

Médicaments et déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (G6PD)

Février 2008

Médicaments et déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (G6PD)

MESSAGES CLES

Le déficit en G6PD est une maladie génétique atteignant les globules rouges.

Elle est due à un déficit en une enzyme, la Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase, indispensable à la survie des globules rouges.

Les sujets déficients en G6PD sont susceptibles de développer une hémolyse aiguë en cas de stress oxydant. Certains aliments ou médicaments oxydants peuvent provoquer cette hémolyse et sont donc, dans la mesure du possible, à éviter.

Dans ce livret, vous trouverez des informations sur cette maladie, une liste des substances susceptibles de provoquer une hémolyse (destruction des globules rouges) chez les sujets déficients en G6PD ainsi que la conduite à tenir si vous êtes amené à prescrire ou utiliser ces médicaments.

LE DEFICIT EN G6PD

Le déficit en G6PD, encore appelé favisme, est **le plus fréquent des déficits héréditaires enzymatiques du globule rouge**. Il touche environ **420 millions de personnes dans le monde**, avec une fréquence plus élevée dans les pays du pourtour méditerranéen, d'Afrique tropicale, du Moyen-Orient et d'Asie tropicale et sub-tropicale. Les populations d'origine Africaine et hispaniques de l'Amérique du Nord, du Sud et des Antilles sont également touchées.

D'après les données de l'OMS, datant de 1989, la prévalence de la maladie serait de 0.39% en Europe, ce qui représenterait en France 120 000 déficitaires de sexe masculin et environ 1 400 nouveaux cas par an parmi les nouveau-nés mâles. Cependant, d'après les dernières estimations de l'association Vigifavisme* et de son Conseil Scientifique, le nombre de sujets déficitaires en France serait beaucoup plus élevé, compte tenu des migrations Sud Nord depuis les « Régions à risque élevé » du Monde vers la France, et atteindrait en 2007, **plus de 250 000 personnes en France métropolitaine et dans les DOM-TOM**.

La maladie est transmise génétiquement sur le mode récessif, lié au chromosome X. Elle **touche en grande majorité les hommes**, dit hémizygotés, tandis que les femmes sont le plus souvent, seulement transmettrices de l'anomalie. Il existe cependant de rares cas de femmes, dites homozygotes, chez lesquelles le déficit s'exprime. Chez les femmes hétérozygotes, la situation est complexe car en raison de l'inactivation au hasard d'un des chromosomes X, elles possèdent

deux populations d'hématies présentes en proportion variable d'un individu à l'autre. Une absence totale d'activité n'a jamais été décrite chez l'homme car les autres voies de régénération des différents facteurs d'oxydoréduction cellulaire sont insuffisantes pour assurer la vie.

La principale manifestation clinique du déficit en G6PD est l'**hémolyse** qui peut se traduire selon trois tableaux cliniques :

- l'anémie hémolytique aiguë, induite par l'ingestion de certains médicaments ou aliments, ou au cours d'une infection,
- l'anémie hémolytique chronique,
- et l'ictère néonatal, avec dans les cas les plus sévères et non traités des séquelles neurologiques.

Le plus souvent, en dehors des formes d'anémie hémolytique chronique qui sont rares, le patient déficient ne présente aucun symptôme particulier.

Une grande hétérogénéité clinique est observée selon la nature moléculaire du déficit (variant) et l'activité résiduelle de l'enzyme dans le globule rouge. La classification de l'OMS du déficit en G6PD se fonde sur le niveau d'activité érythrocytaire de l'enzyme et l'importance des manifestations cliniques :

- classe I : déficit sévère (1 à 2 % d'activité enzymatique résiduelle) ;
- classe II : déficit intermédiaire (3 à 10 % d'activité enzymatique) ;
- classe III : déficit modéré (10 à 40 % d'activité enzymatique).

ROLE DE LA GLUCOSE-6-PHOSPHATE DESHYDROGENASE

La Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase est une enzyme cytoplasmique présente dans toutes les cellules. Elle catalyse la première réaction de la **voie des pentoses-phosphates** (transformation des sucres en énergie nécessaire à la vie).

* Association Vigifavisme : Association française des personnes atteintes du déficit génétique en G6PD / www.vigifavisme.fr.st

Elle produit du :

- ribose 5 phosphate (qui servira ultérieurement à la synthèse des nucléotides) ;
- NADPH, coenzyme et principal donneur d'hydrogène dans de nombreuses réactions de biosynthèse. Le NADPH est aussi indispensable à la destruction du peroxyde d'hydrogène (H₂O₂), substance hautement toxique pour la cellule.

Avec une G6PD très peu active, il y a un arrêt de la production de NADPH par la voie des pentoses-phosphates ce qui empêche la réduction du glutathion et donc la destruction du peroxyde d'hydrogène.

La G6PD joue ainsi un rôle essentiel dans la réduction des agents oxydants puisque sans NADPH, le peroxyde d'hydrogène ne sera pas réduit et la cellule sera lysée (éclatement de la cellule par rupture de la membrane).

Cas des globules rouges :

La G6PD est normalement présente dans tous les tissus mais son déficit s'exprime essentiellement dans les globules rouges au sein desquels **aucune autre enzyme ne permet la production de NADPH**, à l'inverse des autres cellules nucléées de l'organisme.

En l'absence de NADPH, toute agression oxydative entraîne une altération des principaux constituants des globules rouges (membrane et hémoglobine). L'hémoglobine dénaturée précipite à l'intérieur de la cellule pour former des corpuscules appelés corps de Heinz, eux-mêmes générateurs de radicaux oxygénés libres toxiques. Cette dénaturation de l'hémoglobine et l'oxydation des constituants membranaires conduisent à une hémolyse (destruction des globules rouges).

Suite à l'hémolyse, les globules rouges sont dégradés dans le foie qui transforme l'hémoglobine en bilirubine. La bilirubine peut alors former des **calculs biliaires** qui obstruent la vésicule biliaire et peuvent être à l'origine d'un ictère. Dans certains cas, l'hémoglobine peut aussi être éliminée dans les urines et provoquer une **hémoglobinurie**.

Lorsque cette hémolyse est importante, elle entraîne une **anémie**, se traduisant par un état défaillant de l'organisme.

PRINCIPAUX SYMPTOMES AMENANT A CONSULTER / CONDUISANT AU DIAGNOSTIC

Quelques heures voire quelques jours après la prise d'un agent déclenchant, une crise brutale d'hémolyse peut survenir avec :

- fièvre, pâleur, céphalées
- douleurs abdominales et lombaires
- émissions d'urines foncées
- fatigue ou anorexie inexpliquée
- ictère.

En période néonatale, le déficit peut se révéler par une jaunisse (ictère néo-natal) qui débute vers les 2^{ème} et 3^{ème} jours de vie.

En cas de crise de coliques hépatiques ou de réapparition d'un ictère, une lithiase doit être recherchée par échographie.

LE TRAITEMENT

En règle générale, le traitement est surtout **préventif** en excluant quelques aliments (se reporter à la rubrique « conseils diététiques ») et en évitant, dans la mesure du possible, la prise de certains médicaments.

En cas de forme sévère, une transfusion sanguine peut être nécessaire, voire une exsanguino-transfusion.

Il est à noter que le **don du sang de la part d'un sujet déficitaire est interdit**, et l'autotransfusion n'est pas conseillée.

FACTEURS DECLENCHANTS

Le facteur déclenchant d'une hémolyse peut être **l'ingestion de fèves**, légume qui a donné à la maladie le nom de favisme. Dans ce cas, l'hémolyse et l'anémie peuvent survenir quelques heures après l'ingestion. Elles peuvent être très sévères, avec une insuffisance rénale aiguë associée, et demandent un traitement d'urgence par transfusion ou par exsanguino-transfusion. Elles surviennent à tous les âges de la vie.

Certains **médicaments** peuvent aussi être responsables d'une hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD. L'influence de ces produits est variable selon l'individu et le type de déficit. **La tolérance individuelle est imprévisible, les sujets déficitaires doivent donc impérativement suivre les recommandations des listes de médicaments et d'aliments dangereux.**

CONSEILS DIETETIQUES

Les sujets déficitaires en G6PD sont susceptibles de développer une hémolyse aiguë suite à l'ingestion d'aliments. L'Agence Française de Sécurité Sanitaire des Aliments (Afssa) a élaboré des recommandations relatives à l'alimentation des personnes souffrant de déficit en G6PD, préconisant

- de ne pas consommer de fèves, quel que soit leur mode de préparation et de consommation
- de ne pas consommer de boissons contenant de la quinine
- d'être vigilant en cas de consommation importante de produits naturellement riches en vitamine C ou de denrées enrichies en vitamine C (comme certains jus de fruits) ; l'Afssa recommande également de ne pas

consommer de compléments alimentaires à base de vitamine C.

Ces recommandations sont disponibles sur le site internet de l'Afssa à l'adresse suivante : <http://www.afssa.fr/Documents/NUT2006sa0033.pdf>.

Dans le cas d'une hémolyse chronique

La **supplémentation en acide folique (vitamine B9)** ne doit pas être systématique même si le risque de carence est plus important chez les sujets déficitaires que dans la population générale. Un apport de 5 à 10 mg/jour est recommandé de façon systématique et intermittente (1 à 2 semaines par mois) dans les cas suivants : hémolyse chronique, grossesse programmée ou en cours, et suites d'un accident infectieux.

La **supplémentation en tocophérol (vitamine E)** est d'une utilité encore mal connue, mais se justifie quand l'hémolyse oxydative est évidente.

La **supplémentation médicamenteuse en fer** est à éviter tant que la carence n'a pas été démontrée.

Pour les formes hémolytiques survenant au cours de la grossesse, et en l'absence de besoin transfusionnel, les apports protéiques doivent être particulièrement bien équilibrés.

Février 2008

Préambule

Ce livret est un outil d'aide à l'utilisation ou à la prescription de certains médicaments ayant un risque potentiel ou avéré de provoquer une anémie hémolytique chez les sujets déficitaires en G6PD.

Ce livret reprend les conclusions des évaluations menées par un groupe de travail *ad hoc* « Médicaments et déficit en G6PD » de l'Afssaps, ces recommandations ayant fait l'objet d'une présentation à la Commission d'Autorisation de Mise sur le Marché.

L'accès à l'information se fait par substance active, présenté par ordre alphabétique. Un référentiel reprend également par ordre alphabétique l'ensemble des dénominations commerciales des spécialités correspondantes.

Pour chaque substance active, le niveau de risque associé définit une conduite à tenir lors de l'utilisation de ces substances parmi les cinq suivantes :

- *Contre-indiquée,*
- *Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de cas observés d'hémolyse aiguë,*
- *Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une classe pharmacologique à risque, ou d'un risque potentiel d'hémolyse,*
- *Déconseillée à posologie élevée, c'est-à-dire supérieure à la dose usuelle journalière,*
- *Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance).*

Cette dernière catégorie concerne les substances actives (signalées par *) pour lesquelles différentes listes disponibles sur internet (Centres Régionaux de Pharmacovigilance, Association Vigifavisme) mentionnaient une précaution d'emploi ou une contre-indication. Celles-ci avaient été attribuées sur la base d'une analyse d'articles issus de la littérature ; cependant, dans de nombreux cas, les articles étaient anciens ou contradictoires. L'évaluation menée par l'Afssaps a ainsi permis de montrer qu'il n'existait pas de risque identifié d'hémolyse avec ces substances chez les sujets déficitaires en G6PD.

Contre-indiquée	Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de cas observés d'hémolyse aiguë	Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une classe pharmacologi- que à risque, ou d'un risque potentiel d'hémolyse	Déconseillée à posologie élevée	Utilisation possible après analyse des données disponi- bles (littérature et pharmacovigilance)
-----------------	--	--	---------------------------------------	--

L'information se décompose en quatre rubriques :

- une première rubrique « **Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé** » mentionne les recommandations correspondantes à l'utilisation du produit ;
- une deuxième rubrique « **Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD** » ;
- une troisième « **Informations complémentaires** » apporte si nécessaire un complément d'informations ;
- une quatrième rubrique référence l'ensemble des dénominations commerciales des spécialités correspondantes à chaque substance active (les spécialités commercialisées en France à la date de publication de ce document sont indiquées en couleur). Les spécialités citées peuvent ne contenir que la substance active concernée par le déficit en G6PD ; cependant, dans certains cas, il s'agit d'une association avec d'autres substances actives qui soit ne sont pas à risque pour les sujets déficitaires en G6PD, soit n'ont pas été évaluées en raison de l'absence de données permettant à l'heure actuelle d'identifier un risque d'hémolyse chez ces sujets déficitaires.

Ces informations seront actualisées en fonction de l'évolution des connaissances et de l'état de commercialisation des spécialités concernées.

Index

Acide acétylsalicylique
Acide ascorbique
Acide nalidixique
Acide pipémidique
Bénorilate
Bleu de méthylène (voies buccale et ophtalmique)*
Bupivacaïne*
Carbasalate calcique
Carbutamide
Chloramphénicol (voie ophtalmique)*
Chloroquine
Ciprofloxacine (voies orale et injectable)
Ciprofloxacine (voies ophtalmique et auriculaire)*
Colchicine*
Dapsone
Diéthylamine*
Dihydroquinidine*
Dimenhydrinate*
Dimercaprol
Doxorubicine*
Enoxacine
Fève de Saint-Ignace*
Fluméquine
Glibenclamide
Glibornuride
Gliclazide
Glimépiride
Glipizide
Hydroxychloroquine
Isoniazide (voies orale et injectable)*
Lévodopa*
Lévofloxacine (voies orale et injectable)
Loméfloxacine
Méfloquine*
Monoxyde d'azote*
Morpholine*
Moxifloxacine
Nitrofurantoïne
Nitroprussiate*
Noramidopyrine / Métamizole sodique
Norfloxacine (voie orale)
Norfloxacine (voie ophtalmique)*
Ofloxacine (voies orale et injectable)
Ofloxacine (voies ophtalmique et auriculaire)*
Paracétamol
Para-aminosalicylate de sodium (PAS)*
Péfloxacine (voies orale et injectable)
Phénazone (voie locale)
Phénazone (voie auriculaire)*
Phénylbutazone*
Phénytoïne*
Phytoménadione
Prilocaïne
Probénécide*
Proguanil*
Propylène glycol*
Pyriméthamine*
Quinidine*
Quinine
Rasburicase*
Spiramycine (voies orale et injectable)
Streptomycine*
Succimer*
Sulfacétamide
Sulfadiazine (voie orale)
Sulfadiazine (voie locale)
Sulfadoxine
Sulfafurazol
Sulfaguandine
Sulfaméthizol
Sulfaméthoxazole
Sulfasalazine
Thiamphénicol (voies orale et injectable) *
Trihexyphénidyle*
Triméthoprime (voies orale et injectable)
Trinitrine*

Memento

Contre-indiquée

- Acide nalidixique
- Dapsone
- Nitrofurantoïne
- Noramidopyrine / Métamizole sodique
- Rasburicase
- Sulfadiazine (voie orale)
- Sulfafurazol
- Sulfaguanidine
- Sulfaméthoxazole (voies orale et injectable)
- Sulfasalazine
- Triméthoprime (voies orale et injectable)

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de cas observés d'hémolyse aiguë

- Chloroquine
- Ciprofloxacine (voies orale et injectable)
- Dimercaprol
- Glibenclamide
- Lévofloxacine (voies orale et injectable)
- Norfloxacine (voie orale)
- Phytoménadione (vitamine K1)
- Spiramycine (voies orale et injectable)
- Sulfadiazine (voie locale)

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une classe pharmacologique à risque, ou d'un risque potentiel d'hémolyse

- Acide pipémidique
- Carbutamide
- Enoxacine
- Fluméquine
- Glibornuride
- Gliclazide
- Glimépiride
- Glipizide
- Hydroxychloroquine
- Loméfloxacine
- Moxifloxacine
- Ofloxacine (voies orale et injectable)
- Péfloxacine (voies orale et injectable)
- Phénazone (voie locale)
- Prilocaine
- Quinine
- Sulfacétamide
- Sulfadoxine
- Sulfaméthizol

Déconseillée à posologie élevée

- Acide acétylsalicylique
- Acide ascorbique
- Bénorilate
- Carbasalate calcique
- Paracétamol

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)*

- Bleu de méthylène (voies buccale et ophtalmique)*
- Bupivacaïne*
- Chloramphénicol* (voie ophtalmique)
- Ciprofloxacine (voies ophtalmique et auriculaire)*
- Colchicine*
- Diéthylamine*
- Dihydroquinidine*
- Dimenhydrinate*
- Doxorubicine*
- Fève de Saint-Ignace*
- Isoniazide (voies orale et injectable)*
- Lévodopa*
- Méfloquine*
- Monoxyde d'azote*
- Morpholine*
- Nitroprussiate*
- Norfloxacine (voie ophtalmique)*
- Ofloxacine (voies ophtalmique et auriculaire)*
- Para-aminosalicylate de sodium (PAS)*
- Phénazone (voie auriculaire)*
- Phénylbutazone*
- Phénytoïne*
- Probénécide*
- Proguanil*
- Propylène glycol*
- Pyriméthamine*
- Quinidine*
- Streptomycine*
- Succimer*
- Thiamphénicol*
- Trihexyphénidyle*
- Trinitrine*

* substances actives pour lesquelles différentes listes disponibles sur internet (Centres Régionaux de Pharmacovigilance, Association Vigifavisme) mentionnaient une précaution d'emploi ou une contre-indication. L'évaluation de ces substances a montré qu'il n'existait pas de risque identifié d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Chez les sujets porteurs d'un déficit en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec des doses élevées d'acide acétylsalicylique, c'est-à-dire supérieures à la posologie maximale quotidienne recommandée. Il est important de respecter les posologies.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

L'aspirine doit être utilisée avec prudence en cas de déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase, car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules rouges). Il est important de respecter les posologies (lire attentivement la rubrique "posologie" de la notice de votre médicament). En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Informations complémentaires

D'autres médicaments peuvent contenir de l'aspirine ou des dérivés de cette substance. En cas d'association, il est important d'être très attentif à ne pas dépasser les doses maximales quotidiennes recommandées (celles-ci sont fixées en fonction de l'indication et de l'âge du patient).

