

ARRETE N° 2006 - 018 . /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°2005-464/PRES/PM du 5 Septembre 2005 portant remaniement du Gouvernement du Burkina Faso ;
- VU le Décret N°2002-255/PRES/PM du 18 juillet 2002, portant attributions des membres 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 **CAPLIN POINT**
- Sur proposition de la Commission Technique d'Enregistrement du Médicament, en sa séance du **15 décembre 2005** ;

ARRETE

ARTICLE 1 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée aux médicaments génériques désignés ci - après, des Laboratoires **CAPLIN POINT (Inde)**, conformément aux dispositions du présent arrêté.

ARTICLE 2 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **ACETYL SALYCILATE DE LYSINE injectable B/50**, et enregistrée sous le numéro **G 008 bis 03-12/05**.

ARTICLE 3 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

ACETYL SALYCILATE DE LYSINE.....1,8g

Excipients :.....qsp 1 ampoule

ARTICLE 4 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **ACETYLCYSTEINE sachets B/30**, et enregistrée sous le numéro **G 009 bis 03-12/05**.

ARTICLE 5 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

ACETYLCYSTEINE.....200 mg

Excipients :.....qsp 1 sachet

ARTICLE 6 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **ACIDE ACETYLSALICYLIQUE comprimé B/1000**, et enregistrée sous le numéro **G 010 bis 03-12/05**.

ARTICLE 7 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

ACIDE ACETYLSALICYLIQUE.....500 mg

Excipients :.....qsp 1 comprimé

ARTICLE 8 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **ACIDE ASCORBIQUE comprimé B/500**, et enregistrée sous le numéro **G 011 bis 03-12/05**.

ARTICLE 9 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

ACIDE ASCORBIQUE.....500 mg

Excipients :.....qsp 1 comprimé

ARTICLE 10 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **ACIDE ASCORBIQUE injectable B/100 ampoules**, et enregistrée sous le numéro **G 012 bis 03-12/05**.

ARTICLE 11 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

ACIDE ASCORBIQUE.....500 mg/5 ml

Excipients :.....qsp 1 ampoule

ARTICLE 12 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **ACIDE NIFLUMIQUE gélule B/30** , et enregistrée sous le numéro **G 013 bis 03-12/05**.

ARTICLE 13 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

ACIDE NIFLUMIQUE250 mg

Excipients :.....qsp 1 gélule

ARTICLE 14 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **ACIDE NIFLUMIQUE pommade 5% T/60 g** et enregistrée sous le numéro **G 014 bis 03-12/05**.

ARTICLE 15 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

ACIDE NIFLUMIQUE.....5%

Excipients :.....qsp 1 tube

ARTICLE 16 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **AMOXICILLINE injectable B/ 1000**, et enregistrée sous le numéro **G 015 bis 03-12/05**.

ARTICLE 17 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

AMOXICILLINE.....1 g

Excipients :.....qsp1 ampoule

ARTICLE 18 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **AMOXICILLINE sirop FL/ 60 ml**, et enregistrée sous le numéro **G 016 bis 03-12/05**.

ARTICLE 19 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

AMOXICILLINE.....250mg/5ml
Excipients :.....qsp1 flacon

ARTICLE 20 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **AMOXICILLINE suspension FL/100ml** , et enregistrée sous le numéro **G 017 bis 03-12/05**.

ARTICLE 21 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

AMOXICILLINE500 mg/5 ml

Excipients :.....qsp1 flacon

ARTICLE 22 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **AMOXICILLINE gélule B/500** , et enregistrée sous le numéro **G 018 bis 03-12/05**.

ARTICLE 23 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

AMOXICILLINE.....500 mg

Excipients :.....qsp1 gélule

ARTICLE 24 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **AMPICILLINE injectable B/50** , et enregistrée sous le numéro **G 019 bis 03-12/05**.

ARTICLE 25 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

AMPICILLINE.....1g

Excipients :.....qsp 1 ampoule

ARTICLE 26 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **BENZATHINE BENZYL PENICILLINE injectable B/100** , et enregistrée sous le numéro **G 020 bis 03-12/05**.

