

Date de l'autorisation : 16/02/2022

Cliquez sur un pictogramme pour aller directement à la rubrique le concernant.
Pour plus d'information sur les pictogrammes, consultez [l'aide](#).

Informations importantes

Les informations importantes disponibles pour ce médicament sont les suivantes :

- [Acidose lactique et metformine : un risque évitable](#)

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 :

- [SITAGLIPTINE + METFORMINE \(CHLORHYDRATE DE\) 50 mg + 1000 mg - JANUMET 50 mg/1000 mg, comprimé pelliculé - VELMETIA 50 mg/1000 mg, comprimé pelliculé](#)

Composition en substances actives

- Comprimé (Composition pour un comprimé)
 - > sitagliptine 50 mg
 - sous forme de : chlorhydrate de sitagliptine monohydraté
 - > chlorhydrate de metformine 1000 mg

Présentations

> 60 plaquettes PVC polyéthylène PVDC aluminium de 1 comprimé (dose unitaire)

Code CIP : 34009 302 508 0 8

Déclaration de commercialisation : 28/07/2023

Cette présentation est [agrée aux collectivités](#)

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 9,32 € [Honoraire de dispensation](#) :

1,02 € Prix honoraire compris : 10,34 €

Taux de remboursement : 30 %

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 :
 - [liste I](#)
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS : 6 202 490 5