Spécialités

- ACETYLSALICYLATE DE LYSINE WINTHROP 100 mg NOURRISSONS, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- ACETYLSALICYLATE DE LYSINE WINTHROP 1000 mg ADULTES, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- ACETYLSALICYLATE DE LYSINE WINTHROP 250 mg ENFANT, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- ACETYLSALICYLATE DE LYSINE WINTHROP 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- ACIDE ACETYLSALICYLIQUE BAYER 500 mg, comprimé
- ACIDE ACETYLSALICYLIQUE BAYER 500 mg, comprimé à croquer
- ACTRON, comprimé effervescent (**contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée**)
- AFEBRYL, comprimé effervescent (**contient également de la vitamine C et du paracétamol ; leur utilisation est déconseillée à posologie élevée. Se référer à ces substances pour la conduite à tenir**)
- ALGISPIR, comprimé effervescent (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- ALGOCRATINE A L'ASPIRINE, comprimé effervescent sécable (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- ALGO-NEVRITON, comprimé
- ALKA SELTZER 324 mg, comprimé effervescent
- ANACINE, comprimé
- ANTASPIRINE, comprimé effervescent (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- ANTIGRIPPINE A L'ASPIRINE ETAT GRIPPAL, comprimé (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- ASASANTINE L.P. 200 mg/25 mg, gélule à libération prolongée
- ASPEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- ASPEGIC NOURRISSONS 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- ASPEGIC ENFANTS 250, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- ASPEGIC 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- ASPEGIC INJECTABLE 500 mg/5 ml, poudre et solution pour usage parentéral
- ASPEGIC ADULTES 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- ASPEGIC INJECTABLE 1 g, poudre et solution pour préparation injectable
- ASPEGIC CODEINE, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- ASPIRANGE 150 mg VITAMINE C, poudre pour suspension buvable en sachet à deux compartiments (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- ASPIRANGE 300 mg VITAMINE C, poudre pour suspension buvable en sachet à deux compartiments (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- ASPIRANGE 500 mg VITAMINE C, poudre pour suspension buvable en sachet à deux compartiments (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- ASPIRINE 100 mg INAVA, comprimé pour solution buvable
- ASPIRINE 320 mg VITAMINE C NICHOLAS, comprimé effervescent (**contient également de la vitamine C dont**

L'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)

- ASPIRINE 330 mg P F MEDICAMENT, comprimé pour solution buvable
- ASPIRINE 500 mg INAVA, comprimé pour solution buvable
- ASPIRINE 500 mg NICHOLAS, comprimé
- ASPIRINE 500 mg VITAMINE C OBERLIN, comprimé effervescent sécable ***(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)***
- ASPIRINE CODEINE CAFEINE COOPER, comprimé
- ASPIRINE CODEINE GIFFER 500 mg/10 mg, comprimé
- ASPIRINE DU RHÔNE 500 mg, comprimé
- ASPIRINE DU RHONE 500 mg, comprimé à croquer
- ASPIRINE DU RHONE VITAMINE C, comprimé effervescent ***(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)***
- ASPIRINE LAFRAN 500 mg, comprimé
- ASPIRINE MERCK 1 g, poudre pour solution buvable
- ASPIRINE MERCK 100 mg, poudre pour solution buvable
- ASPIRINE MERCK 250 mg, poudre pour solution buvable
- ASPIRINE MERCK 500 mg, poudre pour solution buvable
- ASPIRINE MERCK MEDICATION FAMILIALE 500 mg, comprimé à croquer
- ASPIRINE pH 8 500 mg, comprimé gastro-résistant
- ASPIRINE PIERRE FABRE 400 mg, comprimé effervescent
- ASPIRINE PROTECT 300 mg, comprimé gastro-résistant
- ASPIRINE RATIO 500 mg, comprimé
- ASPIRINE RATIOPHARM 500 mg, comprimé sécable
- ASPIRINE RICHARD 500 mg, comprimé
- ASPIRINE SOLUBLE BOUCHARA RECORDATI 100 mg, poudre pour solution buvable
- ASPIRINE SOLUBLE BOUCHARA RECORDATI 1000 mg, poudre pour solution buvable
- ASPIRINE SOLUBLE BOUCHARA RECORDATI 250 mg, poudre pour solution buvable
- ASPIRINE SOLUBLE BOUCHARA RECORDATI 500 mg, poudre pour solution buvable
- ASPIRINE TEVA 500 mg, comprimé
- ASPIRINE THERAPLIX 250 mg, poudre pour solution buvable en sachet
- ASPIRINE THERAPLIX 500 mg, comprimé à croquer
- ASPIRINE THERAPLIX 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet
- ASPIRINE UPSA 325 mg, comprimé effervescent
- ASPIRINE UPSA 325 mg, gélule
- ASPIRINE UPSA 500 mg, comprimé effervescent
- ASPIRINE UPSA TAMPONNEE EFFERVESCENTE 1000 mg, comprimé effervescent sécable
- ASPIRINE UPSA VITAMINEE C TAMPONNEE EFFERVESCENTE, comprimé effervescent sécable ***(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)***
- ASPIRINE VITAMINEE B1 C DEROL, comprimé ***(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)***
- ASPIRIPHARM, comprimé soluble effervescent
- ASPIRISUCRE 400 mg, comprimé à croquer
- ASPRADOL, comprimé ***(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se***

référer à cette substance pour la conduite à tenir)

- ASPRO 320 mg, comprimé
- ASPRO 500 EFFERVESCENT, comprimé effervescent
- ASPRO 500 mg VITAMINE C EFFERVESCENT, comprimé effervescent ***(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)***
- ASPRO 500 mg VITAMINE C, poudre effervescente pour solution buvable en sachet-dose ***(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)***
- ASPRO 500 mg, comprimé
- ASPRO EFFERVESCENT 320 mg, comprimé effervescent
- ASPRO ETAT GRIPPAL, poudre effervescente pour solution buvable en sachet-dose ***(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)***
- ASPROACCEL, comprimé effervescent sécable
- ASPROACCEL, comprimé sécable
- BRISPER 78 mg, comprimé effervescent
- CARDIOSOLUPSAN 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- CATALGINE 0,250 g, poudre orale
- CATALGINE 0,5 g VITAMINE C, poudre pour solution buvable ***(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)***
- CATALGINE ADULTES 1 g, poudre pour solution buvable
- CATALGINE ENFANTS ET NOURRISSONS 0,10 g, poudre pour solution buvable
- CATALGINE NORMALE 0,50 g, poudre pour solution buvable
- CEFAPYRINE 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- CEPHALGAN, poudre effervescente pour solution buvable en sachet
- CEPHYL, comprimé
- CHRONASPIRINE 330 mg, gélule
- CLARAGINE 300 mg, comprimé
- CLARAGINE 300 mg, comprimé effervescent
- CLARAGINE 500 mg, comprimé soluble effervescent
- DETOXALGINE, comprimé effervescent sécable ***(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)***
- DOLEAN pH 8 500 mg, comprimé gastro-résistant
- FINIDOL, comprimé
- GARASPIRINE 330 mg, gélule
- KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet
- KARDEGIC 300 mg, poudre pour solution buvable en sachet
- KARDEGIC 500 mg/5 ml, poudre et solvant pour solution injectable
- KARDEGIC 500 mg/5 ml, poudre pour solution injectable
- METASPIRINE VITAMINE C, comprimé ***(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)***
- METASPIRINE, comprimé

- MIGPRIV, poudre pour solution buvable en sachet
- NOPIRINE VICARIO, comprimé
- NOVACETOL (ASPIRINE PARACETAMOL), comprimé **(contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)**
- ORANTINE L.P. 200 mg/25 mg, gélule à libération prolongée
- PAYNOCIL 500 mg, comprimé à sucer
- POLYPIRINE, gélule
- PRAVADUAL, comprimé
- SALIPRAN 2 g, poudre orale en sachet-dose
- SARGEPIRINE 250 mg, comprimé à croquer
- SARGEPIRINE 500 mg, comprimé à croquer
- SEDASPIR, comprimé
- SEDONALGINE, comprimé **(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)**
- SOLMIN 300 mg, comprimé à sucer en plaquette thermoformée
- SOLMIN 300 mg, comprimé à sucer en tube
- SOLUCETYL, comprimé effervescent **(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)**
- SOLUPSAN 1000 mg, comprimé effervescent
- SOLUPSAN 250 mg, poudre effervescente pour solution buvable, en sachet
- SOLUPSAN 330 mg, comprimé effervescent
- SOLUPSAN 500 mg, comprimé effervescent
- SOLUPSAN NOURRISSONS ET ENFANTS, comprimé effervescent
- TOGAL 300 mg, comprimé
- UPSALGIN 500 mg, comprimé effervescent
- UPSARINE 325 mg, comprimé effervescent
- VEGADEINE ADULTES, suppositoire **(contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)**
- VITAGRIPPE, gélule **(contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)**

Acide ascorbique (vitamine C)

Déconseillée
à posologie élevée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Chez les sujets porteurs d'un déficit en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec des doses élevées d'acide ascorbique, c'est-à-dire supérieures à 1 gramme par jour chez l'adulte. Il est important de respecter les posologies.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La vitamine C doit être utilisée avec prudence en cas de déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase, car des doses élevées de vitamine C, c'est-à-dire supérieures à 1g par jour chez l'adulte, ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules rouges). Il est important de respecter les posologies (lire attentivement la rubrique "posologie" de la notice de votre médicament).

En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Informations complémentaires

D'autres médicaments peuvent contenir de la vitamine C. En cas d'association, il est important d'être très attentif à ne pas dépasser la limite supérieure de sécurité fixée à 1 gramme par jour chez l'adulte. Certains aliments contiennent également de la vitamine C ; l'Agence Française de Sécurité Sanitaire des Aliments (Afssa) recommande, en cas de déficit en G6PD, de ne pas consommer de compléments alimentaires à base de vitamine C (en vente en pharmacie ou en grande surface) et d'être vigilant en cas de consommation importante de produits naturellement riches en vitamine C ainsi qu'en cas de consommation de denrées enrichies en vitamine C (comme certains jus de fruits). Une liste donnant la teneur moyenne en vitamine C de certains aliments ainsi que l'ensemble des recommandations concernant l'alimentation des sujets déficitaires en G6PD sont disponibles sur le site internet de l'Afssa à l'adresse suivante : <http://www.afssa.fr/Documents/NUT2006sa0033.pdf>

Spécialités

- ACIDE ASCORBIQUE ASPARTATES DE POTASSIUM ET DE MAGNESIUM ALPHARMA, granulés en sachet-dose
- ACTI 5, solution buvable en ampoule
- ADENA C 500 mg, comprimé enrobé
- AFEBRYL, comprimé effervescent **(contient également de l'aspirine et du paracétamol; leur utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à ces substances pour la conduite à tenir)**
- ALGISPIR, comprimé effervescent **(contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)**
- ALGOCRATINE A L'ASPIRINE, comprimé effervescent sécable **(contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)**

- ALVITYL, comprimé enrobé - En cours d'arrêt de commercialisation
- ALVITYL, sirop en flacon pressurisé
- ANTASPIRINE, comprimé effervescent (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- ANTIGRIPPINE A L'ASPIRINE ETAT GRIPPAL, comprimé (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette conduite à tenir*)
- ANTIGRIPPINE AU PARACETAMOL ETAT GRIPPAL, poudre pour solution buvable en sachet (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- APHTORAL, comprimé à sucer
- ARKOGELULES ARKORODON, gélule
- ARKOVITAL C 250 mg, gélule
- ASCORBATE DE CALCIUM RICHARD 100 mg ENFANTS, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- ASCORBATE DE CALCIUM RICHARD ADULTES, granulés
- ASCORTONYL, solution buvable en ampoule
- ASPIRANGE 150 mg VITAMINE C, poudre pour suspension buvable en sachet à deux compartiments (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- ASPIRANGE 300 mg VITAMINE C, poudre pour suspension buvable en sachet à deux compartiments (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- ASPIRANGE 500 mg VITAMINE C, poudre pour suspension buvable en sachet à deux compartiments (*contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- ASPIRINE 320 mg VITAMINE C NICHOLAS, comprimé effervescent (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- ASPIRINE 500 mg VITAMINE C OBERLIN, comprimé effervescent sécable (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- ASPIRINE DU RHONE VITAMINE C, comprimé effervescent (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- ASPIRINE UPSA VITAMINEE C TAMPONNEE EFFERVESCENTE, comprimé effervescent sécable (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- ASPIRINE VITAMINEE B1 C DEROL, comprimé (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- ASPRADOL, comprimé (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- ASPRO 500 mg VITAMINE C EFFERVESCENT, comprimé effervescent (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- ASPRO 500 mg VITAMINE C, poudre effervescente pour solution buvable en sachet-dose (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- ASPRO ETAT GRIPPAL, poudre effervescente pour solution buvable en sachet-dose (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- AZEDAVIT, comprimé enrobé
- BENADON, comprimé effervescent
- BENADON, comprimé pelliculé
- BEROCCA, comprimé effervescent
- BEROCCA, comprimé pelliculé
- BETASELEN, gélule
- BICIRKAN, comprimé pelliculé
- BRONCORINOL MAUX DE GORGE, comprimé à sucer
- C TONIC 1000 mg EFFERVESCENT, comprimé effervescent
- C TONIC 500 mg, comprimé à croquer
- Ca C 1000 SANDOZ, comprimé effervescent
- CALMODINE, tablette à sucer
- CALMOSEDYL ENFANTS, suppositoire (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- CARENCYL, capsule
- CATALGINE 0,5 g VITAMINE C, poudre pour solution buvable (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- CEMAFLAVONE, solution buvable en ampoule
- CEPEVIT, comprimé
- CEQUINYL, comprimé pelliculé (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- CERNEVIT, lyophilisat et solution pour usage parentéral
- CERNEVIT, poudre pour solution injectable ou pour perfusion
- CIRKAN, comprimé pelliculé
- CODOTUSSYL MAUX DE GORGE SANS SUCRE, pastille édulcorée au maltitol
- CYCLO 3 FORT, gélule
- CYCLO 3 FORT, solution buvable en ampoules
- CYCLO 3, gélule
- DETOXALGINE, comprimé effervescent sécable (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- DOLIPRANEVITAMINEC 500 mg/150 mg, comprimé effervescent (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- DRILL RHUME, poudre pour solution buvable en sachet-dose (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- DYNASCORBINE, comprimé
- EFFERALGAN VITAMINE C, comprimé effervescent sécable (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- EFFERALGANVITAMINEC 500 mg/200 mg, comprimé effervescent (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- EFFERVITAL, comprimé effervescent
- ELANVITE C 1000 mg, comprimé effervescent
- ELANVITE C 500 mg, comprimé effervescent

