

Voriconazole

Actualisation du 29/05/2026
La carte patient a été mise à jour

Substance active

Voriconazole

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Vfend

Générique(s) disponible(s)

Oui

Mesures additionnelles de réduction du risque validées par l'ANSM et diffusées par le(s) laboratoire(s) exploitant(s) le(s) médicament(s)

Risques de phototoxicité (toxicité liée à l'exposition aux rayons du soleil) et de cancer de la peau : carcinomes épidermoïdes cutanés ([EC] au cours du traitement par voriconazole (Vfend et ses génériques)

Pour les 3 formes pharmaceutiques du voriconazole :

- Comprimé pelliculé 50 ou 200 mg
- Poudre pour solution pour perfusion 200 mg
- Poudre pour suspension buvable 40 mg/mL

Il existe un risque faible de développer un cancer de la peau.

Pour réduire ce risque, une carte rappelle aux patients ce qu'il faut faire pendant toute la durée du traitement :

- 1. Éviter l'exposition directe au soleil ;**
- 2. Utiliser une crème solaire d'indice de protection (IP) élevé 50 ;**
- 3. Protéger la peau du soleil en la couvrant par des vêtements ;**
- 4. Surveiller la survenue des signes et symptômes de phototoxicité** : éruption cutanée, cloques apparaissant sur

vosre peau, douleur osseuse, ou d'anomalie de la peau et **contacter immédiatement son médecin en cas d'apparition, ou en cas de coup de soleil, de réaction cutanée malgré les précautions prises ;**

5. Respecter toutes les visites de suivi programmées et réaliser les analyses de sang et les examens dermatologiques.

La carte a été mise à jour pour préciser que **toutes les formes pharmaceutiques du voriconazole** sont concernées (comprimé, suspension buvable et injectable) par ce risque de phototoxicité qui existe pour **tous les patients, enfants ou adultes**, prenant ce traitement.



Carte patient (29/05/2026)

[Base publique du médicament](#)

[Données BDPM](#)

[Agence européenne du médicament](#)

[Données EMA](#)

[Lire aussi](#)