

Date de l'autorisation: 15/11/2013

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 n'appartient à aucun groupe générique

Composition en substances actives

- Solution (Composition pour 1 ml de solution)
 - > lidocaïne 150 mg
 - > prilocaïne 50 mg

Présentations

> 1 flacon(s) pulvérisateur(s) aluminium de 5 ml

Code CIP: 34009 300 736 5 0

Déclaration de commercialisation : 15/02/2018 Cette présentation n'est pas agréée aux collectivités

Prix libre, médicament non remboursable (<u>cliquez ici pour en savoir plus sur les médicaments non</u>

remboursables)

Service médical rendu (SMR)

Pas de SMR disponible pour ce médicament (plus d'informations dans l'aide)

Amélioration du service médical rendu (ASMR)

Pas d'ASMR disponible pour ce médicament (plus d'informations dans l'aide)

Autres informations (cliquer pour afficher)

• Titulaire de l'autorisation : RECORDATI Ireland Limited

• Conditions de prescription et de délivrance : Aucune

• Statut de l'autorisation : Valide

• Type de procédure : Procédure centralisée

• Code CIS: 6 709 929 9