

Date de l'autorisation : 10/11/2017

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 :

- [ULIPRISTAL \(ACETATE D'\) 30 mg - ELLAONE 30 mg, comprimé - ELLAONE 30 mg, comprimé pelliculé](#)

## Composition en substances actives

- Comprimé (Composition pour un comprimé)
  - > acétate d'ulipristal 30 mg

## Présentations

### > 1 plaquette(s) thermoformée(s) PVC PVDC - Aluminium avec filtre UV de 1 comprimé(s)

Code CIP : 34009 301 240 8 6

Déclaration de commercialisation : 28/11/2019

Cette présentation est [agrée aux collectivités](#)

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 11,59 € [Honoraire de dispensation](#) : 1,02 € Prix honoraire compris : 12,61 €

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 ELLAONE 30 mg, comprimé pelliculé

Valeur du SMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
Important	<a href="#">Avis du 09/01/2019</a>	Inscription (CT)	Le service médical rendu par ELLAONE comprimé pelliculé est important dans l'indication de l'AMM.
Important	<a href="#">Avis du 09/01/2019</a>	Inscription (CT)	Le service médical rendu par ELLAONE comprimé pelliculé est important dans l'indication de l'AMM.
Important	<a href="#">Avis du 09/01/2019</a>	Inscription (CT)	Le service médical rendu par ELLAONE comprimé pelliculé est important dans l'indication de l'AMM.
Important	<a href="#">Avis du 09/01/2019</a>	Inscription (CT)	Le service médical rendu par ELLAONE comprimé pelliculé est 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 ELLAONE 30 mg, comprimé pelliculé

Valeur de l'ASMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
V (Inexistant)	<a href="#">Avis du 09/01/2019</a>	Inscription (CT)	Cette présentation est un complément de gamme qui n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à la présentation déjà inscrite.
V (Inexistant)	<a href="#">Avis du 09/01/2019</a>	Inscription (CT)	Cette présentation est un complément de gamme qui n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à la présentation déjà inscrite.
V (Inexistant)	<a href="#">Avis du 09/01/2019</a>	Inscription (CT)	Cette présentation est un complément de gamme qui n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à la présentation déjà inscrite.

V [Avis du](#) Inscription  
(Inexistant) [09/01/2019](#) (CT)

Cette présentation est un complément de gamme qui n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à la présentation déjà inscrite.

## **Autres informations (cliquer pour afficher)**

- Titulaire de l'autorisation : Laboratoire HRA Pharma
- Conditions de prescription et de délivrance : Aucune
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS : 6 276 490 9