- ELEVIT VITAMINE B9, comprimé pelliculé
- ERGIX RHUME, comprimé pelliculé (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*) - En cours d'arrêt de commercialisation
- FASTENYL, comprimé à croquer
- FASTENYL, comprimé effervescent
- FASTENYL, solution buvable en ampoule
- FEBRALGINE, comprimé sécable (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- FERRO-GRAD VITAMINE C 500, comprimé enrobé
- FERVEX ENFANTS, granulé en sachet (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- FERVEX SANS SUCRE, granulé pour solution buvable en sachet (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- FERVEX, granulés en sachets (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- FILIBON, comprimé enrobé
- GCFORM, comprimé effervescent
- GERIMAX, comprimé enrobé
- GEVRAL A LA VITAMINE D, comprimé enrobé
- GEVRAL, comprimé
- GURONSAN, comprimé effervescent
- HEXAGRIP VITAMINE C, comprimé (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- HUMEX MAL DE GORGE SANS SUCRE, comprimé à sucer édulcoré au cyclamate de sodium
- HYDROSOL POLYVITAMINE B.O.N., solution buvable en gouttes
- HYDROSOL POLYVITAMINE B.O.N., capsule
- HYDROSOL POLYVITAMINE B.O.N., solution injectable
- HYDROSOL POLYVITAMINE PHARMADEVELOPPEMENT, solution buvable en gouttes
- HYDROSOL POLYVITAMINE ROCHE, lyophilisat et solution pour usage parentéral
- LAROSCORBINE 0,5 g/5 ml, solution injectable IV en ampoule
- LAROSCORBINE 1 g, comprimé effervescent
- LAROSCORBINE 1 g/5 ml, solution injectable I.V. en ampoule
- LAROSCORBINE 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet
- LAROSCORBINE 500 mg SANS SUCRE, comprimé à croquer édulcoré à l'aspartam
- LAROSCORBINE 500 mg, comprimé à croquer
- LAROSCORBINE ENFANTS 250 mg, comprimé à croquer
- LAROSCORBINE SANS SUCRE 1 g, comprimé effervescent
- LAROSCORBINE SANS SUCRE 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet
- LAROSCORBINE SANS SUCRE 250 mg, comprimé à sucer édulcoré à la saccharine sodique
- LEDERNA, comprimé enrobé
- MAGNOVIT, comprimé effervescent
- MAGNOVIT, comprimé pelliculé
- MEHTYLINE 1 g SANS SUCRE, comprimé effervescent édulcoré à l'aspartam et à l'acésulfame potassique
- METASPIRINE VITAMINE C, comprimé (*contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- MIDY CALCIUM VITAMINE C, comprimé effervescent
- MIDY VITAMINE C 1000 EFFERVESCENTE SANS SUCRE, poudre pour solution buvable en sachet - En cours d'arrêt de commercialisation
- MIDY VITAMINE C 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose - En cours d'arrêt de commercialisation
- MIDY VITAMINE C 250 mg, comprimé à croquer
- MIDY VITAMINE C 500 mg, comprimé à croquer
- MOVIPREP, poudre pour solution buvable en sachet (*l'administration de cette spécialité conduit à l'absorption d'une dose d'acide ascorbique équivalente à 10 g, largement supérieure à la limite de sécurité fixée à 1 g par jour chez l'adulte. Cette spécialité est donc contre-indiquée chez le sujet déficitaire en G6PD*)
- MULTIVITAMINES BAYER ENFANTS, comprimé à croquer
- MULTIVITAMINES MERCK, comprimé effervescent
- MULTIVITAMINES ROCHE NICHOLAS, comprimé effervescent (*contient également de la vitamine K1 dont l'utilisation est déconseillée ; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- MULTIVITAMINES UPSA, comprimé à croquer
- MULTIVITAMINES UPSA, comprimé effervescent
- MULTIVITAMINES WYETH LEDERLE, comprimé
- NARBALEK, comprimé enrobé
- NICOPRIVE, comprimé enrobé
- OPHTADIL, solution buvable en ampoule
- OPHTADIL, solution buvable en sachet
- PATES BALSAMIQUES BOUCHARA RECORDATI, pâte orale
- PERUBORE MAL DE GORGE, comprimé à sucer
- PERUBORE RHINITE, poudre pour solution buvable en sachet-dose (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- PHAKAN, gélule et gélule gastro-résistante
- PHAKAN, solution buvable et gélule gastro-résistante - En cours d'arrêt de commercialisation
- PHARMATON, capsule molle
- PHYSIOTOP, solution buvable en flacon
- PLENYL, comprimé effervescent
- POLYTONYL ADULTES, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- POLYTONYL ENFANTS, poudre pour solution buvable en sachet-dose - En cours d'arrêt de commercialisation
- POLYVITAMINES ET OLIGOELEMENTS LEDERLE, comprimé
- POLYVITAMINES ET OLIGOELEMENTS VITAMINE C 600 LEDERLE, comprimé
- PROTOVIT ENFANTS, comprimé à croquer
- PROTOVIT, comprimé effervescent
- QUININE VITAMINE C GRAND, comprimé enrobé (*contient également de la quinine dont l'utilisation est déconseillée ; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- QUOTIVIT O E, comprimé pelliculé
- REDOXON 1 g SANS SUCRE, comprimé effervescent édulcoré à l'aspartam et au sorbitol
- REDOXON 500 mg SANS SUCRE, comprimé à croquer
- RENUTRYL 500, émulsion buvable en boîte
- REVITALOSE, granulés pour solution buvable en sachet-dose
- REVITALOSE, solution buvable
- RHINACTYL, poudre pour solution buvable (*contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)

- RHINOFEBRAL VERVEINE MIEL CITRON, poudre pour solution buvable en sachet-dose (**contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- RHINOFEBRAL, gélule (**contient également du paracétamol dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- RUTOVINCINE, comprimé enrobé
- SARGENOR A LA VITAMINE C, comprimé à croquer
- SARGENOR A LA VITAMINE C, comprimé effervescent
- SARGENOR A LA VITAMINE C, solution buvable en ampoule
- SARVIT A LA GLUCURONAMIDE, comprimé effervescent
- SARVIT A LA LYSINE, solution buvable en ampoule de 10 ml
- SARVIT A LA LYSINE, solution buvable en ampoules de 5 ml
- SEDONALGINE, comprimé (**contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- SOLUCETYL, comprimé effervescent (**contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- SOLURUTINE PAPAVERINE, comprimé enrobé
- SOLUTION D'ACIDE ASCORBIQUE 10 POUR CENT RENAUDIN, solution injectable en ampoule
- SOLUVIT, lyophilisat pour usage parentéral
- SPARTOCINE, solution buvable
- STELLAVIT 500 mg SANS SUCRE, comprimé à croquer édulcoré à l'aspartam
- STELLAVIT 1 g, comprimé effervescent
- STELLAVIT SANS SUCRE 1 g, comprimé effervescent
- STREPSILS ORANGE VITAMINE C, pastille
- SUPRADYNE, comprimé effervescent (**contient également de la vitamine K1 dont l'utilisation est déconseillée ; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- SUPRADYNE, comprimé effervescent
- SUPRADYNE, comprimé pelliculé
- SURELEN ADULTES, solution buvable
- SURELEN ENFANTS, solution buvable
- SURVITINE, capsule molle
- TAXOFIT, comprimé enrobé
- TEKLADIS, comprimé à sucer
- TEMPODIA 500 mg, gélule
- TIMOFEROL, gélule
- TONICALCIUM ADULTES, solution buvable en ampoule
- TONICALCIUM ENFANTS, solution buvable en ampoule
- TOTAMINE CONCENTRE GLUCIDIQUE, solution pour perfusion
- TOTAMINE CONCENTRE, solution pour perfusion
- TOTAMINE GLUCIDIQUE, solution pour perfusion
- TRISOLVIT, solution buvable en sachet
- TROPHYSAN L GLUCIDIQUE 50, solution pour perfusion
- UVESTEROL VITAMINE A.D.E.C., solution buvable
- VASCOCITROL, solution buvable en ampoule
- VEGETAL RICHELET, granulés pour solution buvable en sachet-dose
- VEINOBIASE, comprimé effervescent
- VEINOSTASE, solution buvable, ampoules
- VELITEN, comprimé pelliculé
- VELITEN, granulés pour suspension buvable en sachet
- VENYL, solution buvable en ampoule
- VINCIMAX L P, comprimé enrobé à libération prolongée
- VITACEMIL, granulé pour solution buvable
- VITAGRIPPE, gélule (**contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- VITAMINE C 1 g SAUTER, comprimé effervescent
- VITAMINE C 10 POUR CENT AGUETTANT, solution injectable pour perfusion
- VITAMINE C 1000 mg INAVA, granulé effervescent pour solution buvable en sachet dose
- VITAMINE C 1000 mg OBERLIN, comprimé effervescent
- VITAMINE C 1000 mg SAUTER, poudre orale en sachets
- VITAMINE C 1000 PIERRE FABRE SANTE, poudre orale en sachets
- VITAMINE C 500 mg LIPHA, comprimé
- VITAMINE C 500 mg OBERLIN, comprimé à croquer
- VITAMINE C 500 mg SAUTER, comprimé à croquer
- VITAMINE C ARROW 1 g, comprimé effervescent
- VITAMINE C BAYER 1 g, comprimé effervescent
- VITAMINE C FAURE 2 POUR CENT, collyre en solution
- VITAMINE C MERCK 1 g, comprimé effervescent
- VITAMINE C OBERLIN 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet
- VITAMINE C SALVER 500 mg, comprimé
- VITAMINE C SAUTER ENFANTS 250 mg, comprimé à croquer
- VITAMINE C SAUTER SANS SUCRE 1 g, comprimé effervescent
- VITAMINE C SAUTER SANS SUCRE 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet
- VITAMINE C SAUTER SANS SUCRE 500 mg, comprimé à croquer
- VITAMINE C UPSA 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- VITAMINE C UPSA 500 mg fruit exotique, comprimé à croquer
- VITAMINE C UPSA 500 mg, comprimé à croquer
- VITAMINE C UPSA EFFERVESCENTE 1000 mg, comprimé effervescent
- VITAMINES C, B2, solution buvable
- VITASCORBOL 1 g, comprimé effervescent
- VITASCORBOL 1 g, granulé pour solution buvable en sachet
- VITASCORBOL SANS SUCRE ENFANTS 200 mg, comprimé à croquer édulcoré au sorbitol et à la saccharine sodique
- VITASCORBOL SANS SUCRE TAMPONNE 500 mg, comprimé à croquer édulcoré au sorbitol et à l'aspartam
- VITASCORBOL SOLUBLE 1 g, granulé pour solution buvable en sachet-dose
- VITASCORBOL TAMPONNE 500 mg, comprimé
- VITATHION, granulé effervescent en sachet-dose
- VIVAMYNE ADULTES, comprimé à croquer
- VIVAMYNE ENFANTS, comprimé à croquer
- VIVAMYNE MULTI, comprimé enrobé
- VIVAMYNE TONIQUE, comprimé effervescent
- VIVAMYNE TONIQUE, comprimé enrobé

Acide nalidixique

Contre-indiquée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le recours à une alternative thérapeutique est impératif.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

L'acide nalidixique ne doit pas être utilisé en cas de déficit en G6PD. Aussi, **vous devez absolument informer votre médecin** si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase.

Informations complémentaires

L'acide nalidixique appartient à la famille des quinolones; il existe d'autres molécules de cette famille pour lesquelles aucun cas d'hémolyse n'a été rapporté chez des sujets déficitaires en G6PD ; cependant, du fait de leur appartenance à cette famille, leur prescription chez ces patients devra prendre en compte ce risque.

Spécialités

- NEGRAM 6 POUR CENT, suspension buvable
- NEGRAM FORTE ADULTES, comprimé sécable

Acide pipémidique

Déconseillée (sauf situation particulière)
en raison de l'appartenance à une
famille pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

L'acide pipémidique appartient à la famille des quinolones. D'autres médicaments de cette famille ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même famille que l'acide pipémidique.

Informations complémentaires

L'acide pipémidique appartient à la famille des quinolones. Les alternatives thérapeutiques au sein de cette famille ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- ACIDE PIPEMIDIQUE BIOGALENIQUE 400 mg, comprimé pelliculé
- PIPRAM FORT 400 mg, comprimé enrobé
- ACIDE PIPEMIDIQUE RPG 400 mg, comprimé enrobé

Bénorilate

(dérivé de l'aspirine et du paracétamol)

Déconseillée
à posologie élevée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Chez les sujets porteurs d'un déficit en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec des doses élevées d'acide acétylsalicylique et de paracétamol, c'est-à-dire supérieures aux posologies maximales quotidiennes recommandées. Il est important de respecter les posologies.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Le bénorilate doit être utilisé avec prudence en cas de déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase, car des doses élevées d'aspirine et de paracétamol ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules rouges). Il est important de respecter les posologies (lire attentivement la rubrique "posologie" de la notice de votre médicament). En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Informations complémentaires

Le bénorilate est un dérivé du paracétamol et de l'aspirine ; d'autres médicaments en contiennent, il est donc important d'être très attentif à ne pas dépasser les doses maximales quotidiennes recommandées en cas d'association.

Spécialités

- LONGALGIC 1 g, poudre orale en sachet
- SALIPRAN 2g, poudre orale en sachet-dose

Bleu de méthylène

(voies buccale ou ophtalmique)

Utilisation possible après analyse
des données disponibles
(littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament par voie buccale ou ophtalmique est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament par voie buccale ou ophtalmique est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour le bleu de méthylène administré par voie buccale ou ophtalmique.

Spécialités

- ANTISEPTIQUE CALMANTE pommade ophtalmique
- COLLU SEC, comprimé enrobé à sucer
- COLLUBLEU 2.42 POUR CENT, collutoire
- DULCIBLEU, collyre
- PASTILLES MONLEON, pâte à sucer
- PHENYLEPHRINE BLEU DE METHYLENE SMITHKLINE
- BEECHAM SANTE ET HYGIENE 0.15%/0.02%, collyre en solution
- SCARLENE 0.12 POUR CENT, collyre en récipient unidose
- STILLA, collyre
- VITABLEU 0.1 POUR CENT, collyre

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour la bupivacaine.

Spécialités

- BUPIFORAN 0,25 POUR CENT (12,5 mg/5 ml) ADRENALINE 1/200 000, solution injectable
- BUPIFORAN 0,25 POUR CENT (25 mg/10 ml) ADRENALINE 1/200 000, solution injectable
- BUPIFORAN 0,25 POUR CENT, solution injectable en ampoule
- BUPIFORAN 0,50 POUR CENT, solution injectable en ampoule
- BUPIFORAN ADRENALINE 0,50 POUR CENT (25 mg/5 ml), solution injectable en ampoule
- BUPIFORAN ADRENALINE 0,50 POUR CENT (50 mg/10 ml), solution injectable en ampoule
- BUPIVACAINE AGUETTANT 0,50%, solution injectable en flacon
- BUPIVACAINE ADRENALINE QUALIMED (25 mg/10 ml), solution injectable
- BUPIVACAINE ADRENALINE QUALIMED (50 mg/10 ml), solution injectable en ampoule
- BUPIVACAINE AGUETTANT 0,25% ADRENALINE, solution injectable en flacon
- BUPIVACAINE AGUETTANT 0,25%, solution injectable en flacon
- BUPIVACAINE AGUETTANT 0,50% ADRENALINE, solution injectable en flacon
- BUPIVACAINE B BRAUN 0,25% (2,5 mg/ml), solution injectable
- BUPIVACAINE B BRAUN 0,50% (5 mg/ml), solution injectable
- BUPIVACAINE MERCK 0,25% (50 mg/20 ml), solution injectable en flacon
- BUPIVACAINE MERCK 0,50% (100 mg/20 ml), solution injectable en flacon
- BUPIVACAINE MERCK 20 mg/4 ml, solution injectable pour voie intrarachidienne en ampoule
- BUPIVACAINE POUR RACHIANESTHESIE AGUETTANT 5 mg/ml, solution injectable (voie intrarachidienne)
- CHLORHYDRATE DE BUPIVACAINE DAKOTA PHARM 100 mg/20 ml, solution injectable (0,5%) en ampoule
- CHLORHYDRATE DE BUPIVACAINE DAKOTA PHARM 12,5 mg/ 5 ml, solution injectable (0,25%) en ampoule
- CHLORHYDRATE DE BUPIVACAINE DAKOTA PHARM 25 mg/10 ml, solution injectable (0,25%) en ampoule
- CHLORHYDRATE DE BUPIVACAINE DAKOTA PHARM 25 mg/5 ml, solution injectable (0,5%) en ampoule
- CHLORHYDRATE DE BUPIVACAINE DAKOTA PHARM 50 mg/10 ml, solution injectable (0,5%) en ampoule
- CHLORHYDRATE DE BUPIVACAINE DAKOTA PHARM 50 mg/20 ml, solution injectable (0,25%) en ampoule
- MARCAINE 0,25 % (50mg/20mL) ADRENALINE, solution injectable
- MARCAINE 0,25 % (50mg/20mL), solution injectable
- MARCAINE 0,50 % (100mg/20mL) ADRENALINE, solution injectable
- MARCAINE 0,50 % (100mg/20mL), solution injectable
- MARCAINE RACHIANESTHESIE, solution injectable (voie intra-rachidienne)

Carbasalate calcique (dérivé de l'aspirine)

Déconseillée
à posologie élevée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Chez les sujets porteurs d'un déficit en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec des doses élevées d'acide acétylsalicylique, c'est-à-dire supérieures à la posologie maximale quotidienne recommandée. Il est important de respecter les posologies.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficients en G6PD

Le carbasalate calcique doit être utilisé avec prudence en cas de déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase, car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules rouges). Il est important de respecter les posologies (lire attentivement la rubrique "posologie" de la notice de votre médicament). En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Informations complémentaires

Le carbasalate calcique est un dérivé de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent, il est donc important d'être très attentif à ne pas dépasser les doses maximales quotidiennes recommandées en cas d'association.

Spécialités

- BRISPER 78 mg, comprimé effervescent
- CEPHALGAN, poudre effervescente pour solution buvable en sachet
- SOLUPSAN 1000 mg, comprimé effervescent
- SOLUPSAN 250 mg, poudre effervescente pour solution buvable, en sachet
- SOLUPSAN 330 mg, comprimé effervescent
- SOLUPSAN 500 mg, comprimé effervescent
- SOLUPSAN NOURRISSONS ET ENFANTS, comprimé effervescent

Carbutamide

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une classe pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le carbutamide appartient à la classe des sulfamides hypoglycémifiants. D'autres médicaments de cette classe ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD. Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficients en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que le carbutamide.

