

Date de l'autorisation : 24/04/2006

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 :

- [TRAVOPROST 40 microgrammes + TIMOLOL \(MALEATE DE\) équivalent à TIMOLOL 5 mg - DUOTRAV 40 microgrammes/ml + 5 mg/ml, collyre en solution](#)

Composition en substances actives

- Collyre (Composition pour 1 ml de solution)
 - > travoprost 40 microgrammes
 - > timolol base 5 mg
 - sous forme de : maléate de timolol 6,8 mg

Présentations

> 1 flacon(s) polypropylène avec embout(s) de 2,5 ml

Code CIP : 375 749-4 ou 34009 375 749 4 5

Déclaration de commercialisation : 28/08/2006

Cette présentation est [agréée aux collectivités](#)

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 10,53 € [Honoraire de dispensation](#) : 1,02 € Prix honoraire compris : 11,55 €

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 DUOTRAV 40 microgrammes/ml + 5 mg/ml, collyre en solution

Valeur du SMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
Important	Avis du 06/07/2016	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par DUOTRAV reste important dans l'indication de l'AMM.
Important	Avis du 06/07/2016	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par DUOTRAV reste important dans l'indication de l'AMM.
Important	Avis du 06/07/2016	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par DUOTRAV reste important dans l'indication de l'AMM.
Important	Avis du 06/07/2016	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par DUOTRAV 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 DUOTRAV 40 microgrammes/ml + 5 mg/ml, collyre en solution

Valeur de l'ASMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
V (Inexistant)	Avis du 21/06/2006	Inscription (CT)	DUOTRAV (association fixe travoprost/timolol) n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (niveau V) par rapport à l'utilisation conjointe de chacun de ses composants présentés individuellement.

V [Avis du](#) Inscription
(Inexistant) [21/06/2006](#) (CT)

DUOTRAV (association fixe travoprost/timolol) n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (niveau V) par rapport à l'utilisation conjointe de chacun de ses composants présentés individuellement.

V [Avis du](#) Inscription
(Inexistant) [21/06/2006](#) (CT)

DUOTRAV (association fixe travoprost/timolol) n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (niveau V) par rapport à l'utilisation conjointe de chacun de ses composants présentés individuellement.

V [Avis du](#) Inscription
(Inexistant) [21/06/2006](#) (CT)

DUOTRAV (association fixe travoprost/timolol) n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (niveau V) par rapport à l'utilisation conjointe de chacun de ses composants présentés individuellement.

[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 : 6 363 380 2