

Date de l'autorisation : 29/01/2010

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 :

- [SILODOSINE 8 mg - UROREC 8 mg, gélule](#)

Composition en substances actives

- Gélule (Composition pour une gélule)
 - > silodosine 8 mg

Présentations

> plaquette(s) thermoformée(s) PVC PVDC aluminium de 30 gélule(s)

Code CIP : 374 942-5 ou 34009 374 942 5 0

Déclaration de commercialisation : 16/11/2010

Cette présentation n'est pas [agrée aux collectivités](#)

Prix libre, médicament non remboursable ([cliquez ici pour en savoir plus sur les médicaments non remboursables](#))

> plaquette(s) thermoformée(s) PVC PVDC aluminium de 30 gélule(s)

Code CIP : 495 064-9 ou 34009 495 064 9 1

Déclaration de commercialisation : 29/01/2013

Cette présentation est [agrée aux collectivités](#)

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 6,64 € [Honoraire de dispensation](#) : 1,02 € Prix honoraire compris : 7,66 €

Taux de remboursement : 30%

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 UROREC 8 mg, gélule

Valeur du SMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
Modéré	Avis du 21/10/2015	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par UROREC 4 mg et 8 mg, gélules reste modéré dans l'indication de l'AMM.
Modéré	Avis du 21/10/2015	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par UROREC 4 mg et 8 mg, gélules reste modéré dans l'indication de l'AMM.
Modéré	Avis du 21/10/2015	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par UROREC 4 mg et 8 mg, gélules reste modéré dans l'indication de l'AMM.
Modéré	Avis du 21/10/2015	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par UROREC 4 mg et 8 mg, gélules reste modéré 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 UROREC 8 mg, gélule

Valeur de l'ASMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
V (Inexistant)	Avis du 19/05/2010	Inscription (CT)	UROREC 4 mg et 8 mg n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport aux spécialités à base de tamsulosine 0,4 mg.
V (Inexistant)	Avis du 19/05/2010	Inscription (CT)	UROREC 4 mg et 8 mg n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport aux spécialités à base de tamsulosine 0,4 mg.
V (Inexistant)	Avis du 19/05/2010	Inscription (CT)	UROREC 4 mg et 8 mg n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport aux spécialités à base de tamsulosine 0,4 mg.
V (Inexistant)	Avis du 19/05/2010	Inscription (CT)	UROREC 4 mg et 8 mg n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport aux spécialités à base de tamsulosine 0,4 mg.

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

- Titulaire de l'autorisation : RECORDATI Ireland Limited
- Conditions de prescription et de délivrance :
 - [liste I](#)
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS : 6 914 141 6