ARTICLE 27 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

BENZATHINE BENZYL PENICILLINE2,4M

Excipients :.....qsp1 ampoule

ARTICLE 28 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **BENZATHINE BENZYL PENICILLINE injectable B/100** , et enregistrée sous le numéro **G 021 bis 03-12/05**.

ARTICLE 29 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

BENZATHINE BENZYL PENICILLINE1,2M

Excipients :qsp1 ampoule

ARTICLE 30 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **CALCIUM GLUCONATE injectable B/50** , et enregistrée sous le numéro **G 022 bis 03-12/05**.

ARTICLE 31 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

CALCIUM GLUCONATE.....1g/10 ml

Excipients :qsp1 ampoule

ARTICLE 32 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **CAPTOPTIL comprimé B/100** , et enregistrée sous le numéro **G 023 bis 03-12/05**.

ARTICLE 33 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

CAPTOPTIL.....50 mg

Excipients :qsp1 comprimé

ARTICLE 34 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **CARBOCYSTEINE 2% sirop FL/125 ml**, et enregistrée sous le numéro **G 024 bis 03-12/05**.

ARTICLE 35 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

CARBOCYSTEINE2%

Excipients :qsp1 flacon

ARTICLE 36 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **CARBOCYSTEINE 5% sirop FL/150 ml**, et enregistrée sous le numéro **G 025 bis 03-12/05**.

ARTICLE 37 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

CARBOCYSTEINE5%

Excipients :qsp1 flacon

ARTICLE 38 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **CEFOTAXIME injectable B/1**, et enregistrée sous le numéro **G 026 bis 03-12/05**.

ARTICLE 39: Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

CEFOTAXIME1 g

Excipients :.....qsp1 ampoule

ARTICLE 40 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **CHLORAMPHENICOL injectable B/50**, et enregistrée sous le numéro **G 027 bis 03-12/05**.

ARTICLE 41 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

CHLORAMPHENICOL.....1g

Excipients :.....qsp1 ampoule

ARTICLE 42 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **RANITIDINE comprimé B/20** , et enregistrée sous le numéro **G 028 bis 03-12/05**.

ARTICLE 43 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

RANITIDINE.....400 mg

Excipients :.....qsp 1 comprimé

ARTICLE 44 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **CIPROFLOXACINE comprimé B/20**, et enregistrée sous le numéro **G 029 bis 03-12/05**.

ARTICLE 45 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

CIPROFLOXACINE.....250 mg

Excipients :.....qsp 1 comprimé

ARTICLE 46 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **ERYTHROMYCINE comprimé B/10**, et enregistrée sous le numéro **G 030 bis 03-12/05**.

ARTICLE 47 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

ERYTHROMYCINE.....500mg

Excipients :.....qsp 1 comprimé

ARTICLE 48 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **FER +ACIDE FOLIQUE comprimé B/1000**, et enregistrée sous le numéro **G 031 bis 03-12/05**.

ARTICLE 49 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

FER200mg

ACIDE FOLIQUE.....0 ,25mg

Excipients :.....qsp 1 comprimé

ARTICLE 50 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **GENTAMYCINE collyre FL/5ml**, et enregistrée sous le numéro **G 032 bis 03-12/05**.

ARTICLE 51 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

GENTAMYCINE.....0,3%

Excipients :.....qsp1 flacon

ARTICLE 52 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **GENTAMYCINE injectable B/100**, et enregistrée sous le numéro **G 033 bis 03-12/05**.

ARTICLE 53 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

GENTAMYCINE.....80 mg

Excipients :.....qsp 1 ampoule

ARTICLE 54 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **GRISEOFULVINE comprimé B/100**, et enregistrée sous le numéro **G 034 bis 03-12/05**.

ARTICLE 55 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

GRISEOFULVINE..... 250 mg

Excipients :.....qsp 1 comprimé

ARTICLE 56 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **GRISEOFULVINE pommade T/15 g**, et enregistrée sous le numéro **G 035 bis 03-12/05**.

