

Registre des groupes hybrides

Octobre 2025

ANNEXES

PREAMBULE

Recommandations pour l'utilisation du registre des groupes hybrides

1. Généralités

1.1 Précisions règlementaires

Le registre des groupes hybrides comporte les spécialités pharmaceutiques appartenant respectivement aux classes de médicament définies par arrêtés conformément à l'article L. 5121-10 du code de la santé publique.

Le registre des groupes hybrides rappelle également les situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée par le pharmacien au sein d'un groupe hybride conformément à l'article L. 5125-23 Il du code de la santé publique.

1.2 Contenu des annexes

Le présent registre comprend 2 annexes :

Annexe I : Registre des groupes hybrides

Conformément aux dispositions de l'article R. 5121-9-5 du code de la santé publique, un groupe hybride regroupe une spécialité de référence et les spécialités qui en sont hybrides, identifiées comme telles par le directeur général de l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé.

Conformément aux dispositions de l'article R. 5121-9-7 du code de la santé publique, le registre des groupes hybrides présente les spécialités incluses dans chaque groupe hybride. Les groupes hybrides sont regroupés par substance active désignée par sa dénomination commune précédée de la mention « dénomination commune ». Le registre des groupes hybrides indique, pour chaque spécialité, son nom, son dosage, sa forme pharmaceutique ainsi que le nom du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et, s'il diffère de ce dernier, le nom de l'entreprise ou de l'organisme exploitant la spécialité, ainsi que, le cas échéant, la nature des différences constatées entre une spécialité hybride et la spécialité de référence du groupe hybride concerné notamment en matière de posologie.

Le groupe hybride mentionne le cas échéant les excipients à effet notoire contenus dans les spécialités.

Annexe II : Liste des excipients à effet notoire

Cette liste comprend les excipients à effet notoire, c'est-à-dire tout excipient dont la présence peut nécessiter des précautions d'emploi pour certaines catégories particulières de patients. La liste comprend la dénomination, la voie d'administration, la dose seuil et les informations qui figurent dans la notice destinée aux patients, notamment la nature des effets pouvant survenir et les conditions de survenue ainsi que les éventuelles précautions d'emploi du médicament liées à la présence de tels excipients.

2. La substitution

Les spécialités figurant au registre sont classées par groupe hybride. Chaque groupe comprend la spécialité de référence (identifiée par la lettre « R ») et ses hybrides (identifiés par la lettre « H »).

Le droit de substitution peut s'exercer au sein d'un même groupe entre la spécialité de référence et la spécialité hybride.

Lors de la délivrance d'une spécialité hybride d'une spécialité de référence, le pharmacien informe le patient de la substitution de la spécialité de référence prescrite par une spécialité du même groupe hybride.

Le prescripteur peut exclure la délivrance, par substitution à la spécialité prescrite, d'une spécialité du même groupe hybride, par une mention expresse et justifiée portée sur l'ordonnance, pour les situations médicales suivantes :

- 1° Prescription chez l'enfant de moins de six ans, lorsqu'aucune spécialité du même groupe hybride inscrits au registre des groupes hybrides n'a une forme galénique adaptée et que la spécialité de référence disponible permet cette administration ;
- 2° Prescription pour un patient présentant une contre-indication formelle et démontrée à un excipient à effet notoire présent dans toutes les spécialités disponibles du même groupe hybride inscrits au registre des groupes hybrides lorsque la spécialité de référence correspondante ne comporte pas cet excipient.

3. La substitution en présence d'excipients à effet notoire

Certaines spécialités contiennent un ou plusieurs excipients dits à effet notoire (voir paragraphe 1.2). Afin de garantir le meilleur niveau de sécurité, il est utile de prendre en compte les excipients à effet notoire lors de la substitution, sachant que les spécialités de référence peuvent contenir des excipients à effet notoire qui ne sont cependant pas présents dans les spécialités hybrides :

- pour la substitution d'une spécialité ne contenant pas d'excipient à effet notoire, il est recommandé de choisir une spécialité dépourvue de tout excipient à effet notoire ;
- pour la substitution d'une spécialité contenant un ou plusieurs excipients à effet notoire, il est recommandé de choisir une spécialité hybride contenant le ou les même(s) excipient(s) à effet notoire ou une spécialité hybride partiellement ou totalement dépourvue de ces excipients à effet notoire.