Informations complémentaires

Le carbutamide appartient à la classe des sulfamides hypoglycémifiants. Les alternatives thérapeutiques au sein de cette classe ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficients en G6PD.

Spécialités

- GLUCIDORAL 500 mg, comprimé sécable

Chloramphénicol

(voie ophtalmique)

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament par voie ophtalmique est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficients en G6PD

La prise de ce médicament par voie ophtalmique est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficients en G6PD pour les spécialités contenant du chloramphénicol administrées par voie ophtalmique.

Spécialités

- CEBDEXACOL, poudre et solution pour collyre en solution
- CEBENICOL 1 POUR CENT, pommade ophtalmique
- CEBENICOL 0,4 POUR CENT, lyophilisat et solution pour collyre

Chloroquine

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de cas observés d'hémolyse aiguë

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Des cas isolés d'hémolyse intravasculaire ont été rapportés chez des patients déficients en G6PD recevant de la chloroquine. En conséquence, la chloroquine sera utilisée avec précaution chez ces patients.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficients en G6PD

Vous devez informer votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec la chloroquine.

Informations complémentaires

La chloroquine appartient à la classe des amino-4-quinoléines.

Spécialités

- NIVAQUINE 100 mg, comprimé sécable
- NIVAQUINE 25 mg/5 ml, sirop
- NIVAQUINE 300 mg, comprimé pelliculé
- NIVAQUINE 50 mg/ml, solution injectable
- NOPALU, gélule (contient également du proguanil)
- SAVARINE, comprimé pelliculé

Ciprofloxacine

(voies orale et injectable)

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de cas observés d'hémolyse aiguë

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec la ciprofloxacine administrée par voie orale ou injectable. Sa prescription doit donc être de principe écartée, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est fortement recommandé.

En l'absence d'alternative, la décision doit prendre en compte pour chaque patient, le danger d'hémolyse et le bénéfice potentiel attendu du traitement. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Vous devez informer votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec la ciprofloxacine administrée par voie orale ou injectable.

Informations complémentaires

La ciprofloxacine appartient à la famille des quinolones. Les alternatives thérapeutiques au sein de cette famille ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- ANFALOXYL 250 mg, comprimé pelliculé
- ANFALOXYL 500 mg, comprimé pelliculé sécable
- CIFLOX 200 mg/100 ml, solution injectable pour perfusion (IV)
- CIFLOX 200 mg/100 ml, solution pour perfusion en poche
- CIFLOX 250 mg, comprimé pelliculé
- CIFLOX 250 mg/5 ml, granulés et solution pour suspension buvable
- CIFLOX 400 mg/200 ml, solution injectable pour perfusion (IV)
- CIFLOX 400 mg/200 ml, solution pour perfusion en poche
- CIFLOX 500 mg, comprimé pelliculé sécable
- CIFLOX 500 mg/5 ml, granulés et solution pour suspension buvable
- CIFLOX 750 mg, comprimé pelliculé
- CIPROBERT 200 mg/100 ml, solution pour perfusion
- CIPROBERT 400 mg/200 ml, solution pour perfusion
- CIPROFLOXACINE AGUETTANT 200 mg/100 ml, solution pour perfusion
- CIPROFLOXACINE AGUETTANT 400 mg/200 ml, solution pour perfusion
- CIPROFLOXACINE ALMUS 250 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE ALMUS 500 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE ALTER 250 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE ALTER 500 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE ALTER 750 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE ARROW 250 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE ARROW 500 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE ARROW 750 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE ARROW GENERIQUES 250 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE ARROW GENERIQUES 500 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE ARROW GENERIQUES 750 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE BIOGARAN 250 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE BIOGARAN 500 mg, comprimé pelliculé sécable
- CIPROFLOXACINE BIOGARAN 750 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE CTRS 250 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE CTRS 750 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE DAKOTA PHARM 200 mg/100 ml, solution pour perfusion
- CIPROFLOXACINE DAKOTA PHARM 250 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE DAKOTA PHARM 400 mg/200 ml, solution pour perfusion
- CIPROFLOXACINE DAKOTA PHARM 500 mg, comprimé pelliculé sécable
- CIPROFLOXACINE DAKOTA PHARM 750 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE EG 250 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE EG 500 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE EG 750 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE G GAM 250 mg, comprimé pelliculé sécable
- CIPROFLOXACINE G GAM 500 mg, comprimé pelliculé sécable
- CIPROFLOXACINE G GAM 750 mg, comprimé pelliculé sécable
- CIPROFLOXACINE IVAX 250 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE IVAX 500 mg, comprimé pelliculé sécable
- CIPROFLOXACINE IVAX 750 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE MERCK 200 mg/100 ml, solution pour perfusion
- CIPROFLOXACINE MERCK 250 mg, comprimé pelliculé
- CIPROFLOXACINE MERCK 400 mg/200 ml, solution pour perfusion
- CIPROFLOXACINE MERCK 500 mg, comprimé pelliculé

- sécable
- CIPROFLOXACINE MERCK 750 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE PANPHARMA 200 mg/100 ml, solution pour perfusion
 - CIPROFLOXACINE PANPHARMA 400 mg/200 ml, solution pour perfusion
 - CIPROFLOXACINE PANPHARMA 500 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE QUALIMED 200 mg/100 ml, solution pour perfusion en poche
 - CIPROFLOXACINE QUALIMED 250 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE QUALIMED 500 mg, comprimé pelliculé sécable
 - CIPROFLOXACINE QUALIMED 750 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE RANBAXY 250 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE RAMBAXY 500 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE RATIOPHARM 250 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE RATIOPHARM 500 mg, comprimé pelliculé sécable
 - CIPROFLOXACINE RPG 250 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE RPG 500 mg, comprimé pelliculé sécable
 - CIPROFLOXACINE RPG 750 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE SANDOZ 250 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE SANDOZ 500 mg, comprimé pelliculé sécable
 - CIPROFLOXACINE SANDOZ 750 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE TEVA 250 mg, comprimé pelliculé sécable
 - CIPROFLOXACINE TEVA 500 mg, comprimé pelliculé sécable
 - CIPROFLOXACINE TEVA 750 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE WINTHROP 250 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE WINTHROP 500 mg, comprimé pelliculé sécable
 - CIPROFLOXACINE WINTHROP 750 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE ZYDUS 250 mg, comprimé pelliculé
 - CIPROFLOXACINE ZYDUS 500 mg, comprimé pelliculé sécable
 - CIPROFLOXACINE ZYDUS 750 mg, comprimé pelliculé
 - UNIFLOX, comprimé pelliculé sécable

Ciprofloxacin

(voies ophtalmique et auriculaire)

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament par voie ophtalmique ou auriculaire est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament par voie ophtalmique ou auriculaire est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant de la ciprofloxacin administrées par voie ophtalmique ou auriculaire.

Spécialités

- CILOXAN 0,3 %, pommade ophtalmique
- CILOXAN 0,3 POUR CENT, collyre
- CILOXAN 3 mg/ml, solution pour instillation auriculaire
- CIPROFLOXACINE ALCON 0,3 %, collyre
- CIPROXINA 20 mg/100 mg, suspension pour instillation auriculaire

Colchicine

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour la colchicine.

Spécialités

- COLCHICINE OPOCALCIUM 1 mg, comprimé
- COLCHIMAX, comprimé pelliculé

Dapsone

Contre-indiquée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le recours à une alternative thérapeutique est impératif.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La dapsone ne doit pas être utilisée en cas de déficit en G6PD. Aussi, **vous devez absolument informer votre médecin** si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- DISULONE, comprimé sécable

Diéthylamine

(Voie locale)

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament par voie locale est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament par voie locale est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant de la diéthylamine administrées par voie locale.

Spécialités

- ALGESAL BAUME, crème
- ALGESAL SURACTIVE, crème
- ALGINIC, crème
- DICLOFENAC SODIQUE CIBA GEIGY 1 POUR CENT, gel
- DICLOFENAC SODIQUE ZYMA, gel en flacon pressurisé
- REPARIL, gel pour application locale
- TRAUMALGYL, crème
- VOLDAL 1 POUR CENT, gel pour application cutanée
- VOLTARENACTIGO 1 POUR CENT, gel
- VOLTARENE EMULGEL 1%, gel
- VOLTARENE EMULGEL 1%, gel en flacon pressurisé

Dihydroquinidine

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant de la dihydroquinidine.

Spécialités

- SERECOR 300 mg, gélule à libération prolongée

Dimenhydrinate

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant du dimenhydrinate.

Spécialités

- CLORANAUTINE 50 mg, comprimé quadrisécable
- DRAMAMINE 50 mg, comprimé pelliculé quadrisécable
- MERCALM, comprimé pelliculé sécable
- NAUSICALM ADULTES 50 mg, gélule
- NAUSICALM, sirop

Dimercaprol

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de cas observés d'hémolyse aiguë

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec le dimercaprol. Son administration devra se faire sous contrôle médical et la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Vous devez informer votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec le dimercaprol.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- B.A.L., solution injectable I.M.

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant de la doxorubicine.

Spécialités

- ADRIBLASTINE 10 mg, lyophilisat pour usage parentéral (perfusion) en flacon
- ADRIBLASTINE 10 mg/5 ml, solution injectable pour perfusion en flacon
- ADRIBLASTINE 20 mg, lyophilisat pour usage parentéral (perfusion) en flacon
- ADRIBLASTINE 20 mg/10 ml, solution injectable pour perfusion en flacon
- ADRIBLASTINE 150 mg, lyophilisat (à dissolution rapide) pour usage parentéral en flacon
- ADRIBLASTINE 50 mg, lyophilisat pour usage parentéral (perfusion) en flacon
- ADRIBLASTINE 50 mg/25 ml, solution injectable pour perfusion en flacon
- ADRIBLASTINE 200mg/100ml, solution injectable pour perfusion en flacon
- CAELYX 2 mg/ml solution à diluer pour perfusion
- CHLORHYDRATE DE DOXORUBICINE DAKOTA PHARM 10 mg, lyophilisat pour usage parentéral en flacon
- CHLORHYDRATE DE DOXORUBICINE DAKOTA PHARM 50 mg, lyophilisat pour usage parentéral en flacon
- DOXORUBICINE CHLORHYDRATE PIERRE FABRE MEDICAMENT 10 mg, lyophilisat pour usage parentéral
- DOXORUBICINE CHLORHYDRATE PIERRE FABRE MEDICAMENT 150 mg, lyophilisat pour usage parentéral
- DOXORUBICINE CHLORHYDRATE PIERRE FABRE MEDICAMENT 20 mg, lyophilisat pour usage parentéral
- DOXORUBICINE CHLORHYDRATE PIERRE FABRE MEDICAMENT 50 mg, lyophilisat pour usage parentéral
- DOXORUBICINE EBEWE 2 mg/ml, solution pour perfusion
- DOXORUBICINE EG 2 mg/ml, solution pour perfusion
- DOXORUBICINE G GAM 10 mg/5 ml, solution injectable pour perfusion
- DOXORUBICINE G GAM 2 mg/ml, solution injectable pour perfusion
- DOXORUBICINE TEVA 10 mg/5 ml, solution injectable
- DOXORUBICINE TEVA 20 mg/10 ml, solution injectable
- DOXORUBICINE TEVA 200 mg/100 ml, solution injectable
- DOXORUBICINE TEVA 50 mg/25 ml, solution injectable
- MYOCET 50 mg, poudre et pré-mélanges pour solution à diluer pour dispersion liposomale pour perfusion
- SANRUBINE 10 mg, poudre pour solution pour perfusion
- SANRUBINE 50 mg, poudre pour solution pour perfusion

Enoxacine

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une famille pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

L'énoxacine appartient à la famille des quinolones. D'autres médicaments de cette famille ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même famille que l'énoxacine.

Informations complémentaires

L'énoxacine appartient à la famille des quinolones. Les alternatives thérapeutiques au sein de cette famille ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- ENOXACINE PHARMEXOR 200 mg, comprimé enrobé
- ENOXOR 200 mg, comprimé pelliculé

Fève de Saint-Ignace

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant de la fève de Saint Ignace.

Spécialités

- ANXIETUM, comprimé sublingual
- BORIPHARM N°3, granulés
- DOLIRELAX, comprimé sublingual
- DOLISEDAL, comprimé sublingual
- DOLITRAVEL, comprimé sublingual
- FORMULE DE L'ABBE CHAUPITRE N°7, solution buvable (gouttes)
- HOMEODOSE N°1, solution (gouttes)
- L 72, solution buvable en gouttes
- LOBELIA COMPLEXE N°74, solution buvable
- NEUROCYNESINE, comprimé
- PASSIFLORA COMPOSE BOIRON, solution buvable (gouttes)
- PASSIFLORA COMPOSE BOIRON, granulés
- PASSIFLORA COMPOSE BOIRON, comprimé
- PASSIFLORA COMPOSE DOLISOS, solution buvable, gouttes
- PASSIFLORA COMPOSE DOLISOS, comprimé
- PASSIFLORA COMPOSE DOLISOS, granulés
- SOLUDOR, solution buvable (gouttes)
- TABACUM COMPOSE BOIRON, comprimé
- TABACUM COMPOSE BOIRON, granulés
- TABACUM COMPOSE BOIRON, solution buvable (gouttes)
- TABACUM COMPOSE DOLISOS, comprimé
- TABACUM COMPOSE DOLISOS, solution buvable (gouttes)
- TARANTULA LEHNING COMPLEXE N°71, solution buvable
- VINICARD AU CASCARILLA, solution buvable
- ZENALIA, comprimé sublingual

Fluméquine

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une famille pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La fluméquine appartient à la famille des quinolones. D'autres médicaments de cette famille ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même famille que la fluméquine.

Informations complémentaires

La fluméquine appartient à la famille des quinolones. Les alternatives thérapeutiques au sein de cette famille ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- APURONE, comprimé

Glibenclamide

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de cas observés d'hémolyse aiguë

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec le glibenclamide. Sa prescription doit donc être de principe écartée, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est fortement recommandé.

En l'absence d'alternative, la décision doit prendre en compte pour chaque patient, le danger d'hémolyse et le bénéfice potentiel attendu du traitement. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Vous devez informer votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec le glibenclamide.

Informations complémentaires

Le glibenclamide appartient à la classe des sulfamides hypoglycémifiants. Les alternatives thérapeutiques au sein de cette classe ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- DAONIL 5 mg, comprimé sécable
- DAONIL FAIBLE 1,25 mg, comprimé
- EUGLUCAN 5 mg, comprimé sécable
- GLIBENCLAMIDE BIOGARAN 2,5 mg, comprimé sécable
- GLIBENCLAMIDE BIOGARAN 5 mg, comprimé sécable
- GLIBENCLAMIDE MERCK 2,5 mg, comprimé sécable
- GLIBENCLAMIDE MERCK 5 mg, comprimé sécable
- GLIBENCLAMIDE RANBAXY 5 mg, comprimé sécable

- GLIBENCLAMIDE RANBAXY 2,5 mg, comprimé sécable
- GLIBENCLAMIDE SANDOZ 2,5 mg, comprimé sécable
- GLIBENCLAMIDE SANDOZ 5 mg, comprimé sécable
- GLIBENCLAMIDE TEVA 2,5 mg, comprimé sécable
- GLIBENCLAMIDE TEVA 5 mg, comprimé sécable
- GLUCOVANCE 500 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé
- GLUCOVANCE 500 mg/5 mg, comprimé pelliculé
- GLURIAD 500 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé
- GLURIAD 500 mg/5 mg, comprimé pelliculé
- HEMI-DAONIL 2,5 mg, comprimé sécable
- METFORMINE GLIBENCLAMIDE MERCK SANTE 500 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé
- METFORMINE GLIBENCLAMIDE MERCK SANTE 500 mg/5 mg, comprimé pelliculé
- MIGLUCAN 2,5 mg, comprimé sécable

Glibornuride

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une classe pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le glibornuride appartient à la classe des sulfamides hypoglycémifiants. D'autres médicaments de cette classe ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que le glibornuride.

Informations complémentaires

Les alternatives thérapeutiques au sein de cette classe ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- GLUTRIL 25 mg, comprimé sécable

Gliclazide

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une classe pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le gliclazide appartient à la classe des sulfamides hypoglycémifiants. D'autres médicaments de cette classe ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD. Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que le gliclazide.

Informations complémentaires

Les alternatives thérapeutiques au sein de cette classe ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée
- DIAMICRON 80 mg, comprimé sécable
- GLICAVENI 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE ALMUS 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE ALTER 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE ARROW 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE BIOGARAN 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE DCI PHARMA 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE EG 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE G GAM 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE IVAX 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE MERCK 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE PHARMANUI 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE PIERRE FABRE 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE QUALIMED 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE RATIOPHARM 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE RPG 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE SANDOZ 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE SERVIER 30 mg, comprimé à libération modifiée
- GLICLAZIDE TEVA 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE TORLAN 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE WINTHROP 80 mg, comprimé sécable
- GLICLAZIDE ZYDUS 80 mg, comprimé sécable
- GLYCONOR 80 mg, comprimé sécable

Glimépiride

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une classe pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le glimépiride appartient à la classe des sulfamides hypoglycémifiants. D'autres médicaments de cette classe ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD. Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que le glimépiride.

