

## COMMISSION DE LA TRANSPARENCE

Avis  
21 mars 2018

*L'avis adopté par la Commission le 19 octobre 2016 a fait l'objet, dans le cadre du recours en application de l'article R 163-13 du code de la sécurité sociale, de la soumission d'observations écrites examinées le 07 mars 2018.  
L'avis ci-après a été adopté.*

### *rivastigmine*

#### **EXELON 1,5 mg, gélule**

2 plaquettes de 14 gélules (CIP : 34009 347 468 4 0)

4 plaquettes de 14 gélules (CIP : 34009 347 469 0 1)

#### **EXELON 3 mg, gélule**

2 plaquettes de 14 gélules (CIP : 34009 347 471 5 1)

4 plaquettes de 14 gélules (CIP : 34009 347 472 1 2)

#### **EXELON 4,5 mg, gélule**

2 plaquettes de 14 gélules (CIP : 34009 347 474 4 1)

4 plaquettes de 14 gélules (CIP : 34009 347 585 0 8)

#### **EXELON 6 mg, gélule**

2 plaquettes de 14 gélules (CIP : 34009 347 587 3 7)

4 plaquettes de 14 gélules (CIP : 34009 347 589 6 6)

#### **EXELON 2 mg/ml, solution buvable**

1 flacon de 50 ml avec seringue doseuse (CIP : 34009 363 489 2 9)

#### **EXELON 4,6 mg/24 h, dispositif transdermique**

30 sachets de 1 dispositif (CIP : 34009 381 947 9 1)

#### **EXELON 9,5 mg/24 h, dispositif transdermique**

30 sachets papier de 1 dispositif (CIP : 34009 381 949 1 3)

Laboratoire NOVARTIS PHARMA SAS

|                   |                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
|-------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Code ATC          | N06DA03 (médicament anti-Alzheimer, anticholinestérasique)                                                                                                                                                                                                                              |
| Motif de l'examen | Observations écrites présentées par l'entreprise en application de l'article <u>R. 163-13</u> du code de sécurité sociale, suite au courrier d'intention de radier du 23/11/2017 adressé au laboratoire, au titre du même article, par la ministre des affaires sociales et de la santé |

|                        |                                                                                                                                                                                                                                                                             |
|------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Listes concernées      | <b>Sécurité Sociale (CSS L.162-17)</b><br><b>Collectivités (CSP L.5123-2)</b>                                                                                                                                                                                               |
| Indications concernées | « <b>Traitement symptomatique des formes légères à modérément sévères de la maladie d'Alzheimer. »</b><br><br>« <b>Traitement symptomatique des formes légères à modérément sévères d'une démence chez les patients atteints de la maladie de Parkinson idiopathique. »</b> |

Vu les articles R.163-3, 7 et 13 du code de la sécurité sociale ;

Vu l'avis de la Commission de la Transparence du 19 octobre 2016 concernant EXELON ;

Vu le courrier de la Direction générale de la santé et de la Direction de la sécurité sociale du 23 novembre 2017 informant le laboratoire NOVARTIS PHARMA SAS du projet de radiation du ministre en charge de la santé ;

Considérant les observations écrites présentées le 07 mars 2018 par le laboratoire NOVARTIS PHARMA SAS en réponse à cette intention de radier ;

## **APRES DEBAT ET VOTES, LA COMMISSION DE LA TRANSPARENCE ADOPTE L'AVIS SUIVANT :**

---

Les observations écrites transmises par le laboratoire NOVARTIS PHARMA SAS ne sont pas de nature à modifier l'avis de la Commission de la Transparence du 19 octobre 2016 concernant EXELON dans les indications :

- « Traitement symptomatique des formes légères à modérément sévères de la maladie d'Alzheimer. »
- « Traitement symptomatique des formes légères à modérément sévères d'une démence chez les patients atteints de la maladie de Parkinson idiopathique. »