Cependant, la substitution par une spécialité hybride contenant un ou plusieurs excipients à effet notoire que ne présente pas la spécialité prescrite est possible, dès lors qu'il apparaît que l'utilisateur ne présente pas le risque de survenue d'effets liés à ces excipients à effet notoire.

ANNEXE I

REGISTRE DES GROUPES HYBRIDES

Dénomination commune : BECLOMETASONE (DIPROPIONATE DE) + FORMOTEROL (FUMARATE DE) DIHYDRATE

Voie inhalée

Groupe hybride : BECLOMETASONE (DIPROPIONATE DE) 100 microgrammes/dose + FORMOTEROL (FUMARATE DE) DIHYDRATE 6 microgrammes/dose - **INNOVAIR 100/6 microgrammes/dose**, <u>solution</u> <u>pour inhalation en flacon pressurisé</u>

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	INNOVAIR 100/6 microgrammes/dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé, CHIESI SAS, CHIESI SAS - BOIS COLOMBES (exploitant).	Aucune	Ethanol.	Toutes
Н	BECLOMETASONE/FORMOTEROL BIOGARAN 100/6 microgrammes/dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Aucune	Alcool.	Toutes
Н	BECLOMETASONE/FORMOTEROL EG 100/6 microgrammes/dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant).	Aucune	Alcool.	Toutes
Н	BECLOMETASONE/FORMOTEROL VIATRIS 100/6 microgrammes/dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant).	Aucune	Alcool.	Toutes
Н	BECLOMETASONE/FORMOTEROL ZENTIVA 100/6 microgrammes/dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé, ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant).	Aucune	Alcool.	Toutes

Groupe hybride : BECLOMETASONE (DIPROPIONATE DE) 200 microgrammes/dose + FORMOTEROL (FUMARATE DE) DIHYDRATE microgrammes/dose - INNOVAIR 200/6 microgrammes/dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	INNOVAIR 200/6 microgrammes par dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé, CHIESI SAS, CHIESI SAS - BOIS COLOMBES (exploitant).	Aucune	Alcool.	Toutes
Н	BECLOMETASONE/FORMOTEROL BIOGARAN 200/6 microgrammes/dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Aucune	Alcool.	Toutes
Н	BÉCLOMÉTASONE / FORMOTÉROL CIPLA 100/6 microgrammes/dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé CIPLA EUROPE NV CIPLA EUROPE – ANVERS (exploitant).	Aucune	Ethanol	Toutes
Н	BECLOMETASONE/FORMOTEROL EG 200/6 microgrammes/dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant).	Aucune	Alcool.	Toutes
Н	BECLOMETASONE/FORMOTEROL VIATRIS 200/6 microgrammes par dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant).	Aucune	Alcool.	Toutes
Н	BECLOMETASONE/FORMOTEROL ZENTIVA 200/6 microgrammes/dose, solution pour inhalation en flacon pressurisé, ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant).	Aucune	Alcool.	Toutes

Dénomination commune : BIFONAZOLE

Voie cutanée

Groupe hybride : BIFONAZOLE 1 % - AMYCOR 1 POUR CENT, crème pour application locale

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	AMYCOR 1 POUR CENT, crème pour application locale,	Aucune	Alcool benzylique,	Toutes
	MERCK SANTE,		Alcool	
	MERCK SANTE, MERCK SERONO - LYON		cétostéarylique.	
	(exploitant).		cetostearynque.	
Н	BIFONAZOLE GERDA 1%, crème,	Aucune	Alcool	Toutes
	SUBSTIPHARM.		benzylique,	
			Alcool	
			cétostéarylique.	
Н	BIFONAZOLE SUBSTIPHARM 1 %,	Aucune	Alcool	Toutes
	crème,		benzylique,	
	SUBSTIPHARM.		Alcool	
			cétostéarylique.	