Informations complémentaires

Les alternatives thérapeutiques au sein de cette classe ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- AMAREL 1 mg, comprimé
 - AMAREL 2 mg, comprimé
 - AMAREL 3 mg, comprimé
 - AMAREL 4 mg, comprimé
 - AMAREL 6 mg, comprimé
 - ANDISSA 1 mg, comprimé
 - ANDISSA 2 mg, comprimé
 - ANDISSA 3 mg, comprimé
 - ANDISSA 4 mg, comprimé
 - ANDISSA 6 mg, comprimé
 - AVAGLIM 4 mg/4 mg, comprimé pelliculé
 - AVAGLIM 8 mg/4 mg, comprimé pelliculé
 - GLIMEPIRIDE ALMUS 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE ALMUS 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE ALMUS 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE ALMUS 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE ALTER 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE ALTER 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE ALTER 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE ALTER 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE ARROW 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE ARROW 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE ARROW 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE ARROW 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE ARROW 6 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE BGR 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE BGR 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE BGR 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE BGR 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE BGR 6 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE CHEMICAL FARMA 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE CHEMICAL FARMA 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE CHEMICAL FARMA 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE CHEMICAL FARMA 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE EG 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE EG 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE EG 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE EG 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE G GAM 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE G GAM 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE G GAM 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE G GAM 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE G GAM 6 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE IBD3 PHARMA CONSULTING 6 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE MERCK 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE MERCK 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE MERCK 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE MERCK 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE MERCK 6 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE MERCK GENERIQUES 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE MERCK GENERIQUES 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE MERCK GENERIQUES 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE MERCK GENERIQUES 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE QUALIHEALTH 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE QUALIHEALTH 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE QUALIHEALTH 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE QUALIHEALTH 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE QUALIMED 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE QUALIMED 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE QUALIMED 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE QUALIMED 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RANBAXY 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RANBAXY 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RANBAXY 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RANBAXY 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RATIO 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RATIO 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RATIO 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RATIO 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RATIO 6 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RATIOPHARM 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RATIOPHARM 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RATIOPHARM 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RATIOPHARM 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE RATIOPHARM 6 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE SANDOZ 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE SANDOZ 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE SANDOZ 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE SANDOZ 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE SANWIN 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE SANWIN 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE SANWIN 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE SANWIN 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE SANWIN 6 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE TEVA 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE TEVA 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE TEVA 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE TEVA 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE TEVA 6 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE TEVA CLASSICS 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE TEVA CLASSICS 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE TEVA CLASSICS 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE TEVA CLASSICS 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE WINTHROP 1 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE WINTHROP 2 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE WINTHROP 3 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE WINTHROP 4 mg, comprimé
 - GLIMEPIRIDE WINTHROP 6 mg, comprimé
 - TANDEMACT 30 mg/4 mg, comprimé
 - TANDEMACT 45 mg/4 mg, comprimé
-

Glipizide

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une classe pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le glipizide appartient à la classe des sulfamides hypoglycémisants. D'autres médicaments de cette classe ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que le glipizide.

Informations complémentaires

Les alternatives thérapeutiques au sein de cette classe ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- GLIBENESE 5 mg, comprimé sécable
- GLIPIZIDE MERCK 5 mg, comprimé sécable
- MINIDIAB 5 mg, comprimé sécable
- OZIDIA 10 mg, comprimé à libération prolongée
- OZIDIA 20 mg, comprimé à libération prolongée
- OZIDIA 5 mg, comprimé à libération prolongée

Hydroxychloroquine

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une classe pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

L'hydroxychloroquine appartient à la classe des amino-4-quinoléines. D'autres médicaments de cette classe ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que l'hydroxychloroquine.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- PLAQUENIL 200 mg, comprimé enrobé
- PLAQUENIL 200 mg, comprimé pelliculé

Isoniazide

(Voies orale et injectable)

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficients en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficients en G6PD pour les spécialités contenant de l'isoniazide.

Spécialités

- DEXAMBUTOL-INH comprimé pelliculé
- ISONIAZIDE LAVOISIER 5 POUR CENT (250 mg/ 5 ml), solution injectable
- RIFATER comprimé enrobé
- RIFINAH 300mg/150mg, comprimé enrobé
- RIMACTAZID 150mg/75mg, comprimé pelliculé
- RIMICURE, comprimé pelliculé
- RIMIFON 150 mg comprimé
- RIMIFON 50 mg comprimé
- RIMIFON 500mg/5ml solution injectable
- RIMSTAR, comprimé pelliculé

Lévodopa

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficients en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficients en G6PD pour les spécialités contenant de la lévodopa.

Spécialités

- CARBIDOPA LEVODOPA TEVA 10 mg/100 mg, comprimé sécable
- CARBIDOPA LEVODOPA TEVA 25 mg/250 mg, comprimé sécable
- CARBIDOPA LEVODOPA TEVA LP 25 mg/100 mg, comprimé à libération prolongée
- CARBIDOPA LEVODOPA TEVA LP 50 mg/200 mg, comprimé à libération prolongée
- DUODOPA, gel intestinal
- MODOPAR 100 mg/25 mg, comprimé quadrisécable
- MODOPAR 125 (100mg/25mg), gélule
- MODOPAR 125 DISPERSIBLE (100mg/25mg), comprimé sécable pour suspension buvable
- MODOPAR 250 (200 mg/50mg), gélule
- MODOPAR 250 (200 mg/50mg), comprimé quadrisécable
- MODOPAR 62,5 (50mg/12,5mg), gélule
- MODOPAR LP 125 (100mg/25mg), gélule à libération prolongée
- SINEMET 100mg/10mg, comprimé sécable
- SINEMET 250mg/25mg, comprimé sécable
- SINEMET LP 25mg/100mg, comprimé à libération prolongée
- SINEMET LP 50mg/200mg, comprimé à libération prolongée
- STALEVO 100mg/25mg/200mg, comprimé pelliculé
- STALEVO 150mg/37,5mg/200mg, comprimé pelliculé
- STALEVO 50mg/12,5mg/200mg, comprimé pelliculé

Lévofloxacine

(Voies orale et injectable)

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de cas observés d'hémolyse aiguë

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec la lévofloxacine administrée par voie orale ou injectable. Sa prescription doit donc être de principe écartée, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est fortement recommandé.

En l'absence d'alternative, la décision doit prendre en compte pour chaque patient, le danger d'hémolyse et le bénéfice potentiel attendu du traitement. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Vous devez informer votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec la lévofloxacine administrée par voie orale ou injectable.

Informations complémentaires

La Lévofloxacine appartient à la famille des quinolones. Les alternatives thérapeutiques au sein de cette famille ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- TAVANIC 5mg/mL, solution pour perfusion
- TAVANIC 250mg, comprimé pelliculé sécable
- TAVANIC 500mg, comprimé pelliculé sécable

Loméfloxacine

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une famille pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La loméfloxacine appartient à la famille des quinolones. D'autres médicaments de cette famille ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même famille que la loméfloxacine.

Informations complémentaires

Les alternatives thérapeutiques au sein de cette famille ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- DECALOGIFLOX, comprimé pelliculé sécable
- LOGIFLOX 400 mg, comprimé pelliculé sécable

Méfloquine

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficients en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficients en G6PD pour les spécialités contenant de la méfloquine.

Spécialités

- LARIAM 250 mg, comprimé sécable
- LARIAM 50 mg, comprimé

Monoxyde d'azote

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficients en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficients en G6PD pour les spécialités contenant du monoxyde d'azote.

Spécialités

- INOMAX 400 ppm mole/mole, gaz pour inhalation
- KINOX 225 ppm mole/mole, gaz pour inhalation, en bouteille
- KINOX 450 ppm mole/mole, gaz pour inhalation, en bouteille

Morpholine

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficients en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficients en G6PD pour les spécialités contenant de la morpholine.

Spécialités

- BAUMALINE 12 POUR CENT, crème
- PYRADOL 12 POUR CENT, crème

Moxifloxacine

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une famille pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La moxifloxacine appartient à la famille des quinolones. D'autres médicaments de cette famille ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même famille que la moxifloxacine.

Informations complémentaires

Les alternatives thérapeutiques au sein de cette famille ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- IZILOX 400 mg, comprimé pelliculé
- OCTEGRA 400 mg, comprimé pelliculé

Nitrofurantoïne

Contre-indiquée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le recours à une alternative thérapeutique est impératif.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Le nitrofurantoïne ne doit pas être utilisé en cas de déficit en G6PD. Aussi, **vous devez absolument informer votre médecin** si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- FURADANTINE 50mg, gélule
- FURADOINE 50mg, comprimé
- MICRODOINE, gélule

Nitroprussiate

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant du nitroprussiate.

Spécialités

- NITRIATE, poudre lyophilisée et solution pour préparation injectable (I.V.)

Noramidopyrine / Métamizole sodique

Contre-indiquée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le recours à une alternative thérapeutique est impératif.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La noramidopyrine ne doit pas être utilisée en cas de déficit en G6PD. Aussi, **vous devez absolument informer votre médecin** si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase.

Informations complémentaires

A noter qu'en France et dans d'autres pays européens, les AMM des spécialités contenant de la noramidopyrine ont été supprimées.

Spécialités

- AVAFORTAN A LA NORAMIDOPYRINE, comprimé enrobé
- AVAFORTAN A LA NORAMIDOPYRINE, solution injectable en ampoule
- AVAFORTAN A LA NORAMIDOPYRINE, suppositoire
- CEFALINE PYRAZOLE A LA NORAMIDOPYRINE, poudre pour solution buvable
- NOVALGINE 500 mg, comprimé pelliculé
- NOVALGINE 1g, suppositoire
- NOVALGINE 2,5g/5mL, solution injectable en ampoule
- OPTALIDON A LA NORAMIDOPYRINE, comprimé pelliculé
- OPTALIDON A LA NORAMIDOPYRINE, suppositoire
- PYRETHANE A LA NORAMIDOPYRINE 25 POUR CENT, solution buvable en gouttes
- SALGYDAL A LA NORAMIDOPYRINE, comprimé
- SALGYDAL A LA NORAMIDOPYRINE ADULTES, suppositoire
- SALGYDAL A LA NORAMIDOPYRINE ENFANTS, suppositoire
- VISCERALGINE FORTE A LA NORAMIDOPYRINE, comprimé
- VISCERALGINE FORTE A LA NORAMIDOPYRINE, solution injectable
- VISCERALGINE FORTE A LA NORAMIDOPYRINE, suppositoire

Norfloxacine

(voie orale)

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de cas observés d'hémolyse aiguë

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec la norfloxacine administrée par voie orale. Sa prescription doit donc être de principe écartée, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est fortement recommandé.

En l'absence d'alternative, la décision doit prendre en compte pour chaque patient, le danger d'hémolyse et le bénéfice potentiel attendu du traitement. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Vous devez informer votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec la norfloxacine administrée par voie orale.

Informations complémentaires

La norfloxacine appartient à la famille des quinolones. Les alternatives thérapeutiques au sein de cette famille ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- NORFLOXACINE ARROW 400 mg, comprimé pelliculé
- NORFLOXACINE BIOGARAN 400 mg, comprimé pelliculé
- NORFLOXACINE EG 400 mg, comprimé pelliculé
- NORFLOXACINE IVAX 400 mg, comprimé pelliculé
- NORFLOXACINE MERCK 400 mg, comprimé pelliculé
- NORFLOXACINE QUALIMED 400 mg, comprimé pelliculé
- NORFLOXACINE RANBAXY 400 mg, comprimé pelliculé
- NORFLOXACINE RATIOPHARM 400 mg, comprimé pelliculé
- NORFLOXACINE SANDOZ 400 mg, comprimé pelliculé
- NORFLOXACINE TEVA 400 mg, comprimé pelliculé
- NORFLOXACINE WINTHROP 400 mg, comprimé pelliculé
- NOROXINE 400 mg, comprimé enrobé

Norfloxacine

(voie ophtalmique)

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament par voie ophtalmique est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament par voie ophtalmique est possible.

Informations complémentaires

La concentration plasmatique en norfloxacine dans le sang après instillation oculaire correspond à moins de 1% des taux retrouvés au pic plasmatique après administration orale du produit à dose thérapeutique.

Spécialités

- CHIBROXINE 0,3 POUR CENT, collyre en solution

Ofloxacin

(voies orale et injectable)

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une famille pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

L'ofloxacin appartient à la famille des quinolones. D'autres médicaments de cette famille ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même famille que l'ofloxacin.

Informations complémentaires

L'ofloxacin appartient à la famille des quinolones. Les alternatives thérapeutiques au sein de cette famille ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- MONOFLOCET 200 mg, comprimé pelliculé
- OFLOCET 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOCET 200 mg/40 ml, solution injectable pour perfusion
- OFLOXACINE AGUETTANT 200 mg/40 ml, solution pour perfusion
- OFLOXACINE ARROW 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE BIOGALENIQUE 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE BIOGARAN 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE DAKOTA PHARM 200 mg/40 ml, solution pour perfusion
- OFLOXACINE EG 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE G GAM 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE IVAX 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE MACOPHARMA 200 mg/40 ml, solution pour perfusion
- OFLOXACINE MERCK 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE MERCK 200 mg/40 ml, solution pour perfusion
- OFLOXACINE MERCK GENERIQUES 200 mg/40 ml, solution pour perfusion
- OFLOXACINE MERCK MONODOSE 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE NOR 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE NORDIC PHARMA 200 mg/40 ml, solution pour perfusion
- OFLOXACINE QUALIMED 200 mg, comprimé pelliculé sécable.
- OFLOXACINE QUALIMED 200 mg/40 ml, solution pour perfusion
- OFLOXACINE RANBAXY 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE RATIOPHARM 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE REF 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE RPG 200 mg, comprimé pelliculé sécable - En cours d'arrêt de commercialisation
- OFLOXACINE SANDOZ 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE SET 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE TEVA 200 mg, comprimé pelliculé sécable
- OFLOXACINE WINTHROP 200 mg, comprimé pelliculé sécable

Ofloxacin

(voies ophtalmique et auriculaire)

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament par voie ophtalmique ou auriculaire est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament par voie ophtalmique ou auriculaire est possible.

Informations complémentaires

L'exposition systémique à l'ofloxacin après 10 jours de traitement oculaire est 1000 fois moins importante que lors de l'administration orale standard.

Dans des conditions normales d'utilisation, il n'y a pas de passage systémique en instillation auriculaire.

Spécialités

- EXOCINE 0,3 POUR CENT, collyre
- EXOCINE 1,2 mg/0,4 ml, collyre en récipient unidose
- OFLOCET 1,5 mg/0,5 ml, solution auriculaire en récipient unidose

Paracétamol

Déconseillée à posologie élevée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Chez les sujets porteurs d'un déficit en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec des doses élevées de paracétamol, c'est-à-dire supérieures à la posologie maximale quotidienne recommandée. Il est important de respecter les posologies.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Le paracétamol doit être utilisé avec prudence en cas de déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase, car des doses élevées de paracétamol ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules rouges). Il est important de respecter les posologies (lire attentivement la rubrique "posologie" de la notice de votre médicament). En cas de doute, demandez l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Informations complémentaires

Les posologies maximales quotidiennes recommandées sont fixées à 1 g par prise 4 fois par jour pour l'adulte, et 60mg/kg par jour chez l'enfant, à répartir en 4 ou 6 prises, soit environ 15mg/kg toutes les 6 heures ou 10mg/kg toutes les 4 heures.

D'autres médicaments peuvent contenir du paracétamol. En cas d'association, il est important d'être très attentif à ne pas dépasser les doses maximales quotidiennes recommandées.

