

**AVIS SUR LES
MÉDICAMENTS**

Ibuprofène

**IBUPROFENE EG LABO
200 mg,****comprimé pelliculé****Inscription : primo-inscription****Complément de gamme****Adopté par la Commission de la transparence le 18 mars 2026**

- Anti-inflammatoire non stéroïdien
- Adulte / Adolescent / Enfant de plus de 20 kg (environ 6 ans et plus)
- Secteurs : Ville et Hôpital

Synthèse de l'avis

Avis favorable au remboursement en ville et à l'hôpital chez l'adulte et l'enfant de plus de 20 kg (environ 6 ans et plus) dans le traitement à court terme de la fièvre et/ou des douleurs telles que céphalées, symptômes pseudo-grippaux, douleurs dentaires, courbatures et règles douloureuses.

Pas de progrès de la nouvelle présentation par rapport à la présentation déjà disponible.

Ce document ainsi que sa référence bibliographique sont téléchargeables sur www.has-sante.fr 

Le présent avis est publié sous réserve des droits de propriété intellectuelle

Haute Autorité de santé – Service communication et information

5 avenue du Stade de France – 93218 SAINT-DENIS LA PLAINE CEDEX. Tél. : +33 (0)1 55 93 70 00

© Haute Autorité de santé – Mars 2026

1. Contexte

DCI (code ATC) Présentations concernées	ibuprofene (M01AE01) IBUPROFENE EG LABO 200 mg, comprimé pelliculé – 30 comprimés sous plaquettes (PVC/Aluminium) (CIP : 34009 303 246 4 6) Présentations non commercialisées : IBUPROFENE EG LABO 200 mg et 400 mg, comprimés pelliculés (B/20) IBUPROFENE EG LABO 600 mg, comprimé pelliculé (B/20, B/24, B/30, B/40, B/50 et B/100) IBUPROFENE EG LABO CONSEIL 400 mg, comprimé pelliculé (B/10, B/12, B/14, et B/15)
Demandeur	EG LABO - Laboratoires EuroGenerics
Motif de la demande	Inscription : primo-inscription
Listes concernées	Sécurité Sociale (article L.162-17 du CSS) Collectivités (article L.5123-2 du CSP)
Précisions sur la nature de la demande	IBUPROFENE EG LABO 200 mg, comprimé pelliculé est un médicament générique de la spécialité princeps NUREFLEX 200 mg, comprimé enrobé qui n'est plus remboursée (cf. Avis de radiation du 29/06/2016). Cette spécialité est un complément de gamme de la spécialité IBUPROFENE EG LABO 400 mg, comprimé pelliculé (générique de BRUFEN 400 mg, comprimé enrobé) déjà disponible. Dans son avis de renouvellement d'inscription du 15/04/2015, la Commission a considéré que le service médical rendu par BRUFEN 400 mg, comprimé pelliculé restait important dans l'ensemble des indications à l'exception des rhumatismes abarticulaires, des affections aiguës post-traumatiques bénignes de l'appareil locomoteur et des lombalgies où le SMR reste modéré.¹ Dans son avis du 19/04/2017², la Commission a octroyé à IBUPROFENE ZENTIVA 200 mg, comprimé pelliculé un service médical rendu important.
Indication de l'Auto-risation de mise sur le marché (AMM) visée par la demande	« Chez l'adulte et l'enfant de plus de 20 kg (environ 6 ans et plus) dans le traitement à court terme de la fièvre et/ou des douleurs telles que céphalées, symptômes pseudo-grippaux, douleurs dentaires, courbatures et règles douloureuses. »
Périmètre de remboursement sollicité	Indications de l'AMM
Précisions sur l'AMM	Date initiale (procédure décentralisée) : 17/07/2025 Date des rectificatifs et teneur :
Conditions et statuts	Médicament non soumis à prescription médicale
Evaluation par la Commission	– Calendrier d'évaluation : • Date d'examen et d'adoption : 18 mars 2026.

¹ https://www.has-sante.fr/upload/docs/evamed/CT-13230_BRUFEN_PIS_RI_Avis1_CT13230.pdf

² https://www.has-sante.fr/upload/docs/evamed/CT-15739_IBUPROFENE_ZENTIVA_QD_INS_Avis1_CT15739.pdf

2. Conclusions de la Commission de la Transparence

Considérant l'ensemble de ces informations, la Commission estime :

2.1 Comparateurs cliniquement pertinents

Les comparateurs cliniquement pertinents de IBUPROFENE EG LABO 200 mg, comprimé pelliculé sont nombreux et comprennent des spécialités princeps et génériques. Ce sont les autres spécialités à base d'ibuprofène recommandées dans chacune des indications de l'AMM d'IBUPROFENE EG LABO 200 mg, comprimé pelliculé.

2.2 Service Médical Rendu

Compte tenu de ces éléments, la Commission considère que le service médical rendu par IBUPROFENE EG LABO 200 mg, comprimé pelliculé, est important dans les indications de l'AMM.

La Commission donne un avis favorable à l'inscription de IBUPROFENE EG LABO 200 mg, comprimé pelliculé, sur la liste des spécialités remboursables aux assurés sociaux et sur la liste des spécialités agréées à l'usage des collectivités dans les indications et aux posologies de l'AMM.

➔ **Taux de remboursement proposé pour l'inscription sur la liste des spécialités remboursables aux assurés sociaux : 65 %**

2.3 Amélioration du Service Médical Rendu

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.

2.4 Population cible

L'introduction de cette spécialité dans la stratégie thérapeutique du traitement à court terme de la fièvre et/ou des douleurs telles que céphalées, symptômes pseudo-grippaux, douleurs dentaires, courbatures et règles douloureuses n'est pas de nature à modifier la population cible des patients relevant d'un traitement par ibuprofène.

2.5 Autres recommandations de la Commission

➔ **Conditionnement**

Il est adapté aux conditions de prescription selon l'indication, la posologie et la durée de traitement.