

Date de l'autorisation : 04/10/2013

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 :

- [BIMATOPROST 0,3 mg/mL+ TIMOLOL \(MALEATE DE\) équivalent à TIMOLOL 5 mg/mL - GANFORT 0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose](#)

Composition en substances actives

- Collyre (Composition pour 1 mL de solution)
 - > bimatoprost 0,3 mg
 - > timolol base 5 mg
 - sous forme de : maléate de timolol 6,8 mg

Présentations

> 30 récipient(s) unidose(s) polyéthylène basse densité (PEBD) de 0,4 ml

Code CIP : 275 616-2 ou 34009 275 616 2 7
Déclaration de commercialisation : 10/11/2015
Cette présentation est [agrée aux collectivités](#)

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 8,43 € [Honoraire de dispensation](#) : 1,02 € Prix honoraire compris : 9,45 €
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 GANFORT 0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose

Valeur du SMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
Important	Avis du 20/02/2019	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par les spécialités GANFORT reste important dans l'indication de l'AMM.
Important	Avis du 20/02/2019	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par les spécialités GANFORT reste important dans l'indication de l'AMM.
Important	Avis du 20/02/2019	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par les spécialités GANFORT reste important dans l'indication de l'AMM.
Important	Avis du 20/02/2019	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par les spécialités GANFORT 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 GANFORT 0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose

Valeur de l'ASMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
------------------	------	-----------------------	------------------

V (Inexistant)	Avis du 20/02/2019	Renouvellement d'inscription (CT)	Les spécialités GANFORT 0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution et collyre en solution en récipient unidose n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans la prise en charge des patients atteints de glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire chez qui la réponse aux bêta-bloquants topiques, ou aux analogues des prostaglandines est insuffisante.
V (Inexistant)	Avis du 20/02/2019	Renouvellement d'inscription (CT)	Les spécialités GANFORT 0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution et collyre en solution en récipient unidose n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans la prise en charge des patients atteints de glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire chez qui la réponse aux bêta-bloquants topiques, ou aux analogues des prostaglandines est insuffisante.
V (Inexistant)	Avis du 20/02/2019	Renouvellement d'inscription (CT)	Les spécialités GANFORT 0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution et collyre en solution en récipient unidose n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans la prise en charge des patients atteints de glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire chez qui la réponse aux bêta-bloquants topiques, ou aux analogues des prostaglandines est insuffisante.
V (Inexistant)	Avis du 20/02/2019	Renouvellement d'inscription (CT)	Les spécialités GANFORT 0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution et collyre en solution en récipient unidose n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans la prise en charge des patients atteints de glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire chez qui la réponse aux bêta-bloquants topiques, ou aux analogues des prostaglandines est insuffisante.
V (Inexistant)	Avis du 29/10/2014	Inscription (CT)	Cette spécialité est un complément de gamme qui n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V, inexistante) par rapport aux autres présentations déjà inscrites.
V (Inexistant)	Avis du 29/10/2014	Inscription (CT)	Cette spécialité est un complément de gamme qui n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V, inexistante) par rapport aux autres présentations déjà inscrites.
V (Inexistant)	Avis du 29/10/2014	Inscription (CT)	Cette spécialité est un complément de gamme qui n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V, inexistante) par rapport aux autres présentations déjà inscrites.
V (Inexistant)	Avis du 29/10/2014	Inscription (CT)	Cette spécialité est un complément de gamme qui n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V, inexistante) par rapport aux autres présentations déjà inscrites.

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

- Titulaire de l'autorisation : ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND
- Conditions de prescription et de délivrance :
 - [liste I](#)
- Statut de l'autorisation : Valide

- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS : 6 089 266 4