

Date de l'autorisation : 25/02/2010

Ce médicament est mis sur le marché en France en tant qu'importation parallèle du médicament OMACOR 1000 mg, capsule molle .

L'importateur est PHARMA LAB.

Ce médicament n'est ou ne sera bientôt plus disponible sur le marché. Si vous prenez actuellement ce médicament, il vous est recommandé d'en parler avec votre médecin ou avec votre pharmacien qui pourra vous orienter vers un autre traitement.

### Informations importantes

Les informations importantes disponibles pour ce médicament sont les suivantes :

- Retour d'information sur le PRAC d'octobre 2023 (25 28 septembre)
- Esters éthyliques d'acides Oméga-3 : Risque accru et dose-dépendant de fibrillation auriculaire (ou atriale) chez des patients atteints de maladies cardiovasculaires ou présentant des facteurs de risque cardiovasculaires

### Indications thérapeutiques

Pour visualiser les indications thérapeutiques, consulter la fiche info de la spécialité de référence de cette autorisation d'importation parallèle : OMACOR 1000 mg, capsule molle

### Groupe(s) générique(s)

Ce médicament n'appartient à aucun groupe générique

### Composition en substances actives

- Capsule (Composition pour une capsule)
  - sesters éthyliques d'acides oméga-3 1000 mg soit 840 mg d'esters éthyliques d'EPA et d'DHA

#### **Présentations**

Pas de présentation à afficher

# Service médical rendu (SMR)

Pas de SMR disponible pour ce médicament (plus d'informations dans l'aide)

# Amélioration du service médical rendu (ASMR)

Pas d'ASMR disponible pour ce médicament (plus d'informations dans l'aide)

# **Autres informations (cliquer pour afficher)**

- Titulaire de l'autorisation : PHARMA LAB
- Conditions de prescription et de délivrance : Aucune
- Statut de l'autorisation : Abrogée le 01/01/2021
- Type de procédure : Autorisation d'Importation Parallèle
- Code CIS: 6 509 590 0