Dénomination commune : BIMATOPROST

Voie ophtalmique

Groupe hybride : BIMATOPROST 0,1 mg/mL - LUMIGAN 0,1 mg/ml, collyre en solution

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	LUMIGAN 0,1 mg/ml, collyre en solution, ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG, ALLERGAN FRANCE - COURBEVOIE (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium.	Toutes
Н	BIMATOPROST BIOGARAN 0,1 mg/mL, collyre en solution, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium, Phosphates.	Toutes
Н	BIMATOPROST GENETIC 0,1 mg/mL, collyre en solution, GENETIC S.P.A., Non désigné (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium, Phosphates.	Toutes
Н	BIMATOPROST MICRO LABS 0,1 mg/mL, collyre en solution, MICRO LABS GMBH, Non désigné (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium.	Toutes
Н	BIMATOPROST TEVA SANTE 0,1 mg/mL, collyre en solution, TEVA BV, TEVA SANTE - PARIS LA DEFENSE (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium, Phosphates.	Toutes

Groupe hybride : BIMATOPROST 0,3 mg/mL - LUMIGAN 0,3 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	LUMIGAN 0,3 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose, ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG.	Aucune		Toutes
Н	BIMATOPROST GENETIC 0,3 mg/mL, collyre en solution en récipient unidose, GENETIC S.P.A., Non désigné (exploitant).	Aucune	Phosphates.	Toutes

Groupe hybride: BIMATOPROST 0,3 mg/mL - LUMIGAN 0,3 mg/ml, collyre en solution

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	LUMIGAN 0,3 mg/ml, collyre en solution, ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG, ALLERGAN FRANCE - COURBEVOIE (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium.	Toutes
Н	AMIRIOX 0,3 mg/mL, collyre en solution, SIFI S.P.A., SIFI FRANCE - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Aucune	Phosphates.	Toutes

Dénomination commune : BIMATOPROST + TIMOLOL (MALEATE DE)

Voie ophtalmique

Groupe hybride : BIMATOPROST 0,3 mg/mL + TIMOLOL (MALEATE DE) 5 mg/mL - **GANFORT 0,3** mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	GANFORT 0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution en récipient unidose, ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND, ALLERGAN FRANCE - COURBEVOIE (exploitant).	Aucune		Toutes

Н	BIMATOPROST/TIMOLOL EG	Aucune	Phosphates.	Toutes
	LABO 0,3 mg/5 mg par mL, collyre en			
	solution en récipient unidose,			
	EG LABO - Laboratoires			
	EuroGenerics,			
	EG LABO - LABORATOIRES			
	EUROGENERICS - ISSY LES			
	MOULINEAUX (exploitant).			
Н	BIMATOPROST/TIMOLOL	Aucune	Phosphates.	Toutes
	GENETIC 0,3 mg/5 mg par mL,			
	collyre en solution en récipient			
	unidose,			
	GENETIC S.P.A.,			
	Non désigné (exploitant).			

Groupe hybride: BIMATOPROST + TIMOLOL (MALEATE DE) 0,3 mg/5 mg par mL - **GANFORT 0,3** mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	GANFORT 0,3 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution, ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND, ALLERGAN FRANCE - COURBEVOIE (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium.	Toutes
Н	BIMATOPROST/TIMOLOL GENETIC 0,3 mg/5 mg par mL, collyre en solution, GENETIC S.P.A., Non désigné (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium, Phosphates.	Toutes
Н	BIMATOPROST/TIMOLOL MICRO LABS 0,3 mg/5 mg par mL, collyre en solution, MICRO LABS GMBH, Non désigné (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium.	Toutes

Dénomination commune : BORAX + BORIQUE (ACIDE)

Voie ophtalmique

Groupe hybride : BORAX 12 mg/mL + BORIQUE (ACIDE) 18 mg/mL - **DACRYOSERUM**, solution pour lavage ophtalmique en récipient unidose

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	DACRYOSERUM, solution pour lavage ophtalmique en récipient unidose, Coopération Pharmaceutique Française.	Aucune		Toutes

Н	BORAX / ACIDE BORIQUE	Aucune	Bore.	Toutes
	ARROW 12 mg/18 mg/ml, solution			
	pour lavage ophtalmique en récipient			
	unidose,			
	ARROW GENERIQUES,			
	ARROW GENERIQUES - LYON			
	(exploitant).			
Н	BORAX/ACIDE BORIQUE ARROW	Aucune	Bore.	Toutes
	CONSEIL 12 mg/18 mg/par mL,			
	solution pour lavage ophtalmique en			
	récipient unidose,			
	ARROW GENERIQUES,			
	ARROW GENERIQUES - LYON			
	(exploitant).			

