d'amélioration du service médical rendu par cette spécialité. |
| V (Inexistant) | Avis du 24/10/2007 | Inscription (CT) | Absence d'amélioration du service médical rendu par cette spécialité. |
| V (Inexistant) | Avis du 14/03/2007 | Inscription (CT) | Les spécialités EXFORGE 5 mg/80 mg, EXFORGE 5 mg/160 mg et EXFORGE 10 mg/160 mg, associations fixes d'amlodipine 5 ou 10 mg et de valsartan 80 ou 160 mg n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à l'utilisation conjointe de chacun de leurs composants pris séparément. |
| V (Inexistant) | Avis du 14/03/2007 | Inscription (CT) | Les spécialités EXFORGE 5 mg/80 mg, EXFORGE 5 mg/160 mg et EXFORGE 10 mg/160 mg, associations fixes d'amlodipine 5 ou 10 mg et de valsartan 80 ou 160 mg n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à l'utilisation conjointe de chacun de leurs composants pris séparément. |
| V (Inexistant) | Avis du 14/03/2007 | Inscription (CT) | Les spécialités EXFORGE 5 mg/80 mg, EXFORGE 5 mg/160 mg et EXFORGE 10 mg/160 mg, associations fixes d'amlodipine 5 ou 10 mg et de valsartan 80 ou 160 mg n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à l'utilisation conjointe de chacun de leurs composants pris séparément. |
| V (Inexistant) | Avis du 14/03/2007 | Inscription (CT) | Les spécialités EXFORGE 5 mg/80 mg, EXFORGE 5 mg/160 mg et EXFORGE 10 mg/160 mg, associations fixes d'amlodipine 5 ou 10 mg et de valsartan 80 ou 160 mg n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à l'utilisation conjointe de chacun de leurs composants pris séparément. |

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

- Titulaire de l'autorisation : NOVARTIS EUROPHARM LIMITED
- Conditions de prescription et de délivrance :
 - [liste I](#)
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée

- Code CIS : 6 699 665 9