



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](#)

Groupe(s) générique(s)

Ce médicament appartient au(x) groupe(s) générique(s) suivants :

- TADALAFIL 10 mg - CIALIS 10 mg, comprimé pelliculé [Ouvrir la page de détail sur ce groupe générique](#)

Composition en substances actives

Comprimé (Composition pour un comprimé)
> tadalafil 10 mg

Présentations

> plaquette(s) thermoformée(s) aluminium PVC polyéthylène (ACLAR RX)
polytrifluorochloroéthylène de 4 comprimé(s)

Code CIP : 360 798-4 ou 34009 360 798 4 7
Déclaration de commercialisation : 14/02/2003
Cette présentation n'est pas agréée aux collectivités

Prix libre, médicament non remboursable

> plaquette(s) thermoformée(s) aluminium PVC polyéthylène (ACLAR RX)
polytrifluorochloroéthylène de 4 comprimé(s) (distributeur parallèle : Laboratoire Mediwin Ltd)

Code CIP : 495 046-0 ou 34009 495 046 0 2
Déclaration de commercialisation : 04/07/2012
Cette présentation n'est pas agréée aux collectivités

Prix libre, médicament non remboursable

> plaquette(s) thermoformée(s) aluminium PVC polyéthylène (ACLAR RX)
polytrifluorochloroéthylène de 4 comprimé(s) (distributeur parallèle : PHARMA LAB)

Code CIP : 495 086-2 ou 34009 495 086 2 4
Déclaration de commercialisation : 03/10/2013
Cette présentation n'est pas agréée aux collectivités

Prix libre, médicament non remboursable

> plaquette(s) thermoformée(s) aluminium PVC polyéthylène (ACLAR RX)
polytrifluorochloroéthylène de 4 comprimé(s) (distributeur parallèle : BB Farma s.r.l)

Code CIP : 495 124-1 ou 34009 495 124 1 6
Déclaration de commercialisation : 14/04/2015
Cette présentation n'est pas agréée aux collectivités
Prix libre, médicament non remboursable

Service médical rendu

Cliquez ici pour accéder au glossaire sur le 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 16/02/2005Lien vers l'avis complet de la commission de la transparence du 16/02/2005 - nouvelle fenêtre vers le site de la HAS	Inscription (CT)	Le niveau de service médical rendu est important en cas de dysfonction érectile marquée (absence d'érection ou érection ne permettant pas un rapport sexuel) chez les patients souffrant de : paraplégie et tétraplégie quelle qu'en soit l'origine, traumatisme du bassin compliqué de troubles urinaires, séquelles de la chirurgie (anévrisme de l'aorte, prostatectomie radicale, cystectomie totale et exérèse colo-rectale) ou de la radiothérapie abdominopelvienne), séquelles du priapisme, neuropathie diabétique avérée, sclérose en plaques.

Amélioration du service médical rendu Cliquez ici pour accéder au glossaire sur l'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)	Avis du 16/02/2005Lien vers l'avis complet de la commission de la transparence du 16/02/2005 - nouvelle fenêtre vers le site de la HAS	Inscription (CT)	Le tadalafil (CIALIS) n'apporte pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport au sildenafil (VIAGRA) et au vardénafil (LEVITRA) dans le traitement de la dysfonction érectile.

Autres informations

- Titulaire de l'autorisation : ELI LILLY NEDERLAND BV
- Conditions de prescription et de délivrance :
 - liste I Aller au glossaire
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS : 6 583 439 4