Dénomination commune : BRIMONIDINE (TARTRATE DE) + TIMOLOL (MALEATE DE)

Voie ophtalmique

Groupe hybride : BRIMONIDINE (TARTRATE DE) 2 mg/mL + TIMOLOL (MALEATE DE) équivalant à TIMOLOL 5 mg/ mL - **COMBIGAN 2 mg/ml + 5 mg/ml**, collyre en solution

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	COMBIGAN 2 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en solution, ABBVIE, ABBVIE - RUNGIS (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium, Phosphates.	Toutes
Н	BRIMONIDINE/TIMOLOL BIOGARAN 2 mg/mL + 5 mg/mL, collyre en solution, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium, Phosphates.	Toutes

Dénomination commune : BRINZOLAMIDE

Voie ophtalmique

Groupe hybride: BRINZOLAMIDE 10 mg/mL - AZOPT 10 mg/ml, collvre en suspension

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	AZOPT 10 mg/ml, collyre en suspension, NOVARTIS EUROPHARM LIMITED, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium.	Toutes

Н	AICISI 10 mg/mL, collyre en	Aucune	Toutes
	suspension,		
	OMNIVISION GMBH,		
	Non désigné (exploitant).		

Dénomination commune : BRINZOLAMIDE + BRIMONIDINE (TARTRATE DE)

Voie ophtalmique

Groupe hybride : BRINZOLAMIDE 10 mg/mL + BRIMONIDINE (TARTRATE DE) 2 mg/mL - **SIMBRINZA** 10 mg/ml + 2 mg/ml, collyre en suspension

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	SIMBRINZA 10 mg/ml + 2 mg/ml, collyre en suspension, NOVARTIS EUROPHARM LIMITED, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium.	Toutes
Н	BRINZOLAMIDE/BRIMONIDINE PHARMATHEN 10 mg/2 mg par mL, collyre en suspension, PHARMATHEN SA, PHARMATHEN SA - PALLINI (exploitant).	Aucune	Acide borique, Chlorure de benzalkonium.	Toutes
Н	BRINZOLAMIDE/BRIMONIDINE ZENTIVA 10 mg/2 mg par mL, collyre en suspension, ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS (exploitant).	Aucune	Acide borique, Chlorure de benzalkonium.	Toutes

Dénomination commune : BRINZOLAMIDE + TIMOLOL (MALEATE DE)

Voie ophtalmique

Groupe hybride : BRINZOLAMIDE 10 mg/mL + TIMOLOL (MALEATE DE) 5 mg/mL - $\bf AZARGA$ 10 mg/ml + 5 mg/ml, $\bf collyre$ en $\bf suspension$

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	AZARGA 10 mg/ml + 5 mg/ml, collyre en suspension, NOVARTIS EUROPHARM LIMITED, NOVARTIS PHARMA SAS - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium.	Toutes

Н	BLIZOMIT 10 mg/5 mg par mL,	Aucune	Chlorure de	Toutes
	collyre en suspension,		benzalkonium.	
	PHARMATHEN SA,			
	PHARMATHEN SA - PALLINI			
	(exploitant).			
Н	BRINZOLAMIDE/TIMOLOL	Aucune	Chlorure de	Toutes
	BIOGARAN 10 mg/mL + 5 mg/mL,		benzalkonium.	
	collyre en suspension,			
	BIOGARAN,			
	BIOGARAN - COLOMBES			
	(exploitant).			