ARTICLE 57 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

GRISEOFULVINE.....

Excipients :.....qsp 1 tube

ARTICLE 58 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **LIDOOCAÏNE 2% ADRENALINE injectable B/1**, et enregistrée sous le numéro **G 036 bis 03-12/05**.

ARTICLE 59 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

LIDOOCAÏNE2%

Excipients :.....qsp 1 ampoule

ARTICLE 60 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **LIDOOCAÏNE 2% injectable B/1**, et enregistrée sous le numéro **G 037 bis 03-12/05**.

ARTICLE 61 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

LIDOOCAÏNE2%

Excipients :.....qsp1 ampoule

ARTICLE 62 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **IBUPROFENE comprimé B/1000**, et enregistrée sous le numéro **G 038 bis 03-12/05**.

ARTICLE 63 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

IBUPROFENE.....400 mg

Excipients :.....qsp 1 comprimé

ARTICLE 64 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **MAGNESIUM SULFATE injectable FL/20 ml**, et enregistrée sous le numéro **G 039 bis 03-12/05**.

ARTICLE 65 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

MAGNESIUM SULFATE.....20%

Excipients :.....qsp1 flacon

ARTICLE 66 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé, **MEBENDAZOLE suspension FL/30 ml** et enregistrée sous le numéro **G 040 bis 03-12/05**.

ARTICLE 67 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

MEBENDAZOLE.....100 mg

Excipients :.....qsp1 flacon

ARTICLE 68 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **MEBENDAZOLE comprimé B/1000** , et enregistrée sous le numéro **G 041 bis 03-12/05**.

ARTICLE 69 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

MEBENDAZOLE.....500 mg

Excipients :.....qsp 1 comprimé

ARTICLE 70 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **METRONIDAZOLE suspension FL/ 60 ml**, et enregistrée sous le numéro **G 042 bis 03-12/05**.

ARTICLE 71 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

METRONIDAZOLE.....200 mg/5 ml

Excipients :.....qsp1 flacon

ARTICLE 72 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **METRONIDAZOLE comprimé B/1000** , et enregistrée sous le numéro **G 043 bis 03-12/05**.

ARTICLE 73 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

METRONIDAZOLE.....500 mg

Excipients :.....qsp1 comprimé

ARTICLE 74 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **METRONIDAZOLE injectable FL/100ml**, et enregistrée sous le numéro **G 044 bis 03-12/05**.

ARTICLE 75 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

METRONIDAZOLE.....500 mg/100 ml

Excipients :.....qsp1 flacon

ARTICLE 76 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **NIFEDIPINE comprimé B/100 mg**, et enregistrée sous le numéro **G 045 bis 03-12/05**.

ARTICLE 77 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

NIFEDIPINE10mg

Excipients :.....qsp1 comprimé

ARTICLE 78 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **OXACYLLINE comprimé B/12**, et enregistrée sous le numéro **G 046 bis 03-12/05**.

ARTICLE 79 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

OXACYLLINE.....500 mg

Excipients :.....qsp1 comprimé

ARTICLE 80 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **OXYTOCINE injectable B/50** et enregistrée sous le numéro **G 047 bis 03-12/05**.

ARTICLE 81 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

OXYTOCINE.....5UI

Excipients :.....qsp1 ampoule

ARTICLE 82 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **PARACETAMOL sirop FL/60 ml** , et enregistrée sous le numéro **G 048 bis 03-12/05**.

ARTICLE 83 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

PARACETAMOL.....120mg/5ml

Excipients :.....qsp1 flacon

ARTICLE 84 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **PARACETAMOL comprimé B/1000**, et enregistrée sous le numéro **G 049 bis 03-12/05**.

ARTICLE 85 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

PARACETAMOL.....500mg

Excipients :.....qsp1 comprimé

ARTICLE 86 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **POLYVIDONE IODEE solution dermique FL/125 ml** et enregistrée sous le numéro **G 050 bis 03-12/05**.