Spécialités

- ACTIFED JOUR ET NUIT, comprimé
- ACTIFED RHUME, comprimé
- ACTRON, comprimé effervescent (**contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- AFEBRYL, comprimé effervescent (**contient également de la vitamine C et de l'aspirine ; leur utilisation est déconseillée à posologie élevée. Se référer à ces substances pour la conduite à tenir**)
- AFERADOL 500 mg, comprimé sécable
- AKINDOL FOURNIER 500 mg, comprimé sécable
- ALGICALM 400 mg/25 mg, comprimé

- ALGISEDAL, comprimé
- ALGOCED 30 mg/400 mg, gélule
- ALGODOL 350 mg, comprimé pelliculé
- ALGORHINOL, suppositoire
- ALGOTROPYL, suppositoire
- ANTIGRIPPINE AU PARACETAMOL ETAT GRIPPAL, poudre pour solution buvable en sachet (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée. Se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- APIREX 10 POUR CENT, solution buvable
- APUMAL 120 mg, suppositoire
- APUMAL 300 mg, suppositoire
- ARPHA, gélule
- BRONCORINOL ETATS GRIPPAUX, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- BRONCORINOL RHUME, gélule
- CALMOSEDYL ENFANTS, suppositoire (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée. Se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- CAMPHOCALYPTOL ADULTES, suppositoire
- CAMPHOCALYPTOL NOURRISSONS, suppositoire
- CEFALINE HAUTH, poudre orale en sachet (au paracétamol)
- CEQUINYL, comprimé pelliculé (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée. Se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- CETAFEINE 500 mg/50 mg, comprimé effervescent sécable
- CETAFEINE 500 mg/50 mg, comprimé pelliculé sécable
- CLARADOL NOURRISSONS 60 mg/2 ml, solution buvable
- CLARADOL 120 mg, comprimé effervescent
- CLARADOL 500 mg CAFEINE, comprimé
- CLARADOL 500 mg, comprimé effervescent sécable
- CLARADOL 500 mg, comprimé sécable
- CLARADOL CAFEINE 500 mg/50 mg, comprimé effervescent
- CLARADOL CODEINE 500 mg/20 mg, comprimé
- CODOLIPRANE ADULTES, comprimé sécable
- CODOLIPRANE ENFANTS, comprimé sécable
- COMPRALGYL 400 mg/20 mg, comprimé sécable
- COMPRALSOL 500 mg, comprimé à sucer
- COPRALGIR 400 mg/20 mg, comprimé sécable
- COQUELUSEDAL PARACETAMOL ADULTES, suppositoire
- COQUELUSEDAL PARACETAMOL ENFANTS, suppositoire
- COQUELUSEDAL PARACETAMOL NOURRISSONS, suppositoire
- DAFALGAN 500 mg, gélule
- DAFALGAN ADULTES 600 mg, suppositoire
- DAFALGAN 1 g, comprimé pelliculé
- DAFALGAN 1 g, comprimé sécable
- DAFALGAN CODEINE, comprimé pelliculé
- DEXAP 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL ALMUS 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL ALTER 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL ARROW 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL BIOGALENIQUE 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL BIOGARAN 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL EG 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL EXPANPHARM 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL G GAM 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL HEXAL 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL ISOMED 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL IVAX 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL MERCK 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL QUALIMED 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL RATIOPHARM 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL RPG 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL SANDOZ 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL SODEPHAR 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL TEVA 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL THERAPLIX 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL TORLAN 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE PARACETAMOL ZYDUS 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE ALMUS 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE ALTER 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE ARROW 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE BIOGARAN 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE EG 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE G GAM 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE MERCK 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE MERCK GENERIQUES 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE QUALIMED 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE RATIOPHARM 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE RPG 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE SANDOZ 27mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE TEVA 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE WINTHROP 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE/PARACETAMOL/CAFEINE ZYDUS

- 27 mg/400 mg/30 mg, comprimé
- DEXTROPROPOXYPHENE-PARACETAMOL B.R.M. 30 mg/400 mg, gélule
- DEXTROREF, gélule
- DI DOLKO 30 mg/400 mg, gélule
- DIADUPSAN, gélule
- DIALGIREX, gélule
- DI-ANTALVIC, gélule
- DI-ANTALVIC, suppositoire
- DIOALGO, gélule
- DISPROL ENFANTS 120 mg, comprimé effervescent
- DISPROL ENFANTS, suspension buvable en flacon
- DOLFLASH 500 mg, comprimé orodispersible
- DOLI RHUME, comprimé
- DOLIDON 500 mg/50 mg, comprimé pelliculé
- DOLIPRANE 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- DOLIPRANE 100 mg, suppositoire sécable
- DOLIPRANE 150 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- DOLIPRANE 150 mg, suppositoire
- DOLIPRANE 200 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- DOLIPRANE 200 mg, suppositoire
- DOLIPRANE 2,4 POUR CENT SANS SUCRE, suspension buvable édulcorée au maltitol liquide et au sorbitol
- DOLIPRANE 300 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- DOLIPRANE 300 mg, suppositoire
- DOLIPRANE 500 mg, comprimé
- DOLIPRANE 500 mg, comprimé effervescent
- DOLIPRANE 500 mg, comprimé orodispersible
- DOLIPRANE 500 mg, gélule
- DOLIPRANE 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- DOLIPRANEVITAMINEC 500 mg/150 mg, comprimé effervescent (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- DOLIPRANE 1000 mg, comprimé
- DOLIPRANE 1000 mg, comprimé effervescent sécable
- DOLIPRANE 1000 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- DOLIPRANE ADULTES 1000 mg, suppositoire
- DOLIPRO 100 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- DOLIPRO 100 mg, suppositoire sécable
- DOLIPRO 150 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- DOLIPRO 150 mg, suppositoire
- DOLIPRO 200 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- DOLIPRO 200 mg, suppositoire
- DOLIPRO 300 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- DOLIPRO 300 mg, suppositoire
- DOLIPRO 500 mg, comprimé
- DOLIPRO 500 mg, comprimé effervescent
- DOLIPRO 500 mg, gélule
- DOLIPRO 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- DOLIPRO 1000 mg, comprimé
- DOLIPRO 1000 mg, comprimé effervescent sécable
- DOLIPRO ADULTES 1000 mg, suppositoire
- DOLIRHUMEPRO, comprimé
- DOLITABS 500 mg, comprimé orodispersible
- DOLKO 60 mg/2 ml, solution buvable en flacon
- DOLKO NOURRISSONS 80 mg, suppositoire
- DOLKO 100 mg, suppositoire
- DOLKO 150 mg, suppositoire
- DOLKO ENFANTS 170 mg, suppositoire
- DOLKO 500 mg, comprimé sécable
- DOLKO 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet
- DOLKO 1 g, comprimé sécable
- DOLOTEC 500 mg, comprimé sécable
- DOLPAX 125 mg, microgranules en sachet
- DOLPAX 250 mg, microgranules en sachet
- DOLPAX 500 mg, microgranules en sachet
- DRILL RHUME, poudre pour solution buvable en sachet-dose (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- EFFERALGAN PEDIATRIQUE 3 POUR CENT, solution buvable
- EFFERALGAN 80 mg, poudre effervescente pour solution buvable en sachet
- EFFERALGAN 80 mg, suppositoire
- EFFERALGAN 150 mg, poudre effervescente pour solution buvable en sachet
- EFFERALGAN 150 mg, suppositoire
- EFFERALGAN 250 mg, poudre effervescente pour solution buvable en sachet
- EFFERALGAN 300 mg, suppositoire
- EFFERALGAN 500 mg, comprimé
- EFFERALGAN 500 mg, comprimé effervescent sécable
- EFFERALGANODIS 500 mg, comprimé orodispersible
- EFFERALGANVITAMINEC 500 mg/200 mg, comprimé effervescent (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- EFFERALGAN 1 g, comprimé effervescent
- EFFERALGAN VITAMINE C, comprimé effervescent sécable (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- EFFERALGAN CODEINE, comprimé effervescent sécable
- EPHEDEFAINE, comprimé
- ERGIX RHUME, comprimé pelliculé (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**) - En cours d'arrêt de commercialisation
- EUCALYPTOSPIRINE ADULTES, suppositoire
- EUCALYPTOSPIRINE ENFANTS, suppositoire (Paracétamol 200 mg)
- EUCALYPTOSPIRINE NOURRISSONS, suppositoire
- EXIDOL 500 mg/50 mg, comprimé
- EXIDOL 500 mg/50 mg, comprimé effervescent
- EXPANDOL 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- EXPANDOX 500 mg, comprimé
- EXPANDOX 500 mg, comprimé effervescent sécable
- FEBRALGINE, comprimé sécable (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à**

tenir)

- FEBRECTOL 125 mg, comprimé dispersible
- FEBRECTOL 250 mg, comprimé dispersible
- FEBRECTOL ADULTES, suppositoire
- FEBRECTOL ENFANTS, suppositoire
- FEBRECTOL NOURRISSONS, suppositoire
- FEBRIPAX 80 mg, suppositoire
- FEBRIPAX 170 mg, suppositoire
- FERVEX ENFANTS, granulé en sachet (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- FERVEX RHUME, gélule
- FERVEX SANS SUCRE, granulé pour solution buvable en sachet (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- FERVEX, granulés en sachets (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- FLUDITEC ETAT GRIPPAL, granulés pour solution buvable en sachet-dose
- GAOSDAL 500 mg, suppositoire
- GAOSDAL CODEINE, comprimé
- GELUMALINE (AU PARACETAMOL), gélule
- GELUPRANE 500 mg, gélule
- GYNOSPASMINE 300 mg, comprimé
- HEXAGRIP VITAMINE C, comprimé (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- HUMEX FOURNIER, gélule
- HUMEX RHUME, comprimé et gélule
- IXPRIM 37,5 mg/325 mg, comprimé pelliculé
- KLIPAL 60 mg/2 ml, solution buvable
- KLIPAL CODEINE 300 mg/25 mg, comprimé
- KLIPAL 500 mg, comprimé sécable
- KLIPAL CODEINE 600 mg/50 mg, comprimé
- LAMALINE, gélule
- LAMALINE, suppositoire
- LIBRADOL 500 mg, comprimé sécable
- LIBRADOL CAFEINE 500 mg/50 mg, comprimé effervescent sécable
- LIBRADOL CAFEINE 500 mg/50 mg, comprimé sécable
- LINDILANE 400 mg/25 mg, comprimé
- LINDILANE 600 mg/38 mg, comprimé
- MALGIS 500 mg, comprimé
- MALGIS 500 mg, gélule
- MALIDONE, comprimé sécable
- MENSUOSDYL, comprimé pelliculé
- MIGRALGINE, gélule
- MIGRALGINE, solution buvable
- MOMINTOM, gélule
- NEOCITRAN, poudre pour solution buvable en sachet
- NOVACETOL (ASPIRINE PARACETAMOL), comprimé (**contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- ORALGAN 125 mg/1,25 ml, solution buvable
- ORALGAN 325 mg, capsule
- PANADOL 125 mg, suppositoire
- PANADOL SANS SUCRE 2,4 POUR CENT, suspension buvable édulcorée au maltitol et au sorbitol
- PANADOL 250 mg, suppositoire
- PANADOL 500 mg, comprimé effervescent sécable
- PANADOL 500 mg, comprimé pelliculé sécable
- PANADOL CAFEINE 500 mg/50 mg, comprimé effervescent sécable
- PANADOL CAFEINE 500 mg/50 mg, comprimé pelliculé sécable
- PANADOL 1000 mg, suppositoire
- PANADOL CODEINE EFFERVESCENT, comprimé effervescent
- PARACETAMOL ALMUS 500 mg, comprimé
- PARACETAMOL ALMUS 1 g, comprimé
- PARACETAMOL ARROW 500 mg, comprimé
- PARACETAMOL ARROW 500 mg, comprimé effervescent sécable
- PARACETAMOL ARROW 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
- PARACETAMOL ARROW 1 g, comprimé
- PARACETAMOL ARROW 1 g, comprimé effervescent sécable
- PARACETAMOL BIOFIDES 500 mg, comprimé
- PARACETAMOL BIOGALENIQUE 500 mg, granulés pour suspension buvable en sachet dose
- PARACETAMOL BIOGARAN 500 mg, comprimé
- PARACETAMOL BIOGARAN 500 mg, comprimé effervescent
- PARACETAMOL BIOGARAN 500 mg, gélule
- PARACETAMOL BIOGARAN 1 g, comprimé
- PARACETAMOL BIOGARAN 1 g, comprimé effervescent sécable
- PARACETAMOL BMS 500 mg, comprimé
- PARACETAMOL BMS 500 mg, comprimé effervescent sécable
- PARACETAMOL BMS 500 mg, comprimé pelliculé
- PARACETAMOL BMS 1 g, comprimé effervescent
- PARACETAMOL BMS 1 g, comprimé pelliculé
- PARACETAMOL CAFEINE THERAPLIX 500 mg/50 mg, comprimé effervescent
- PARACETAMOL CAFEINE THERAPLIX 500 mg/50 mg, comprimé pelliculé
- PARACETAMOL CEHEL PHARMA 500 mg, comprimé à croquer
- PARACETAMOL CEHEL PHARMA 1 g, comprimé à croquer
- PARACETAMOL CLL PHARMA 500 mg, comprimé à croquer
- PARACETAMOL CODEINE ALMUS 500 mg/30 mg, comprimé effervescent sécable
- PARACETAMOL CODEINE ARROW 400 mg/20 mg, comprimé sécable
- PARACETAMOL CODEINE ARROW 500 mg/30 mg, comprimé effervescent sécable
- PARACETAMOL CODEINE BIOGALENIQUE 600 mg/50 mg, comprimé
- PARACETAMOL CODEINE BIOGARAN 500 mg/30 mg, comprimé effervescent sécable
- PARACETAMOL CODEINE BMS 500 mg/30 mg, comprimé effervescent sécable
- PARACETAMOL CODEINE BMS 500 mg/30 mg, comprimé pelliculé
- PARACETAMOL CODEINE BRISTOL-MYERS SQUIBB 12 mg/0,6 mg/ml, suspension buvable
- PARACETAMOL CODEINE BRISTOL-MYERS SQUIBB 25

- mg/1,495 mg/ml, suspension buvable
- PARACETAMOL CODEINE EG 500 mg/30 mg, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL CODEINE G GAM 500 mg/30 mg, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL CODEINE IVAX 500 mg/30 mg, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL CODEINE MERCK 500 mg/30 mg, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL CODEINE SANDOZ 500 mg/30 mg, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL CODEINE TEVA 500 mg/30 mg, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL CODEINE THERAPLIX, comprimé
 - PARACETAMOL CODEINE U.P.S.A., comprimé effervescent
 - PARACETAMOL DAKOTA PHARM 500 mg, comprimé dispersible
 - PARACETAMOL E PHARMA 500 mg, comprimé effervescent
 - PARACETAMOL EFFERVESCENT UPSA 330 mg, comprimé effervescent
 - PARACETAMOL EFFERVESCENT UPSA 660 mg, comprimé effervescent
 - PARACETAMOL EG 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL EG 500 mg, comprimé effervescent
 - PARACETAMOL EG 500 mg, gélule
 - PARACETAMOL EG 1 g, comprimé
 - PARACETAMOL EG 1000 mg, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL ETHYPHARM 125 mg, microgranules en sachet
 - PARACETAMOL ETHYPHARM 250 mg, microgranule en sachet
 - PARACETAMOL ETHYPHARM 500 mg, microgranules en sachet
 - PARACETAMOL G GAM 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL G GAM 1 g, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL GATTEFOSSE 500 mg, comprimé à croquer
 - PARACETAMOL GRUNENTHAL 1 g, comprimé
 - PARACETAMOL IVAX 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL MERCK 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL MERCK 500 mg, comprimé effervescent
 - PARACETAMOL MERCK 500 mg, gélule
 - PARACETAMOL MERCK 1000 mg, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL MERCK GENERICS FRANCE HOLDING 500 mg, comprimé sécable
 - PARACETAMOL MONOT NOURRISSONS 75 mg, granulé pour suspension buvable en sachet
 - PARACETAMOL MONOT ENFANTS 150 mg, granulé pour suspension buvable en sachet
 - PARACETAMOL PROGRAPHARM 125 mg, comprimé dispersible
 - PARACETAMOL PROGRAPHARM 250 mg, comprimé dispersible
 - PARACETAMOL QUALIMED 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL RANBAXY 1 g, comprimé
 - PARACETAMOL RATIO 500 mg, comprimé sécable
 - PARACETAMOL RATIOPHARM 500 mg, comprimé effervescent
 - PARACETAMOL RATIOPHARM 500 mg, comprimé sécable
 - PARACETAMOL RATIOPHARM 500 mg, gélule
 - PARACETAMOL RATIOPHARM 1000 mg, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL RATIOPHARM 1000 mg, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL RPG 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL RPG 500 mg, comprimé effervescent
 - PARACETAMOL RPG 500 mg, gélule
 - PARACETAMOL SANDOZ 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL SANDOZ 500 mg, comprimé effervescent
 - PARACETAMOL SANDOZ 500 mg, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL SANDOZ 500 mg, gélule
 - PARACETAMOL SANDOZ CONSEIL 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL SANDOZ 1 g, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL SANDOZ 1 g, comprimé sécable
 - PARACETAMOL SANOFI-SYNTHELABO OTC 50 mg, poudre effervescente en sachet-dose
 - PARACETAMOL SANOFI-SYNTHELABO OTC 125 mg, poudre effervescente en sachet-dose
 - PARACETAMOL SANOFI-SYNTHELABO OTC 250 mg, poudre effervescente en sachet-dose
 - PARACETAMOL SET 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL SET 500 mg, comprimé effervescent
 - PARACETAMOL SMITHKLINE BEECHAM ENFANT ET NOURRISSON 2,4 POUR CENT, suspension buvable
 - PARACETAMOL TEVA 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL TEVA 500 mg, comprimé effervescent
 - PARACETAMOL TEVA 1 g, comprimé
 - PARACETAMOL TEVA 1 g, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL THERAPLIX 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL THERAPLIX 500 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
 - PARACETAMOL TORLAN 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL VEYRON FROMENT 500 mg, gélule
 - PARACETAMOL WINTHROP 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL WINTHROP 1 g, comprimé
 - PARACETAMOL WINTHROP 1 g, comprimé effervescent sécable
 - PARACETAMOL ZYDUS 500 mg, comprimé
 - PARACETAMOL ZYDUS 1 g, comprimé
 - PARACETAMOL/CINEOLE MONOT 200 mg/70 mg, suppositoire
 - PARALYOC 50 mg, lyophilisat oral
 - PARALYOC 125 mg, lyophilisat oral
 - PARALYOC 250 mg, lyophilisat oral
 - PARALYOC 500 mg, lyophilisat oral
 - PECTO-BRONCOL NOURRISSONS, suppositoire
 - PERFALGAN 10 mg/ml, solution pour perfusion
 - PERFALGAN NOURRISSONS ET ENFANTS 10 mg/ml, solution pour perfusion
 - PERUBORE RHINITE, poudre pour solution buvable en sachet-dose (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
 - PRONTALGINE, comprimé
 - PRONTALGINE, comprimé effervescent
 - PROPOFAN, comprimé
 - PYRAX 100 mg, suppositoire
 - PYRAX 250 mg, suppositoire
 - PYRAX 600 mg, suppositoire
 - RHINACTYL, poudre pour solution buvable (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est**

déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir)

- RHINISIL, comprimé
- RHINOFEBRAL VERVEINE MIEL CITRON, poudre pour solution buvable en sachet-dose (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- RHINOFEBRAL, gélule (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- RHUMAGRIP, comprimé
- RINUREL, comprimé sécable
- RINUTAN, comprimé sécable
- RINUTAN, suspension buvable
- SARIDON 500 mg, comprimé
- SEDARENE ENFANTS 350 mg, suppositoire
- SEDARENE ADULTES 600 mg, suppositoire
- SEDARENE, gélule
- SUPADOL, comprimé
- SUPPOMALINE, suppositoire - En cours d'arrêt de commercialisation
- SUPPOSIRTAL 140 mg/50 mg, suppositoire
- SUPPOSIRTAL 350 mg/50 mg, suppositoire
- SUPPOSIRTAL ADULTES, suppositoire
- TALVIDOL 30 mg/400 mg, gélule
- THEINOL, solution buvable
- TOLERANE 500 mg, comprimé effervescent sécable
- TROPHIRES COMPOSE ADULTES, suppositoire
- TROPHIRES COMPOSE ENFANTS, suppositoire
- TROPHIRES COMPOSE NOURRISSONS, suppositoire
- VEGADEINE ADULTES, suppositoire (**contient également de l'aspirine dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- VERALYDON, comprimé
- ZALDIAR 37,5 mg/325 mg, comprimé pelliculé

Para-aminosalicylate de sodium (PAS) (Voie rectale)

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament par voie rectale est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament par voie rectale est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant du PAS administrées par voie rectale.

