

Internal

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, [] | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, [] | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, [] |
|--|--|--|---|--|---|-------------------------|
| Act-Hib 10 microgrammes/0,5 ml | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| ADENOSCAN 30 mg/10 ml, solution pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| ALDURAZYME 100 U/ml, solution à diluer pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| AMAREL 2 mg, comprimé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| AMAREL 4 mg, comprimé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| APIDRA 100 Unités/ml, solution injectable en cartouche -Optipen | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| APIDRA 100 Unités/ml, solution injectable en flacon de 10ml | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| APIDRA 100 Unités/ml, solution injectable en styloprérempli - SoloStar | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| APREXEVO 150 mg/5mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| APREXEVO 150 mg/10 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| APREXEVO 300 mg/5 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| APREXEVO 300 mg/10 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |

Internal

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, <input type="checkbox"/> |
|------------------------------------|--|---|--|--|---|--|
| APROVEL 75 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| APROVEL 150 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| APROVEL 300 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| ARAVA 10 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| ARAVA 20 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| AUBAGIO 7 mg, comprimés pelliculés | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| AUBAGIO 14 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| AVAXIM 80 U PEDIATRIQUE | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| AVAXIM 160 U | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| BEYFORTUS 50 mg | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| BEYFORTUS 100 mg | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |

Internal

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, [] | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, [] | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, [] |
|---|--|--|---|--|---|-------------------------|
| BI-TILDIEM LP 90 mg, comprimé enrobé à libération prolongée | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| BI-TILDIEM LP 120 mg, comprimé enrobé à libération prolongée | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| CABLIVI 10 mg, poudre et solvant pour solution injectable (IM-IV) | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| CAPRELSA 100 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| CAPRELSA 300 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| CERDELGA 84 mg, gélule | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| CEREZYME 400 Unités, poudre pour solution à diluer pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| CERUBIDINE 20 mg, poudre pour solution pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| COAPROVEL 150/12,5 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| COAPROVEL 300/12,5 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| COAPROVEL 300/25 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, [] | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, [] | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, [] |
|---|--|--|---|--|---|-------------------------|
| CORDARONE 150 mg/3 ml, solution injectable en ampoule(IV) | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| CORDARONE 200 mg, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| COROTROPE 10 mg/10 ml, solution injectable (IV) | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| COTRIATEC 5 mg/12,5 mg, comprimé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| CYNOMEL 0,025 mg, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DEPAKINE 200 mg, comprimé gastro-résistant | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DEPAKINE 200 mg/ml, solution buvable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DEPAKINE 400 mg/4 ml, préparation injectable pour voie IV | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DEPAKINE 500 mg, comprimé gastro-résistant | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DEPAKINE 57,64 mg/ml, sirop | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DEPAKINE CHRONO 500 mg, comprimé pelliculé sécable à libération prolongée | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |

Internal

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, [] | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, [] | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, [] |
|---|--|--|---|--|---|-------------------------|
| DEPAKOTE 250 mg, comprimé gastro-résistant | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DEPAKOTE 500 mg, comprimé gastro-résistant | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DEPAMIDE 300 mg, comprimé pelliculé gastro-résistant | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DISULONE, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DUOPLAVIN 75 mg/75 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DUPIXENT 200 mg solution injectable en seringue préremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DUPIXENT 200 mg solution injectable en stylo prérempli | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DUPIXENT 300 mg solution injectable en stylo prérempli | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| DUPIXENT 300 mg, solution injectable en seringue préremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| EFLUELDA, Suspension injectable en seringue préremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| EURELIX 6 mg, gélule gastro-résistante | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |

Internal

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, <input type="checkbox"/> |
|--|--|---|--|--|---|--|
| FABRAZYME 35 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| FASTURTEC 1,5 mg/ml, poudre et solvant pour solution à diluer pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| FLUDARA 10 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| GLUCANTIME 1,5 g/5 ml, solution injectable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| HAVLANE, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| HEXYON, suspension injectable en seringue préremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| IMOVANE 3,75 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| INSULINE ASPARTE SANOFI, 100 unités/ml solution injectable en stylo pré-rempli | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, <input type="checkbox"/> |
|---|--|---|--|--|---|--|
| INSULINE ASPARTE SANOFI, 100 unités/ml solution injectable en flacon | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| INSULINE ASPARTE SANOFI, 100 unités/ml solution injectable en cartouche | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| INSUMAN IMPLANTABLE 400 UI/ml, solution pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| JEVTANA 60 mg, solution à diluer et solvant pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| KAYEXALATE, poudre pour suspension orale et rectale | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| KEVZARA 150 mg, solution injectable en seringuepréremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| KEVZARA 150 mg, solution injectable en stylo prérempli | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| KEVZARA 200 mg, solution injectable en seringuepréremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| KEVZARA 200 mg, solution injectable en stylo prérempli | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| KRENOSIN 6 mg/2 ml, solution injectable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LANTUS 100 Unités/ml, solution injectable en cartouche -Optipen | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, <input type="checkbox"/> |
|--|--|---|--|--|---|--|
| LANTUS 100 Unités/ml, solution injectable en flacon | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LANTUS 100 Unités/ml, solution injectable en styloprérempli - SoloStar | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LASILIX 10 mg/ml, solution buvable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LASILIX 20 mg/2 ml, solution injectable en ampoule | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LASILIX 40 mg, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LASILIX FAIBLE 20 mg, comprimé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LASILIX RETARD 60 mg, gélule | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LASILIX SPECIAL 250 mg/25 ml, solution injectable en ampoule | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LASILIX SPECIAL 500 mg, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LIPANOR 100 mg, gélule | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, <input type="checkbox"/> |
|--|--|---|--|--|---|--|
| LOVENOX 10 000 UI (100 mg)/1 ml, solution injectable enseringue pré-remplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LOVENOX 2 000 UI (20 mg)/0,2 ml, solution injectable enseringue pré-remplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LOVENOX 4000 UI (40 mg)/0,4 ml, solution injectable enseringue pré-remplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LOVENOX 6000 UI (60 mg)/0,6 ml, solution injectable enseringue pré-remplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LOVENOX 8000 UI (80 mg)/0,8 ml, solution injectable enseringue pré-remplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LOVENOX 12 000 UI (120 mg)/0,8 ml solution injectable en seringue préremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LOVENOX 15 000 UI (150 mg)/1 ml solution injectable en seringue préremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| L-THYROXIN HENNING 25 microgrammes, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| L-THYROXIN HENNING 63 microgrammes, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| LOVENOX 30 000 UI (300 mg)/3 ml, solution injectable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| L-THYROXIN HENNING 50 microgrammes, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, <input type="checkbox"/> |
|---|--|---|--|--|---|--|
| L-THYROXIN HENNING 75 microgrammes, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| L-THYROXIN HENNING 88 microgrammes, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| L-THYROXIN HENNING 100 microgrammes, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| L-THYROXIN HENNING 112 microgrammes, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| L-THYROXIN HENNING 125 microgrammes, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| L-THYROXIN HENNING 137 microgrammes, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| L-THYROXIN HENNING 150 microgrammes, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| L-THYROXIN HENNING 175 microgrammes, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| L-THYROXIN HENNING 200 microgrammes, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| MALOCIDE 50 mg, comprimé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, <input type="checkbox"/> |
|---|--|---|--|--|---|--|
| MENQUADFI, solution injectable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| MICROPAKINE LP 100 mg, granulés à libération prolongée | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| MICROPAKINE LP 1000 mg, granulés à libération prolongée | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| MICROPAKINE LP 250 mg, granulés à libération prolongée | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| MICROPAKINE LP 500 mg, granulés à libération prolongée | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| MICROPAKINE LP 750 mg, granulés à libération prolongée | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| MONO-TILDIEM LP 200 mg, gélule à libération prolongée | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| MONO-TILDIEM LP 300 mg, gélule à libération prolongée | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| MOZOBIL 20 mg/ml, solution injectable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |

Internal

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, <input type="checkbox"/> |
|--|--|---|--|--|---|--|
| MULTAQ 400 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| MYOZYME 50 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| NEXVIADYME 100 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| NOCERTONE 60 mg, comprimé pelliculé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| NOTEZINE 100 mg, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| PENTAVAC, poudre et suspension pour suspension injectable en seringue préremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| PIRILENE 500 mg, comprimé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| PLAQUENIL 200 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| PLAVIX 300 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| PLAVIX 75 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| PLITICAN, solution injectable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, [] | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, [] | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, [] |
|--|--|--|---|--|---|-------------------------|
| Praluent 300 mg solution injectable en stylo prérempli | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| PRALUENT 150 mg, solution injectable en stylo prérempli | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| PRALUENT 75 mg, solution injectable en stylo prérempli | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| PRIMAQUINE SANOFI 15 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| PRIMPERAN 0,1 %, solution buvable édulcorée aicyclamate de sodium et à la saccharine sodique | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| PRIMPERAN 10 mg/2ml, solution injectable en ampoule | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| PROFENID 100 mg/2 ml, solution injectable (IM) | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| PROFENID LP 200 mg, gélule à libération prolongée | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| PYOSTACINE 250 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| PYOSTACINE 500 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| QUINIMAX 125 mg, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, <input type="checkbox"/> |
|---|--|---|--|--|---|--|
| QUINIMAX 500 mg, comprimé pelliculé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| RENAGEL 800 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| Renvela 0.8 g poudre pour suspension buvable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| RENVELA 2,4 g, poudre pour suspension buvable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| RENVELA 800 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| REPEVAX, suspension injectable en seringue préremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| RIFADINE 300 mg, gélule | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| RIFADINE 600 mg, lyophilisée, poudre et solvant, solution pour perfusion IV | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| RIFADINE, suspension buvable à 2 % | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| RIFATER, comprimé enrobé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| RIFINAH 300 mg/150 mg, comprimé enrobé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, [] | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, [] | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, [] |
|---|--|--|---|--|---|-------------------------|
| RILUTEK 50 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| SABRIL 500 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| SABRIL 500 mg, granulés pour solution buvable en sachet-dose | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| SARCLISA 20 mg/ml, solution à diluer pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| SERECOR 300 mg, gélule à libération prolongée | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| SOLIAN 100 mg, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| SOLIAN 100 mg/ml, solution buvable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| SOLIAN 200 mg, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| SOLIAN 200 mg/4 ml, solution injectable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| SOLIAN 400 mg, comprimé pelliculé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |
| STAMARIL, poudre et solvant pour suspension injectable en seringue préremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | | | oui | Données en cours de collecte | |

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, <input type="checkbox"/> |
|--|--|---|--|--|---|--|
| STILNOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| SUVREZA 10 mg/10 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| SUVREZA 20 mg/10 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| TARGOCID 200 mg, poudre et solvant pour solution injectable/pour perfusion ou solution buvable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| TARGOCID 400 mg, poudre et solvant pour solution injectable/pour perfusion ou solution buvable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| TAVANIC 500 mg, comprimé pelliculé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| TETRAVAC-ACELLULAIRE, suspension injectable en seringue préremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| THYMOGLOBULINE 5 mg/ml, poudre pour solution pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| THYROGEN 0,9 mg, poudre pour solution injectable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| TILDIEM 25 mg, poudre et solution pour préparation injectable (IV) | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, <input type="checkbox"/> |
|---|--|---|--|--|---|--|
| TILDIEM 60 mg, comprimé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| TOUJEO 300 unités/ml, Double star, solution injectable en stylo prérempli | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| TOUJEO 300 unités/ml, solution injectable en styloprérempli | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| TRIA TEC 10 mg, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| TRIA TEC 2,5 mg, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| TRIA TEC 1,25 mg, comprimé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| TRIA TEC 5 mg, comprimé sécable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| TUBERTEST | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| TYPHIM Vi, solution injectable en seringue préremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| ULCAR 1 g, suspension buvable en sachet | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| VACCIN RABIQUE PASTEUR, poudre et solvant pour suspension injectable | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |

| Nom du médicament | % de matière recyclée | Contient une substance perturbatrice endocrinienne dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Contient une substance dangereuse dans une concentration > 0,1%, et si oui laquelle et % Si non, <input type="checkbox"/> | Recyclabilité de la boîte en carton et notice patient (packaging secondaire) | Recyclabilité autres (packaging primaire) | Réemploi Si non, <input type="checkbox"/> |
|---|--|---|--|--|---|--|
| VAXIGRIP suspension injectable en seringue préremplie | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| XATRAL LP 10 mg, comprimé à libération prolongée | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| XATRAL 2,5 mg, comprimé pelliculé | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| XENPOZYME 20 mg, poudre pour solution à diluer pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |
| ZALTRAP 25 mg/ml, solution à diluer pour perfusion | Emballage ne contenant pas de matières recyclées | <input type="checkbox"/> | <input type="checkbox"/> | oui | Données en cours de collecte | <input type="checkbox"/> |