



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 20 mg - CIALIS 20 mg, comprimé pelliculé [Ouvrir la page de détail sur ce groupe générique](#)

Composition en substances actives

Comprimé (Composition pour un comprimé)
> tadalafil 20 mg

Présentations

> plaquette(s) thermoformée(s) PVC polyéthylène PVDC aluminium de 4 comprimé(s)

Code CIP : 34009 300 076 9 3
Déclaration de commercialisation : 14/11/2017
Cette présentation est agréée aux collectivités

Prix libre, médicament non remboursable

> plaquette(s) thermoformée(s) PVC polyéthylène PVDC aluminium de 8 comprimé(s)

Code CIP : 34009 300 077 0 9
Déclaration de commercialisation : 14/11/2017
Cette présentation est agréée aux collectivités

Prix libre, médicament non remboursable

> plaquette(s) thermoformée(s) PVC polyéthylène PVDC aluminium de 24 comprimé(s)

Code CIP : 34009 301 452 4 1
Déclaration de commercialisation : 27/09/2019
Cette présentation est 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 11/05/2022 Lien vers l'avis complet de la commission de la transparence du 11/05/2022 - nouvelle fenêtre vers le site de la HAS	Inscription (CT)	<p>Le service médical rendu par TADALAFIL MYLAN (tadalafil) est important uniquement chez les hommes adultes ayant des troubles de l'érection liés à l'une des pathologies suivantes :</p> <ul style="list-style-type: none">• Paraplégie et tétraplégie quelle qu'en soit l'origine .• Traumatismes du bassin compliqués 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 de priapisme .• Neuropathie diabétique .• Sclérose en plaques . <p>et chez ceux ayant un trouble de l'érection dû à un traitement au long cours par un antipsychotique.</p>
Insuffisant	Avis du 11/05/2022 Lien vers l'avis complet de la commission de la transparence du 11/05/2022 - nouvelle fenêtre vers le site de la HAS	Inscription (CT)	<p>Le service médical rendu par TADALAFIL MYLAN (tadalafil) est insuffisant pour une prise en charge par la solidarité nationale dans les autres situations de l'AMM.</p>

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 11/05/2022 Lien vers l'avis complet de la commission de la transparence du 11/05/2022 - nouvelle fenêtre vers le site de la HAS	Inscription (CT)	Les spécialités TADALAFIL MYLAN (tadalafil) 5 mg, 10 mg et 20 mg, comprimé pelliculé, n'apportent pas d'amélioration du service médical rendu (ASMR V) par rapport aux autres spécialités à base de tadalafil déjà disponibles.

Autres informations

- Titulaire de l'autorisation : MYLAN PHARMACEUTICALS LIMITED
- Conditions de prescription et de délivrance :
 - liste I Aller au glossaire
- Statut de l'autorisation : Valide
- Type de procédure : Procédure centralisée
- Code CIS : 6 695 332 3