A noter que le PAS, utilisé par le passé dans le traitement de la tuberculose, a donné lieu à deux cas d'hémolyse chez des sujets déficitaires en G6PD (cas rapportés dans la littérature internationale).

Spécialités

- QUADRASA 2g, poudre solution rectale

Péfloxacine

(Voies orale et injectable)

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une famille pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La péfloxacine appartient à la famille des quinolones. D'autres médicaments de cette famille ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même famille que la péfloxacine.

Informations complémentaires

Les alternatives thérapeutiques au sein de cette famille ne sont pas totalement exemptes d'un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Spécialités

- PEFLACINE 400 mg, comprimé pelliculé sécable
- PEFLACINE 400 mg, solution injectable IV en perfusion
- PEFLACINE 400 mg/125 ml, solution injectable pour perfusion en poche
- PEFLACINE MONODOSE 400 mg, comprimé enrobé

Phénazone

(voie locale)

Déconseillée en raison d'un passage systémique probable

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Les spécialités contenant de la phénazone sont susceptibles d'entraîner une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Par principe, la prescription doit donc prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandée. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec la phénazone en application locale.

Informations complémentaires

Au vu des zones et des conditions d'application, le passage systémique de cette substance est probable.

Spécialités

- BRULEX, pommade
- HEC, pommade pour application cutanée et nasale
- HEC, pommade rectale
- OVULES SEDO-HEMOSTATIQUES DU DOCTEUR JOUVE, ovule

Phénazone

(voie auriculaire)

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament par voie auriculaire est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament par voie auriculaire est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant de la phénazone administrées par voie auriculaire.

Spécialités

- OTIPAX, solution pour instillation auriculaire
- OTIPAX, solution pour pulvérisation auriculaire

Phénylbutazone

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour la phénylbutazone.

Spécialités

- BUTAZOLIDINE 100 mg, comprimé enrobé
- BUTAZOLIDINE 250 mg, suppositoire
- CARUDOL 300mg, gélule
- CARUDOL 5 POUR CENT, gel
- DEXTRARINE PHENYLBUTAZONE, pommade
- PHENYLBUTAZONE NOVARTIS PHARMA 200 mg, comprimé enrobé
- PHENYLBUTAZONE NOVARTIS PHARMA 250 mg, suppositoire

Phénytoïne

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour la phénytoïne.

Spécialités

- DI-HYDAN 100 mg, comprimé sécable
- DILANTIN 250mg/5ml, solution injectable

Phytoménadione (vitamine K1)

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de rares cas observés d'hémolyse aiguë

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD, de très rares cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés lors de l'administration de phytoménadione.

Il est donc important de prendre en compte pour chaque patient, le danger d'hémolyse et le bénéfice potentiel attendu du traitement.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Vous devez informer votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec la vitamine K1.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- MULTIVITAMINES ROCHE NICHOLAS, comprimé effervescent (*contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- SUPRADYNE, comprimé effervescent (*contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- VITALIPIDE ADULTES, émulsion injectable pour perfusion
- VITALIPIDE ENFANTS, émulsion injectable pour perfusion
- VITAMINE K1 20 mg/ml, émulsion buvable en gouttes
- VITAMINE K1 DELAGRANGE 20 mg/ml, solution buvable, gouttes
- VITAMINE K1 DELAGRANGE 50 mg/1 ml, solution injectable, ampoule
- VITAMINE K1 ROCHE 10 mg, comprimé enrobé à croquer
- VITAMINE K1 ROCHE 10 mg/1 ml, solution buvable et injectable
- VITAMINE K1 ROCHE 2 mg/0,2 ml NOURRISSONS, solution buvable et injectable
- VITAMINE K1 ROCHE 20 mg/1 ml, émulsion injectable

Prilocaine

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison d'un risque potentiel de méthémoglobinémie

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

En raison du risque potentiel de méthémoglobinémie, il est recommandé i) de n'utiliser la prilocaine qu'en milieu hospitalier chez le nouveau-né et le prématuré et ii) de ne pas utiliser la prilocaine chez le nourrisson de moins de 3 mois ayant un déficit en G6PD connu ou suspecté.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prilocaine ne doit pas être utilisée chez le nourrisson de moins de 3 mois ayant un déficit en G6PD connu ou suspecté. Il est donc important de prévenir votre médecin si vous, votre conjoint (ou un membre de vos familles respectives) êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- ANESDERM 5 %, crème
- EMLA 5 POUR CENT, crème
- EMLAPATCH 5 POUR CENT, pansement adhésif cutané
- LIDOCAINE PRILOCAINE BIOGARAN 5 %, crème
- LIDOCAINE/PRILOCAINE AGUETTANT 5 %, crème
- LIDOCAINE/PRILOCAINE IDD 5 %, crème
- ORAQIX , gel périodonta

Probénécide

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant du probénécide.

Spécialités

- BENEMIDE 500 mg, comprimé sécable

Proguanil

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant du proguanil.

Spécialités

- MALARONE, comprimé pelliculé
- MALARONE 62,5 mg/25 mg ENFANTS, comprimé pelliculé
- NOPALU, gélule (*contient de la chloroquine dont l'utilisation est déconseillée ; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)
- PALUDRINE 100 mg, comprimé sécable
- SAVARINE, comprimé pelliculé (*contient de la chloroquine dont l'utilisation déconseillée ; se référer à cette substance pour la conduite à tenir*)

Propylène glycol (Voie locale)

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant du propylène glycol.

Spécialités

- A B I, émulsion pour application locale

Pyriméthamine

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

La pyriméthamine ne semble pas être directement responsable d'anémie hémolytique. Les cas recensés dans la littérature surviennent toujours en association avec un sulfamide, substance dont l'effet oxydant au niveau des érythrocytes est connu.

Spécialités

- FANSIDAR, comprimé quadrisécable (**contient de la sulfadoxine dont l'utilisation est déconseillée ; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- FANSIDAR, solution injectable IM en ampoule (**contient de la sulfadoxine dont l'utilisation est déconseillée ; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- MALOCIDE 50 mg comprimé

Quinidine

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant de la quinidine.

Spécialités

- CARDIOQUINE 166 mg, comprimé sécable
- CARDIOQUINE L P, gélule à libération prolongée
- CARDIOQUINE L.P. 250 mg, comprimé sécable à libération prolongée
- OPTOQUINIDINE, comprimé à libération prolongée
- QUINIMAX 125 mg, comprimé pelliculé sécable (**contient de la quinine dont l'utilisation est déconseillée ; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- QUINIMAX 125mg/1ml, solution injectable (**contient de la quinine dont l'utilisation est déconseillée ; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- QUINIMAX 250mg/2ml, solution injectable (**contient de la quinine dont l'utilisation est déconseillée ; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- QUINIMAX 500 mg, comprimé pelliculé sécable (**contient de la quinine dont l'utilisation est déconseillée ; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- QUINIMAX 500mg/4ml, solution injectable (**contient de la quinine dont l'utilisation est déconseillée ; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)

Quinine

Spécialités contenant de la quinine, indiquées dans le traitement du paludisme

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison d'un risque potentiel d'hémolyse

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La survenue d'une hémolyse importante sous traitement doit faire évoquer une fièvre bilieuse hémoglobininurique devant conduire à l'arrêt du traitement par la quinine.

Par ailleurs, les médicaments contenant de la quinine sont susceptibles d'entraîner une hémolyse aiguë chez certains porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD de génotypes spécifiques. La survenue d'une hémolyse que n'expliquerait pas l'accès palustre doit faire évoquer la possibilité d'un déficit en G6PD.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec la quinine.

Informations complémentaires

L'Afssa recommande de ne pas consommer de boissons à base de quinine.

Spécialités

- ARSIQUINOFORME 16,7 mg/ml, sirop
- ARSIQUINOFORME 250 mg, comprimé pelliculé sécable
- QUINIMAX 125 mg, comprimé pelliculé sécable
- QUINIMAX 125 mg/1 ml, solution injectable
- QUINIMAX 250 mg/2 ml, solution injectable
- QUINIMAX 500 mg, comprimé sécable pelliculé
- QUINIMAX 500 mg/4 ml, solution injectable
- QUININE CHLORHYDRATE LAFRAN 224,75 mg, comprimé
- QUININE CHLORHYDRATE LAFRAN 449,50 mg, comprimé
- QUININE RENAUDIN 245 mg/ml, solution injectable pour perfusion IV
- QUININE SULFATE LAFRAN 217,2 mg, comprimé
- QUININE SULFATE LAFRAN 434,4 mg, comprimé
- QUINOFORME 0,5 g/2 ml, solution injectable en ampoule
- QUINOFORME 219 mg/1 ml, solution injectable
- SURQUINA 245 mg/ml, solution pour perfusion
- SURQUINA 250 mg, comprimé pelliculé sécable

Quinine

Spécialités contenant de la quinine, indiquées dans d'autres indications que le traitement du paludisme

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison d'un risque potentiel d'hémolyse

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Les médicaments contenant de la quinine sont susceptibles d'entraîner une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD. Par principe, la prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. En l'absence d'alternative thérapeutique, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec la quinine .

Informations complémentaires

L'Afssa recommande de ne pas consommer de boissons à base de quinine.

Spécialités

- DINACODE, crème
- HEXAQUINE ADULTES, suppositoire
- HEXAQUINE, comprimé enrobé
- KINUREA-H, solution injectable
- QUININE VITAMINE C GRAND, comprimé enrobé (**contient également de la vitamine C dont l'utilisation est déconseillée à posologie élevée; se référer à cette substance pour la conduite à tenir**)
- QUINISEDINE, comprimé enrobé

Rasburicase

Contre-indiquée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le recours à une alternative thérapeutique est impératif.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Le rasburicase ne doit pas être utilisé en cas de déficit en G6PD. Aussi, **vous devez absolument informer votre médecin** si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- FASTURTEC 1,5mg/mL, poudre et solvant pour solution à diluer pour perfusion

Spiramycine

(Voies orale et injectable)

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de cas observés d'hémolyse aiguë

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec la spiramycine administrée par voie orale ou injectable. Sa prescription doit donc être de principe écartée, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est fortement recommandé.

En l'absence d'alternative, la décision doit prendre en compte pour chaque patient, le danger d'hémolyse et le bénéfice potentiel attendu du traitement. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Vous devez informer votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec la spiramycine administrée par voie orale ou injectable.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- BI MISSILLOR 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- BIRODOGYL, comprimé pelliculé
- MISSILOR 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- RODOGYL, comprimé pelliculé
- ROVAMYCINE 0,75 MILLION UI, comprimé pelliculé
- ROVAMYCINE 1 500 000 UI, comprimé pelliculé
- ROVAMYCINE 1,5 MILLIONS D'UNITES INTERNATIONALES, lyophilisat pour usage parentéral
- ROVAMYCINE 3 MILLIONS U I, comprimé pelliculé
- ROVAMYCINE GRANDS ENFANTS 1,5 M.U.I., granulés pour suspension buvable en sachet-dose
- ROVAMYCINE NOURRISSONS 0,375 M.U.I., granulés pour suspension buvable en sachet-dose
- ROVAMYCINE NOURRISSONS 375 000 U.I./5 ml, sirop
- ROVAMYCINE NOURRISSONS ET ENFANTS 0,750 M.U.I., granulés pour suspension buvable en sachet-dose
- SPIRAMYCINE BIOGARAN 3 M.U.I., comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE EG 3 M.U.I., comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE METRONIDAZOLE WINTHROP 1,5 MUI/250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE RPG 1 500 000 U.I., comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE RPG 3 MILLIONS U.I., comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE RPG GRANDS ENFANTS 1,5 M.U.I., granulés pour suspension buvable en sachet-dose
- SPIRAMYCINE RPG NOURRISSONS 0,375 M.U.I., granulés pour suspension buvable en sachet-dose
- SPIRAMYCINE RPG NOURRISSONS ET ENFANTS 0,750 M.U.I., granulés pour suspension buvable en sachet-dose
- SPIRAMYCINE SANDOZ 3 M.U.I., comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE SUBSTIPHARM 3 M.U.I., comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE THERAPLIX 1 500 000 U.I., comprimé pelliculé

- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE AGI PHARMA 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE ARROW 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE ARROW 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE BIOGARAN 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE BIOGARAN 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE CLL PHARMA 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé dispersible
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE DCI PHARMA 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE EG 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE EG 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE G GAM 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE G GAM 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE MERCK 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE MG PHARMA 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE MILGEN 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE PIERRE FABRE MEDICAMENT 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE QUALIMED 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE RANBAXY 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE RATIOPHARM 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE SANDOZ 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE SANDOZ 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE SG PHARM 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE SOPHIALE 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE SOPHIALE 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE SUBSTIPHARM 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE TEVA 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE TEVA 750.000 UI/125 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE TORLAN 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé
- SPIRAMYCINE/METRONIDAZOLE ZYDUS 1,5 M.U.I./250 mg, comprimé pelliculé

Streptomycine

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficients en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficients en G6PD pour les spécialités contenant de la streptomycine.

Spécialités

- STREPTOMYCINE PANPHARMA 1g, poudre pour préparation injectable
- STREPTOMYCINE SARBACH 1 g/4 ml (720 000 UI/4 ml), solution injectable
- STREPTOMYCINE SPECIA 1 g, poudre pour préparation injectable

Succimer

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant du succimer.

Spécialités

- RENOCIS, poudre pour solution injectable. Trousse pour la préparation de la solution injectable de succimère-technétium [99m Tc]
- SUCCICAPTAL 200mg, gélule
- TECHNESCAN DMSA, poudre pour solution injectable. Trousse pour la préparation de la solution injectable de succimère de technétium [99mTc]

Sulfacétamide

(Voie locale)

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une classe pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le sulfacétamide appartient à la classe des sulfamides. D'autres médicaments de cette classe ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que le sulfacétamide.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- ANTEBOR 10 g/100 g, solution pour application cutanée

Sulfadiazine

(voie orale)

Contre-indiquée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le recours à une alternative thérapeutique est impératif.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La sulfadiazine par voie orale ne doit pas être utilisée en cas de déficit en G6PD. Aussi, **vous devez absolument informer votre médecin** si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- ADIAZINE 500 mg, comprimé
- TRIMADIAZ ANTRIMA NOURRISSONS ET ENFANTS, suspension buvable (**contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- TRIMADIAZ ANTRIMA, comprimé (**contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)

Sulfadiazine

(voie locale)

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de cas observés d'hémolyse aiguë

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec la sulfadiazine utilisée par voie locale. Sa prescription doit donc être de principe écartée, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est fortement recommandé.

