

Date de l'autorisation: 08/05/2014

Cliquez sur un pictogramme pour aller directement à la rubrique le concernant. Pour plus d'information sur les pictogrammes, consultez <u>l'aide</u>.

: Ce médicament fait l'objet d'une surveillance renforcée. Pour plus d'informations, cliquez ici

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

- Poudre de bromure d'uméclidinium (Composition pour une dose délivrée)
 - > uméclidinium 55 microgrammes
 - sous forme de : bromure d'uméclidinium 65 microgrammes
- Poudre de trifénatate de vilantérol (Composition pour une dose délivrée)
 - > vilantérol 22 microgrammes
 - sous forme de : trifénatate de vilantérol

Présentations

> plaquette(s) thermoformée(s) aluminium de 30 dose(s) avec inhalateur(s)

Code CIP: 34009 300 827 9 9

Déclaration de commercialisation : 12/11/2018 Cette présentation est agréée aux collectivités

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 35,43 € Honoraire de dispensation :

1,02 € Prix honoraire compris : 36,45 €

Taux de remboursement : 30%

> 3 inhalateurs de 30 doses en plaquette(s) thermoformée(s) aluminium (conditionnement multiple)

Code CIP: 34009 302 085 6 4

Déclaration de commercialisation : 17/12/2020 Cette présentation n'est pas <u>agréée aux collectivités</u>

En pharmacie de ville : Prix hors honoraire de dispensation : 105,48 € Honoraire de dispensation :

2,76 € Prix honoraire compris: 108,24 €

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 (<u>plus d'informations dans l'aide</u>). 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 LAVENTAIR ELLIPTA 55 microgrammes/22 microgrammes, poudre pour inhalation en récipient unidose

Valeur du SMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
Modéré	Avis du 24/06/2020	Inscription (CT)	Le service médical rendu par LAVENTAIR ELLIPTA est modéré dans le traitement bronchodilatateur continu pour soulager les symptômes chez les patients adultes présentant une bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO).
Modéré	Avis du 24/06/2020	Inscription (CT)	Le service médical rendu par LAVENTAIR ELLIPTA est modéré dans le traitement bronchodilatateur continu pour soulager les symptômes chez les patients adultes présentant une bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO).
Modéré	Avis du 24/06/2020	Inscription (CT)	Le service médical rendu par LAVENTAIR ELLIPTA est modéré dans le traitement bronchodilatateur continu pour soulager les symptômes chez les patients adultes présentant une bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO).
Modéré	Avis du 24/06/2020	Inscription (CT)	Le service médical rendu par LAVENTAIR ELLIPTA est modéré dans le traitement bronchodilatateur continu pour soulager les symptômes chez les patients adultes présentant une bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO).

Modéré	Avis du Inscription 24/06/2020 (CT)	Le service médical rendu par LAVENTAIR ELLIPTA est modéré dans le traitement bronchodilatateur continu pour soulager les symptômes chez les patients adultes présentant une bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO).
Modéré	Avis du Inscription 08/03/2017 (CT)	Le service médical rendu par LAVENTAIR 55 microgrammes / 22 microgrammes est modéré dans l'indication de l'AMM.
Modéré	Avis du Inscription 08/03/2017 (CT)	Le service médical rendu par LAVENTAIR 55 microgrammes / 22 microgrammes est modéré dans l'indication de l'AMM.
Modéré	Avis du Inscription 08/03/2017 (CT)	Le service médical rendu par LAVENTAIR 55 microgrammes / 22 microgrammes est modéré dans l'indication de l'AMM.
Modéré	Avis du Inscription 08/03/2017 (CT)	Le service médical rendu par LAVENTAIR 55 microgrammes / 22 microgrammes est modéré dans l'indication de l'AMM.
Modéré	Avis du Inscription 08/03/2017 (CT)	Le service médical rendu par LAVENTAIR 55 microgrammes / 22 microgrammes est 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.

(Inexistant) 08/03/2017 (CT)

Cet avis est consultable à partir du lien "Avis du jj/mm/aaaa" ou encore sur demande auprès de la HAS (<u>plus d'informations dans l'aide</u>). 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 LAVENTAIR ELLIPTA 55 microgrammes/22 microgrammes, poudre pour inhalation en récipient unidose

Valeur de l'ASMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
V	<u>Avis du</u>	Inscription	Cette spécialité est un complément de gamme qui n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à la présentation déjà inscrite.
(Inexistant) 2	24/06/2020	(CT)	
V	<u>Avis du</u>	Inscription	Cette spécialité est un complément de gamme qui n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à la présentation déjà inscrite.
(Inexistant) 2	24/06/2020	(CT)	
V	<u>Avis du</u>	Inscription	Cette spécialité est un complément de gamme qui n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à la présentation déjà inscrite.
(Inexistant) 2	24/06/2020	(CT)	
V	<u>Avis du</u>	Inscription	Cette spécialité est un complément de gamme qui n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à la présentation déjà inscrite.
(Inexistant) 2	24/06/2020	(CT)	
V	<u>Avis du</u>	Inscription	Cette spécialité est un complément de gamme qui n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport à la présentation déjà inscrite.
(Inexistant) 2	24/06/2020	(CT)	
V (Inevistant) (Avis du 08/03/2017	Inscription	LAVENTAIR n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans la prise en charge thérapeutique des

symptômes de la bronchopneumopathie chronique obstructive.

V <u>Avis du</u> Inscription (Inexistant) 08/03/2017 (CT)

V <u>Avis du</u> Inscription (Inexistant) 08/03/2017 (CT)

V <u>Avis du</u> Inscription (Inexistant) <u>08/03/2017</u> (CT)

V <u>Avis du</u> Inscription (Inexistant) 08/03/2017 (CT)

LAVENTAIR n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans la prise en charge thérapeutique des symptômes de la bronchopneumopathie chronique obstructive. LAVENTAIR n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans la prise en charge thérapeutique des symptômes de la bronchopneumopathie chronique obstructive. LAVENTAIR n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans la prise en charge thérapeutique des symptômes de la bronchopneumopathie chronique obstructive. LAVENTAIR n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans la prise en charge thérapeutique des symptômes de la bronchopneumopathie chronique obstructive.

Autres informations (cliquer pour afficher)

• Titulaire de l'autorisation : GLAXOSMITHKLINE(IRELAND) LIMITED

• Conditions de prescription et de délivrance :

o liste l

• Statut de l'autorisation : Valide

• Type de procédure : Procédure centralisée

• Code CIS: 6 398 938 5