ARTICLE 87 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

POVIDONE.....10%

Excipients :.....qsp1 flacon

ARTICLE 88 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **POLYVIDONE IODEE solution gynécologique FL/125 ml** et enregistrée sous le numéro **G 051 bis 03-12/05**.

ARTICLE 89 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

POVIDONE.....10%

Excipients :.....qsp1 flacon

ARTICLE 90 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **PYRIDOXINE injectable B/100** et enregistrée sous le numéro **G 052 bis 03-12/05**.

ARTICLE 91 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

PYRIDOXINE.....250 mg/ 5ml

Excipients :.....qsp 1 ampoule

ARTICLE 92 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **SALBUTAMOL comprimé B/40** , et enregistrée sous le numéro **G 053 bis 03-12/05**.

ARTICLE 93 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

SALBUTAMOL.....**2mg**

Excipients :.....qsp1 comprimé

ARTICLE 94 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **SEL DE REHYDRATATION ORALE sachet B/100**, et enregistrée sous le numéro **G 054 bis 03-12/05**.

ARTICLE 95 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

CHLORURE DE SODIUM BP**3,5g**

CHLORURE DE POTASSIUM BP**1,5g**

CITRATE DE SODIUM BP**2,9g**

GLUCOSE ANHYDRE BP.....**20 g**

Excipients :.....qsp1 sachet

ARTICLE 96 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **SULFADOXINE + PYRIMETHAMINE injectable B/6** et enregistrée sous le numéro **G 055 bis 03-12/05**.

ARTICLE 97 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

SULFADOXINE.....**500mg**

PYRIMETHAMINE.....**25 mg**

Excipients :.....qsp1 ampoule

ARTICLE 98 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **SULFADOXINE + PYRIMETHAMINE comprimé B/3** et enregistrée sous le numéro **G 056 bis 03-12/05**.

ARTICLE 99 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

SULFADOXINE.....500mg
PYRIMETHAMINE.....25 mg

Excipients :.....qsp1 comprimé

ARTICLE 100 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **SULFADOXINE + PYRIMETHAMINE comprimé B/1000** et enregistrée sous le numéro **G 057 bis 03-12/05**.

ARTICLE 101 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

SULFADOXINE.....500mg
PYRIMETHAMINE.....25 mg

Excipients :.....qsp1 comprimé

ARTICLE 102 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **SULFADOXINE + TRIMETHOPRIME suspension FL/60 ml** et enregistrée sous le numéro **G 058 bis 03-12/05**.

ARTICLE 103 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

SULFAMETHOXAZOLE.....200 mg
TRIMETHOPRIME..... 40 mg

Excipients :.....qsp1 flacon

ARTICLE 104 : L'Autorisation de Mise sur le Marché est accordée au médicament générique dénommé **SUXAMETHONIUM injectable FL/10 ml** et enregistrée sous le numéro **G 059 bis 03-12/05**.

ARTICLE 105 : Ledit médicament générique répond à la formule suivante :

Composition quantitative et qualitative:

Principe actif :

SUXAMETHONIUM.....500mg

Excipients :.....qsp 1 flacon

ARTICLE 106 : cette autorisation est valable pour une période de cinq (5) ans, à compter de la date de signature du présent Arrêté.

ARTICLE 107 : La présentation, la formulation et les indications du produit concerné devront être conformes à celles fournies dans le dossier d'enregistrement.

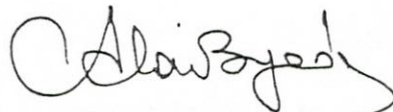
Tout changement dans les éléments sus - cités rend caduc le présent Arrêté.

ARTICLE 108 : 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 09 FEB 2006

AMPLIATIONS:

- 1 J.O.
- 1 SG/Mini. Santé
- 1 IGSS
- 1 Laboratoire intéressé
- 1 Direction générale de CAMEG
- 1 Direction générale de COPHADIS
- 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
Commandeur de l'Ordre National