En l'absence d'alternative, la décision doit prendre en compte pour chaque patient, le danger d'hémolyse et le bénéfice potentiel attendu du traitement. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Vous devez informer votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec la sulfadiazine par voie locale.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- BRULUCERIUM, crème stérile
- FLAMMACERIUM, crème stérile
- FLAMMAZINE, crème
- SICAZINE 1 POUR CENT, crème en pot
- SICAZINE 1 POUR CENT, crème en tube

Sulfadoxine

(Voies orale et injectable)

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une classe pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La sulfadoxine appartient à la classe des sulfamides. D'autres médicaments de cette classe ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que la sulfadoxine.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- FANSIDAR, comprimé quadrisécable (**contient également de la pyriméthamine**)
- FANSIDAR, solution injectable IM en ampoule (**contient également de la pyriméthamine**)

Sulfafurazol

(Voie orale)

Contre-indiquée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le recours à une alternative thérapeutique est impératif.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Le sulfafurazol ne doit pas être utilisé en cas de déficit en G6PD. Aussi, **vous devez absolument informer votre médecin** si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- PEDIAZOLE, granulés pour sirop en flacon

Sulfaguanidine

(Voie orale)

Contre-indiquée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le recours à une alternative thérapeutique est impératif.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La sulfaguanidine ne doit pas être utilisée en cas de déficit en G6PD. Aussi, **vous devez absolument informer votre médecin** si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- AUTESS, granulés
- DIAREGAN, comprimé
- ENTEROCALM, comprimé
- ENTEROPATHYL 500mg, comprimé
- GANIDAN 500mg, comprimé
- LITOXOL, comprimé
- SULFADIAR 500mg, comprimé
- SULFAGUANIDINE LAFRAN 500mg

Sulfaméthizol

(Voie orale)

Déconseillée (sauf situation particulière) en raison de l'appartenance à une classe pharmacologique à risque

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le sulfaméthizol appartient à la classe des sulfamides. D'autres médicaments de cette classe ont entraîné une hémolyse aigüe chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec d'autres médicaments de la même classe que le sulfaméthizol.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- RUFOL 100 mg, comprimé

Sulfaméthoxazole

(Voies orale et injectable)

Contre-indiquée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le recours à une alternative thérapeutique est impératif.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Le sulfaméthoxazole ne doit pas être utilisé en cas de déficit en G6PD. Aussi, **vous devez absolument informer votre médecin** si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- BACTRIM ADULTES, comprimé (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- BACTRIM ENFANTS, comprimé (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- BACTRIM FORTE IM, solution injectable (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- BACTRIM FORTE, comprimé (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- BACTRIM NOURRISSONS ET ENFANTS, suspension buvable (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- BACTRIM, solution injectable pour perfusion (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- COTRIMOXAZOLE DAKOTA PHARM, solution pour perfusion IV (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- COTRIMOXAZOLE NOURRISSONS ET ENFANTS RPG, 200mg/40mg pour 5ml, suspension buvable (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- COTRIMOXAZOLE RATIOPHARM 800mg/160mg, comprimé (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- COTRIMOXAZOLE RPG 400mg/80mg, comprimé (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- COTRIMOXAZOLE RPG ADULTES 800mg/160mg, comprimé sécable (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- EUSAPRIM ADULTES, comprimé (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- EUSAPRIM ENFANTS, comprimé (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- EUSAPRIM FORT IM, solution injectable (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- EUSAPRIM FORT, comprimé (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- EUSAPRIM NOURRISSONS ET ENFANTS, suspension buvable (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- EUSAPRIM PERFUSION IV, solution pour perfusion (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- SULFAMETHOXAZOLE TRIMETHOPRIME PANPHARMA ADULTES, comprimé (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)
- SULFAMETHOXAZOLE TRIMETHOPRIME PANPHARMA NOURRISSONS ET ENFANTS, suspension buvable (*contient également du triméthoprime, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD*)

Sulfasalazine

Contre-indiquée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le recours à une alternative thérapeutique est impératif.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La sulfasalazine ne doit pas être utilisée en cas de déficit en G6PD. Aussi, **vous devez absolument informer votre médecin** si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- SALAZOPYRINE 500MG, comprimé enrobé gastro-résistant
- SALAZOPYRINE, suspension pour lavement

Thiamphénicol

(Voies orale et injectable)

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant du thiamphénicol.

Spécialités

- THIOPHENICOL, comprimé enrobé
- THIOPHENICOL 125 mg/5 ml, granulés pour suspension buvable
- THIOPHENICOL 2,5 g, poudre pour suspension buvable en sachet
- THIOPHENICOL 750 mg, poudre et solvant pour préparation injectable
- URFAMYCINE 2,5 g, poudre orale en sachet

Trihexyphénidyle

Utilisation possible après analyse des données disponibles (littérature et pharmacovigilance)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant du trihexyphénidyle.

Spécialités

- ARTANE 0,4 POUR CENT, solution buvable en gouttes
 - ARTANE 10 mg/5 ml, solution injectable en ampoule
 - ARTANE 2 mg, comprimé
 - ARTANE 5 mg, comprimé
 - PARKINANE LP 2 mg, gélule à libération prolongée
 - PARKINANE LP 5 mg, gélule à libération prolongée
 - TRIHEXY 2 mg RICHARD, comprimé
 - TRIHEXY 5 mg RICHARD, comprimé
-

Triméthoprime

(Voies orale et injectable)

Contre-indiquée

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

Le recours à une alternative thérapeutique est impératif.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

Le triméthoprime ne doit pas être utilisé en cas de déficit en G6PD. Aussi, **vous devez absolument informer votre médecin** si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase.

Informations complémentaires

Sans objet

Spécialités

- BACTRIM ADULTES, comprimé (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- BACTRIM ENFANTS, comprimé (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- BACTRIM FORTE IM, solution injectable (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- BACTRIM FORTE, comprimé (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- BACTRIM NOURRISSONS ET ENFANTS, suspension buvable (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- BACTRIM, solution injectable pour perfusion (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- COTRIMOXAZOLE DAKOTA PHARM, solution pour perfusion IV (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- COTRIMOXAZOLE NOURRISSONS ET ENFANTS RPG, 200mg/40mg pour 5ml, suspension buvable (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- COTRIMOXAZOLE RATIOPHARM 800mg/160mg, comprimé (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- COTRIMOXAZOLE RPG 400mg/80mg, comprimé (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- COTRIMOXAZOLE RPG ADULTES 800mg/160mg, comprimé sécable (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- DELPRIM 300mg, comprimé
- EUSAPRIM ADULTES, comprimé (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- EUSAPRIM ENFANTS, comprimé (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- EUSAPRIM FORT IM, solution injectable (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- EUSAPRIM FORT, comprimé (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- EUSAPRIM NOURRISSONS ET ENFANTS, suspension buvable (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- EUSAPRIM PERFUSION IV, solution pour perfusion (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- SULFAMETHOXAZOLE TRIMETHOPRIME PANPHARMA ADULTES, comprimé (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- SULFAMETHOXAZOLE TRIMETHOPRIME PANPHARMA NOURRISSONS ET ENFANTS, suspension buvable (**contient également du sulfaméthoxazole, contre-indiqué en cas de déficit en G6PD**)
- SUPRISTOL ADULTES, comprimé
- TRIMADIAZ ANTRIMA NOURRISSONS ET ENFANTS, suspension buvable (**contient également de la sulfadiazine, contre-indiquée en cas de déficit en G6PD**)
- TRIMADIAZ ANTRIMA, comprimé (**contient également de la sulfadiazine, contre-indiquée en cas de déficit en G6PD**)

Recommandations particulières à l'attention des professionnels de santé

La prise de ce médicament est possible.

Conduite à tenir à l'attention des patients déficitaires en G6PD

La prise de ce médicament est possible.

Informations complémentaires

A ce jour, il n'existe pas de risque hémolytique identifié chez les sujets déficitaires en G6PD pour les spécialités contenant de la trinitrine.

Spécialités

- ANGITRINE LP 10 mg, gélule à libération prolongée
- CORDIPATCH 10 mg/24 heures, dispositif transdermique
- CORDIPATCH 5 mg/24 heures, dispositif transdermique
- DERMATRANS 5 mg/24 heures, dispositif transdermique
- DERMATRANS 10 mg/24 heures, dispositif transdermique
- DERMATRANS 15 mg/24 heures, dispositif transdermique
- DIAFUSOR 10 mg/24 heures, dispositif transdermique
- DIAFUSOR 15 mg/24 heures, dispositif transdermique
- DIAFUSOR 5 mg/24 heures, dispositif transdermique
- DISCOTRINE 10 mg/24 heures, dispositif transdermique
- DISCOTRINE 15 mg/24 heures, dispositif transdermique
- DISCOTRINE 5 mg/24 heures, dispositif transdermique
- EPINITRIL 10 mg/24 heures, dispositif transdermique
- EPINITRIL 15 mg/24 heures, dispositif transdermique
- EPINITRIL 5 mg/24 heures, dispositif transdermique
- LENITRAL 2,5 mg, gélule
- LENITRAL 7,5 mg, gélule
- LENITRAL INJECTABLE 15mg/10mL, solution injectable
- LENITRAL INJECTABLE 3mg/2mL, solution injectable pour perfusion IV
- LENITRAL PERCUTANE, pommade
- NATIROSE 0,75 mg, comprimé enrobé
- NATISPRAY 0,15 mg/dose, solution pour pulvérisation buccale
- NATISPRAY 0,30 mg/dose, solution pour pulvérisation buccale
- NITRIDERM TTS 10 mg/24 h, dispositif transdermique
- NITRIDERM TTS 15 mg/24 h, dispositif transdermique
- NITRIDERM TTS 5 mg/24 h, dispositif transdermique
- NITRODUR 10 mg/ 24 heures, dispositif transdermique
- NITRODUR 5 mg/ 24 heures, dispositif transdermique
- NITRONAL 1 mg/ml, solution pour perfusion
- NITRONALSPRAY, solution pour pulvérisation buccale en flacon
- RECTOGESIC 0,4 %, pommade rectale
- TRINIPATCH 10 mg/24 h dispositif transdermique (44.8mg/14cm²)
- TRINIPATCH 15 mg/24 h dispositif transdermique
- TRINIPATCH 5 mg/24 h dispositif transdermique (22.4mg/7cm²)
- TRINITRINE MERCK 10 mg/24 heures, dispositif transdermique
- TRINITRINE MERCK 5 mg/24 heures, dispositif transdermique
- TRINITRINE PIERRE FABRE 10 mg/24 heures, dispositif transdermique
- TRINITRINE PIERRE FABRE 5 mg/24 heures, dispositif transdermique
- TRINITRINE SIMPLE LALEUF 0,15 mg, pilule enrobée

Groupe de travail ad hoc « Médicaments et Déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase »

Février 2008

Un groupe de travail ad hoc « Médicaments et Déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase » a été créé par l'Afssaps en octobre 2005 afin de mener une évaluation des substances médicamenteuses pouvant induire un risque d'hémolyse chez les sujets déficitaires en G6PD.

Coordination

La coordination technique et scientifique de ce groupe de travail est assurée par le Dr Anne Castot, responsable du département de la surveillance du risque, du bon usage et de l'information sur les médicaments, et Angélique Arnoux.

Composition du groupe

Ce groupe, dont la présidence est assurée par le Professeur Charles CAULIN, est composé de douze experts et de membres de l'Afssaps :

- Professeur Michel ANDREJAK (Médecin pharmacologue, Centre Régional de Pharmacovigilance d'Amiens)
- Docteur Brigitte BADER-MEUNIER (Pédiatre)
- Docteur Michel BOUR (Médecin Pharmacologue, Centre Régional de Pharmacovigilance de Paris Saint Antoine)
- Professeur Jacques CARON (Médecin pharmacologue, Centre Régional de Pharmacovigilance de Lille)
- Docteur Marianne DE MONTALEMBERT (Pédiatre)
- Professeur Frédéric GALACTEROS (Généticien, Interniste)
- Docteur Françoise HARAMBURU (Médecin pharmacologue, Centre Régional de Pharmacovigilance de Bordeaux)
- Docteur Marie-Josèphe JEAN-PASTOR (Médecin, Centre Régional de Pharmacovigilance de Marseille)
- Professeur Dominique JOLLY (Médecin de santé publique, Président de l'association Vigifavisme)
- Docteur Agnès LAHARY (Hémobiologiste)
- Docteur Catherine NOBLET (Médecin pharmacologue, Centre Régional de Pharmacovigilance de Rouen)
- Docteur Henry WAJCMAN (Directeur de recherches à l'Inserm)

De l'Afssaps :

- Angélique ARNOUX
- Docteur Anne CASTOT
- Docteur Catherine DEGUINES
- Docteur Pierre DEMOLIS
- Charlotte HAZAK
- Paul HOUETO
- Docteur Carmen KREFT-JAIS
- Nathalie MORGENSZTEJN
- Docteur Isabelle PELLANE
- Docteur Catherine REY-QUINIO

Officialité

Les conclusions de l'évaluation menée par ce groupe de travail ont été présentées à la Commission d'AMM le 26 avril 2007 et transmises aux laboratoires pharmaceutiques pour être reprises dans les rubriques adéquates des RCP.

Objectif et évaluation

L'objectif de cette évaluation était d'établir une liste-référence de produits contre-indiqués ou nécessitant une précaution d'emploi pour les sujets déficients en G6PD.

Pour réaliser cette évaluation, plusieurs listes de substances actives contre-indiquées ou nécessitant des précautions d'emploi en cas de déficit en G6PD ont été consultées sur différents sites internet :

- La liste de l'association « Vigifavisme » présidée par le Professeur Jolly.

Elle a été établie à l'aide du Dr Henry Wajcman à partir de la littérature internationale. Sa dernière mise à jour date d'avril 2004. (<http://www.gs-im3.fr/G6PD/G6PD.medic1.html>)

- La liste de l'association italienne « Associazione Italiana Favismo » (le déficit en G6PD est fortement répandu en Italie, notamment en Sardaigne).

(<http://www.g6pd.org/favism/english/index.mv>)

- La liste du site de la Banque de Données Automatisée sur les Médicaments (Biam).

Cette liste a été mise à jour en mai 2001. (<http://www2.biam2.org/accueil.html>)

- La liste publiée en août 2000 sur le site du CRPV de Bordeaux.

Cette liste a été établie à partir du dictionnaire Vidal®. (http://www.pharmacologie.u-bordeaux2.fr/PharmacoVigilance/INFOS/selection/G6PD_2000-08.php)

- La liste publiée en juin 1998 sur le site du CRPV de Rouen-Haute Normandie.

Cette liste a été établie à partir des données du dictionnaire Vidal®, d'ouvrages de référence tels que Martindale, Meyler's, Dukes mais également de sites internet comme HEMATOX, Medline et REACTIONS.

(<http://trouveur.chu-rouen.fr/pharmacologie/crpv/g6pdh.htm>)

Les spécialités apparaissant comme contre-indiquées en cas de déficit en G6PD ou nécessitant des précautions d'emploi ont été revues, en prenant comme référence la liste de l'association « Vigifavisme ».

Une revue de l'ensemble des RCP des spécialités concernées a été réalisée et a permis d'établir deux groupes de substances actives :

- Un premier groupe de substances actives dont les RCP comportaient une contre-indication chez les sujets déficients en G6PD et pour lesquelles les différentes listes consultées confirmaient cette contre-indication.
- Un second groupe de substances actives pour lesquelles les RCP ne comportaient pas de contre-indication ou de mise en garde. Pour chacune de ces substances actives, une analyse la plus exhaustive possible de la littérature et des données du système national de pharmacovigilance a été menée. Les laboratoires pharmaceutiques ont également été sollicités lorsque cela était nécessaire (demande d'informations complémentaires en pharmacocinétique par exemple).

L'ensemble de ces données a été évalué par le groupe de travail et a permis de classer les substances actives en deux catégories :

- Une première catégorie de substances actives dont l'utilisation est jugée possible par le groupe de travail ;
- Une seconde catégorie dont l'utilisation est déconseillée et pour lesquelles il a été proposé de modifier le RCP (ajout d'une mise en garde ou harmonisation des libellés).

À l'issue de la réflexion menée par le groupe d'experts, trois types de mises en garde ont été proposés :

- **Mise en garde de type I : (concerne les médicaments pour lesquels une hémolyse a été rapportée)**

« Chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec le/la Sa prescription doit donc être de principe écartée, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est fortement recommandé.

En l'absence d'alternative, la décision doit prendre en compte pour chaque patient, le danger d'hémolyse et le bénéfice potentiel attendu du traitement. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée. »

- **Mise en garde de type II : (concerne les médicaments appartenant à une classe/famille pharmacologique à risque)**

« Le/La appartient à la classe des D'autres médicaments de cette classe ont entraîné une hémolyse aiguë chez les sujets porteurs d'un déficit enzymatique en G6PD.

Bien qu'aucun cas d'hémolyse n'ait été rapporté avec cette substance, par principe, sa prescription chez ces personnes doit prendre en compte ce risque, et le recours à une alternative thérapeutique, si elle existe, est recommandé. Si la prescription de ce médicament est nécessaire, la survenue d'une hémolyse éventuelle devra être dépistée. »

Certaines substances bénéficient d'un libellé de mise en garde de type I ou II légèrement modifié, et ceci en raison de particularités propres à ces substances (pour plus de détails, se reporter au référentiel).

- **Mise en garde de type III : (concerne les médicaments dont la consommation à forte dose induit un risque d'hémolyse)**

« Chez les sujets porteurs d'un déficit en G6PD, des cas d'hémolyse aiguë ont été rapportés avec des doses élevées de, c'est-à-dire supérieures à la posologie maximale quotidienne recommandée. Il est important de respecter les posologies. »