

Date de l'autorisation : 18/08/2021

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 :

- [FINGOLIMOD \(CHLORHYDRATE\) équivalent à FINGOLIMOD 0,5 mg - GILENYA 0,5 mg, gélule](#)

Composition en substances actives

- Gélule (Composition pour une gélule)
 - > fingolimod 0,5 mg
 - sous forme de : chlorhydrate de fingolimod

Présentations

**> 7 plaquette(s) PVC polyéthylène PVDC aluminium
unidose(s) de 1 gélule(s)**

Code CIP : 34009 302 364 7 5

Déclaration de commercialisation : 26/04/2022

Cette présentation est [agrée aux collectivités](#)

Prix libre, médicament non remboursable ([cliquez ici pour en savoir plus sur les médicaments non remboursables](#))

> plaquette(s) PVC polyéthylène PVDC aluminium avec calendrier de 28 gélule(s)

Code CIP : 34009 302 365 2 9

Déclaration de commercialisation : 26/04/2022

Cette présentation est [agrée aux collectivités](#)

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 604,84 € [Honoraire de dispensation](#) : 1,02 € Prix honoraire compris : 605,86 €

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 : MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED
- Conditions de prescription et de délivrance :
 - la première administration doit être effectuée en milieu hospitalier
 - [liste I](#)
 - médicament nécessitant une surveillance particulière pendant le traitement
 - prescription initiale hospitalière annuelle
 - prescription réservée aux spécialistes et services NEUROLOGIE
 - prescription réservée aux spécialistes et services NEUROPEDIATRIE
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS : 6 452 098 5