

ARRETE N° 2004 - 291 /MS/SG/DGPML/DPM

Portant Autorisation de Mise sur le Marché  
de Spécialités Pharmaceutiques et de Médicaments Génériques.

**LE MINISTRE DE LA SANTE,**

- VU la Constitution ;
- VU le Décret n°2002-204/PRES du 06 Juin 2002 portant nomination du Premier Ministre ;
- VU le Décret n°2004-003/PRES/PM du 17 Janvier 2004 portant remaniement du Gouvernement du Burkina Faso ;
- VU le Décret n°2002-464/PRES/PM/MS du 28 octobre 2002, portant organisation du Ministère de la Santé ;
  
- VU le Décret N°457/PRES/PM/MS du 03 octobre 2000, portant conditions d'exercice privé des professions de Santé ;
- VU le Décret n°97-049/PRES/PM/MS du 05 février 1997, portant Code de Déontologie des Pharmaciens du Burkina Faso ;
- VU la Loi n°23/94/ADP du 19 Mai 1994 portant code de la santé publique ;
- VU le Décret n°2003-382 /PRES/PM/MCPEA/MFB/MS du 31 juillet 2003 portant nomenclature nationale des spécialités pharmaceutiques et médicaments génériques autorisés au Burkina Faso ;
- VU le Décret n°92-128 /SAN-AS-F du 20 Mai 1992 portant institution d'une liste nationale des médicaments essentiels et d'un formulaire national des médicaments essentiels ;
- VU l'Arrêté n°92-0064 /SASF/ SG/DGSP/DSPH du 29 Octobre 1992 portant application du Décret n°2003-382 /PRES/PM/MCPEA/MFB/MS du 31 juillet 2003 ;
- VU la demande d'enregistrement des Laboratoires **THERAMEX**  
**Sur** proposition de la **Commission Technique d'Enregistrement du Médicament**, en sa séance du **05 octobre 2004** ;

**ARRETE**

**ARTICLE 1** : Les Autorisations de Mise sur le Marché accordées aux spécialités pharmaceutiques désignées ci - après, des laboratoires **THERAMEX (Monaco)**, sont renouvelées conformément aux dispositions du présent Arrêté

**ARTICLE 2** : L'Autorisation de Mise sur le Marché accordée à la spécialité pharmaceutique **ANTADYS 100 mg comprimé B/15**, enregistrée sous le numéro **R 066 02 10/04** (ancien code : (c0030310/99) est renouvelée à compter du **07/10/04**.

**ARTICLE 3** : Ladite spécialité pharmaceutique répond à la formule suivante :

**Composition quantitative et qualitative:**

Principe actif :

**Fluriprofène ..... 100,00 mg**

Excipients :

- Cellulose microcristalline (Avicel pH 102) ..... 98,00 mg
- Lactose monohydraté ..... 196,00 mg
- Silice colloïdale anhydre ..... 3,00 mg
- Croscarmellose sodique type A ..... 10,00 mg
- Stéarate de magnésium ..... 1,50 mg

Pour un comprimé nu de 408,50 mg

- OPADRY YS-1-4254\* ..... 9,81 mg
- Cire de carnauba ..... 0,02 mg

Pour un comprimé pelliculé de 418,33 mg

\* composition centésimale de l'OPADRY YS-1-4254\*

- Dioxyde de titane (E 171) ..... 28,58 g
- Indigotine sur laque (E 132) ..... 1,65 g
- Propylèneglycol ..... 6,34 g
- Hypromellose ..... 63,43 g

**ARTICLE 4** : L'Autorisation de Mise sur le Marché accordée à la spécialité pharmaceutique **OROMAG comprimé à sucer**, enregistrée sous le numéro **R 067 02 10/04** (ancien code : (N 0110210/99) est renouvelée à compter du **01/10/04**

**ARTICLE 5** : Ladite spécialité pharmaceutique répond à la formule suivante :

**Composition quantitative et qualitative:**

Principe actif :

**Lactate de magnésium dihydraté ..... 1078,00 mg**

**Citrate de magnésium ..... 125,00 mg**

**Quantité correspondant à magnésium élément ..... 120,00 mg**

Excipients : Sorbitol, Polyvinylpyrrolidone, Sucres hydrogénés (lycsin), Huile essentielle de citron, Mono et diglycérides d'acides gras, Aspartam, Cellulose microcristalline, Stéarate de magnésium.

**ARTICLE 6** : Cette autorisation est valable pour une période de cinq (05) ans, à compter de la date d'expiration de l'A.M.M. précédemment accordée mentionnée aux articles pairs de 2 à 5 ci-dessus.

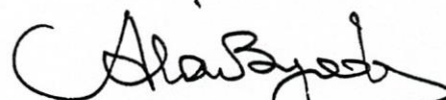
**ARTICLE 7** : La présentation, la formulation et les indications des produits concernés devront être conformes à celles fournies dans le dossier d'enregistrement.  
Tout changement dans les éléments sus - cités rend caduc le présent Arrêté.

**ARTICLE 8**: Le Secrétaire Général du Ministère de la Santé, l'Inspecteur Général des Services de Santé, le Directeur Général de la Pharmacie, du Médicament et des Laboratoires sont chargés, chacun en ce qui le concerne, de l'application du présent Arrêté qui sera publié, enregistré et communiqué partout où besoin sera.

Ouagadougou, le 02 NOV 2004

**AMPLIATIONS:**

- 1 J.O.
- 1 SG/Mini. Santé
- 1 IGSS
- 1 Laboratoire intéressé
- 1 Direction générale de CPHADIS
- 1 Direction générale de DPBF (Ex-SOCOPHARM)
- 1 Direction générale de FASO GALIEN
- 1 Direction générale de LABOREX
- 1 Direction générale de PHARMA PLUS
- 1 Ordre National des Pharmaciens du Burkina
- 1 Archives/chrono.



**Bédouma Alain YODA**  
Officier de l'Ordre National

