

Date de l'autorisation : 30/04/1996

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 n'appartient à aucun groupe générique

## Composition en substances actives

- Solution (Composition pour 1 ml)
  - > insuline lispro recombinante 100 UI

## Présentations

### > 1 flacon(s) en verre de 10 ml

Code CIP : 341 426-8 ou 34009 341 426 8 0

Déclaration de commercialisation : 01/03/2000

Cette présentation est [agréée aux collectivités](#)

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 15,82 € [Honoraire de dispensation](#) :

1,02 € Prix honoraire compris : 16,84 €

Taux de remboursement : 65%

# Documents de bon usage du médicament

- [Stratégie médicamenteuse du contrôle glycémique du diabète de type 2](#)

Auteur : Haute autorité de santé  
Type : Recommandation de bonne pratique  
Date de mise à jour : Janvier 2013

- [Stratégie médicamenteuse du contrôle glycémique du diabète de type 2](#)

Auteur : Haute autorité de santé  
Type : Recommandation de bonne pratique  
Date de mise à jour : Janvier 2013

- [Stratégie médicamenteuse du contrôle glycémique du diabète de type 2](#)

Auteur : Haute autorité de santé  
Type : Recommandation de bonne pratique  
Date de mise à jour : Janvier 2013

- [Stratégie médicamenteuse du contrôle glycémique du diabète de type 2](#)

Auteur : Haute autorité de santé  
Type : Recommandation de bonne pratique  
Date de mise à jour : Janvier 2013

## 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 HUMALOG 100 UI/ml, solution injectable en flacon

Valeur du SMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
Important	<a href="#">Avis du 19/07/2017</a>	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par les spécialités de la gamme HUMALOG et HUMALOG MIX reste important dans les indications de l'AMM.

Important	<a href="#">Avis du 19/07/2017</a>	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par les spécialités de la gamme HUMALOG et HUMALOG MIX reste important dans les indications de l'AMM.
Important	<a href="#">Avis du 19/07/2017</a>	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par les spécialités de la gamme HUMALOG et HUMALOG MIX reste important dans les indications de l'AMM.
Important	<a href="#">Avis du 19/07/2017</a>	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par les spécialités de la gamme HUMALOG et HUMALOG MIX reste important dans les indications de l'AMM.

## 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 : ELI LILLY NEDERLAND BV
- Conditions de prescription et de délivrance :
  - [liste II](#)
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS : 6 522 840 0