



**DECISION n° 025/2026/MSANP/SG/AMM/Enr/AMM.Sal**  
portant octroi d'une Autorisation de Mise sur le Marché pour le  
médicament **Ciprofloxacin Hydrochloride Tablets USP 250mg,**  
**comprimé pelliculé, boîte de 10 blisters de 10 comprimés**  
**pelliculés.**  
Titulaire d'AMM : **Modern Laboratoires – Inde.**

**LE DIRECTEUR DE L'AGENCE DU MÉDICAMENT DE MADAGASCAR,**

Vu la Constitution,

Vu la Loi n°2011-002 du 15 juillet 2011 modifiée et complétée par la loi n°2022-024 du 30 janvier 2023 portant Code de la Santé ;

Vu le décret n° 2010-960 du 30 novembre 2010 portant création, organisation et fonctionnement de l'Agence du Médicament de Madagascar ;

Vu le décret n° 2020-1286 du 07 octobre 2020 modifié et complété par les décrets n° 2021-037 du 13 janvier 2021 et n° 2022-014 du 12 janvier 2022 fixant les attributions du Ministre de la Santé Publique ainsi que l'organisation générale de son Ministère ;

Vu le Décret n° 2025 – 1035 du 06 Octobre 2025 portant nomination du Premier Ministre, Chef du Gouvernement ;

Vu le Décret n° 2025 – 1037 du 07 Octobre 2025 portant nomination des membres du Gouvernement ;

Vu l'arrêté interministériel n° 2004-24364-MSANP du 17 décembre 2004 portant tarification des actes de l'Agence du Médicament de Madagascar ;

Vu l'arrêté n° 2010-30803-MSANP du 06 août 2010 relatif à l'enregistrement des médicaments sur le territoire de la République de Madagascar ;

Vu l'arrêté n° 2010-30057-MSANP du 22 juillet 2010, portant création d'une Commission Nationale de l'Enregistrement des médicaments sur le territoire de la République de Madagascar ;

Vu l'arrêté n° 2020-6540-MSANP du 11 mars 2020 portant réorganisation de la Commission Nationale de l'Enregistrement des médicaments sur le territoire de la République de Madagascar ;

Vu la décision n° 4160/2023/MSANP du 19 septembre 2023 portant nomination des membres de la Commission Nationale de l'Enregistrement (C.N.E.) des médicaments sur le territoire de la République de Madagascar ;

Vu le Procès-Verbal de la réunion de la Commission Nationale de l'Enregistrement en date du 03 décembre 2025 portant évaluation des dossiers de nouvelles demandes d'Autorisation de Mise sur le Marché des médicaments, avec signature de tous les membres validateurs ;

Vu la fiche de réévaluation de compléments de dossiers en date du 07 janvier 2026 portant vérification des compléments d'informations à la nouvelle demande d'Autorisation de Mise sur le Marché du médicament **Ciprofloxacin Hydrochloride Tablets USP 250mg, comprimé pelliculé, boîte de 10 blisters de 10 comprimés pelliculés.**



**D E C I D E :**

**Article premier :** L'Autorisation de Mise sur le Marché (AMM) n° **40.1.1.022 du 15 janvier 2026** est octroyée au médicament **Ciprofloxacin Hydrochloride Tablets USP 250mg, comprimé pelliculé, boîte de 10 blisters de 10 comprimés pelliculés.**

Ce médicament a pour Dénomination Commune Internationale (DCI) : **chlorhydrate de ciprofloxacine équivalent à ciprofloxacine (250mg).**

**Article 2 :** Le titulaire d'AMM est

**Modern Laboratoires  
45-47, Sector D-2, Sanwer Road,  
Industrial Area, Indore-452015,  
Inde.**

**Article 3 :** Le fabricant est

**Modern Laboratoires  
45-47, Sector D-2, Sanwer Road,  
Industrial Area, Indore-452015,  
Inde.**

**Article 4 :** Le médicament est classé dans :

la liste -I- sous la nomenclature de la catégorie : 4

**Article 5 :** La validité de l'AMM est de cinq (05) ans à compter de la date du **15 janvier 2026**, soit jusqu'au **15 janvier 2031**. Elle est renouvelable dans les conditions prévues par la législation en vigueur à Madagascar.

**Article 6 :** Un droit annuel de débit est versé à l'Agence de Médicament de Madagascar à partir de l'année qui suit celle de l'octroi de l'AMM.

**Article 7 :** Tout changement de dosage, de forme, de composition ou de conditionnement primaire du médicament entraîne une nouvelle demande d'enregistrement.

**Article 8 :** Tout changement de titulaire d'AMM, de fabricant, de site de fabrication ou de présentation doit être signalé à l'Agence du Médicament de Madagascar.

**Article 9 :** Le médicament doit être dispensé uniquement dans les formations sanitaires publiques dans le cadre du circuit de distribution SALAMA.

