

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 :

- BIMATOPROST 0,3 mg + TIMOLOL (MALEATE DE) équivalant à TIMOLOL 5 mg - GANFORT 0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution [Ouvrir la page de détail sur ce groupe générique](#)

Composition en substances actives

Collyre (Composition pour 1 ml de solution)
> bimatoprost 0,3 mg
timolol base 5 mg
sous forme de : timolol (maléate de) 6,8 mg

Présentations

> 1 flacon(s) polyéthylène basse densité (PEBD) de 3 ml

Code CIP : 375 741-3 ou 34009 375 741 3 6
Déclaration de commercialisation : 05/07/2006
Cette présentation est agréée aux collectivités

En pharmacie de ville :

- Prix hors honoraire de dispensation : 8,43 €
- Honoraire de dispensation : 1,02 €
- Prix honoraire compris : 9,45 €
- Taux de remboursement : 65%

[Aller au glossaire](#)

> 1 flacon(s) polyéthylène basse densité (PEBD) de 3 ml (distributeur parallèle : MEDIWIn Limited)

Code CIP : 495 031-3 ou 34009 495 031 3 1
Déclaration de commercialisation : 29/07/2011
Cette présentation n'est pas agréée aux collectivités

En pharmacie de ville :

- Prix hors honoraire de dispensation : 8,01 €
- Honoraire de dispensation : 1,02 €
- Prix honoraire compris : 9,03 €
- Taux de remboursement : 65%

[Aller au glossaire](#)

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 . Les avis et synthèses d'avis contiennent un paragraphe sur la place du médicament dans la stratégie thérapeutique.

[Redirection à la page d'aide](#)

Valeur du SMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
Important	Avis du 20/02/2019Lien vers l'avis complet de la commission de la transparence du 20/02/2019 - nouvelle fenêtre vers le site de la HAS	Renouvellement d'inscription (CT)	Le service médical rendu par les spécialités GANFORT reste 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 . Les avis et synthèses d'avis contiennent un paragraphe sur la place du médicament dans la stratégie thérapeutique.

Valeur de l'ASMR	Avis	Motif de l'évaluation	Résumé de l'avis
------------------	------	-----------------------	------------------

V (Inexistant)	<p>Avis du 20/02/2019 Lien vers l'avis complet de la commission de la transparence du 20/02/2019 - nouvelle fenêtre vers le site de la HAS</p>	Renouvellement d'inscription (CT)	<p>Les spécialités GANFORT 0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution et collyre en solution en récipient unidose n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) dans la prise en charge des patients atteints de glaucome à angle ouvert ou d'hypertension oculaire chez qui la réponse aux bêta-bloquants topiques, ou aux analogues des prostaglandines est insuffisante.</p>
V (Inexistant)	<p>Avis du 05/07/2006 Lien vers l'avis complet de la commission de la transparence du 05/07/2006 - nouvelle fenêtre vers le site de la HAS</p>	Inscription (CT)	<p>GANFORT (association fixe bimatoprost/timolol) n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (niveau V) par rapport à l'utilisation conjointe de chacun de ses composants présentés individuellement.</p>

Autres informations

- Titulaire de l'autorisation : ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND
- Conditions de prescription et de délivrance :
 - liste I Aller au glossaire
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS : 6 648 917 5