

### Indications thérapeutiques 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](#) Ce médicament a été autorisé par la commission européenne : en cliquant [ici](#), vous serez redirigés vers un fichier PDF de son site (nouvelle fenêtre). Vous pouvez consulter l'aide (question 9) pour plus d'informations.

### Groupe(s) générique(s)

Ce médicament appartient au(x) groupe(s) générique(s) suivants :

- CLOPIDOGREL (HYDROGENOSULFATE DE) équivalant à CLOPIDOGREL 75 mg + ACIDE ACETYLSALICYLIQUE 75 mg - DUOPLAVIN 75 mg/75 mg, comprimé pelliculé [Ouvrir la page de détail sur ce groupe générique](#)

### Composition en substances actives

Comprimé ( Composition pour un comprimé )  
clopidogrel 75 mg  
sous forme de : hydrogénosulfate de clopidogrel  
> acide acétylsalicylique 75 mg

### Présentations

> 30 plaquette(s) aluminium de 1 comprimé(s)

Code CIP : 34009 301 956 9 7

Déclaration de commercialisation : 25/05/2020

Cette présentation est agréée aux collectivités

En pharmacie de ville :

- Prix hors honoraire de dispensation : 6,38 €
- Honoraire de dispensation : 1,02 €
- Prix honoraire compris : 7,40 €
- Taux de remboursement : 65 %

[Aller au glossaire](#)

### **Service médical rendu (SMR)**

Ce médicament étant un générique, le SMR n'a pas été évalué par la commission de la transparence (CT), il est possible de se référer à la /aux spécialité(s) de référence du groupe générique auquel appartient ce médicament (cliquez ici pour aller à la rubrique des groupes génériques)

### **Amélioration du service médical rendu (ASMR)**

Ce médicament étant un générique, l'ASMR n'a pas été évalué par la commission de la transparence (CT), il est possible de se référer à la /aux spécialité(s) de référence du groupe générique auquel appartient ce médicament (cliquez ici pour aller à la rubrique des groupes génériques)

### **Autres informations**

- Titulaire de l'autorisation : VIATRIS LIMITED
- Conditions de prescription et de délivrance :
  - liste I Aller au glossaire
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS : 6 551 916 7