Dénomination commune : CALCIPOTRIOL MONOHYDRATE + DIPROPRIONATE DE BETAMETHASONE

Voie cutanée

Groupe hybride : CALCIPOTRIOL MONOHYDRATE équivalent à CALCIPOTRIOL 50 microgrammes/ 1g + DIPROPRIONATE DE BETAMETHASONE équivalent à BETHAMETHASONE 0,500 mg/1g - **DAIVOBET** 50 microgrammes/0,5 mg/g, pommade

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	DAIVOBET 50 microgrammes/0,5 mg/g, pommade, LEO PHARMA A/S, LABORATOIRES LEO - COURBEVOIE (exploitant).	Aucune	Butylhydroxytoluène.	Toutes
Н	CLOSALIS 50 microgrammes/0,5 mg/g, pommade, LABORATOIRES MEDGEN, EURODEP PHARMA - MITRY MORY (exploitant).	Aucune		Toutes

Dénomination commune : CHLORHEXIDINE (DIGLUCONATE DE) + CHLORURE DE BENZALKONIUM + ALCOOL BENZYLIQUE

Voie cutanée

Groupe hybride : CHLORHEXIDINE (DIGLUCONATE DE) 0,25 g/100 mL+ CHLORURE DE BENZALKONIUM 0,025 g/100 mL+ ALCOOL BENZYLIQUE 4 mL/100 mL - **BISEPTINESPRAID**, solution pour application cutanée

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	BISEPTINESPRAID, solution pour application cutanée, BAYER HEALTHCARE SAS, BAYER HEALTHCARE SAS - GAILLARD (exploitant).	Aucune		Toutes

Н	CHLORHEXIDINE/BENZALKONIUM/ALCOOL	Aucune	Toutes
	BENZYLIQUE EG LABO CONSEIL, solution		
	pour application cutanée,		
	EG LABO - Laboratoires EuroGenerics,		
	EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS		
	- ISSY LES MOULINEAUX (exploitant).		
Η	KIDOTI, solution pour application cutanée,	Aucune	Toutes
	SUBSTIPHARM,		
	Non désigné (exploitant).		
Н	RUTILAU, solution pour application cutanée,	Aucune	Toutes
	SUBSTIPHARM,		
	Nouvel acteur (exploitant).		
Н	VALCADINO, solution pour application cutanée,	Aucune	Toutes
	SUBSTIPHARM,		
	Non désigné (exploitant).		

Groupe hybride : CHLORHEXIDINE (DIGLUCONATE DE) 0,250 g/100 mL + CHLORURE DE BENZALKONIUM 0,025 g/100 mL+ ALCOOL BENZYLIQUE 4 mL/100 mL - **BISEPTINE**, <u>solution pour application locale</u>

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	BISEPTINE, solution pour application locale, BAYER HEALTHCARE SAS, BAYER HEALTHCARE SAS - GAILLARD (exploitant).	Aucune		Toutes
Н	KIPODENAL, solution pour application locale, SUBSTIPHARM, Non désigné (exploitant).	Aucune		Toutes
Н	TELLIMED, solution pour application locale, SUBSTIPHARM.	Aucune		Toutes
Н	VERCOLVERTINE, solution pour application locale, SUBSTIPHARM.	Aucune		Toutes

Dénomination commune : CICLOPIROX

Voie cutanée

Groupe hybride : CICLOPIROX 80 mg/1g - ONYTEC 80 mg/g, vernis à ongle médicamenteux

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	ONYTEC 80 mg/g, vernis à ongle médicamenteux, LABORATOIRES BAILLEUL SA, LABORATOIRES BAILLEUL - PARIS (exploitant).	Aucune	Alcool, Alcool cétostéarylique.	Toutes

Н	CICLOPIROX SUBSTIPHARM 80	Aucune	Alcool	Toutes
	mg/g, vernis à ongles médicamenteux,		cétostéarylique,	
	SUBSTIPHARM.		Ethanol.	
Н	CONYDIX 80 mg/g, vernis à ongles	Aucune	Alcool	Toutes
	médicamenteux,		cétostéarylique,	
	LABORATOIRES MEDGEN,		Ethanol.	
	EURODEP PHARMA - MITRY			
	MORY (exploitant).			

Dénomination commune : CICLOPIROX OLAMINE

Voie cutanée

Groupe hybride : CICLOPIROX OLAMINE 1g/100g - MYCOSTER 1 pour cent, crème

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	MYCOSTER 1 pour cent, crème, Pierre FABRE MEDICAMENT, PIERRE FABRE MEDICAMENT - CASTRES (exploitant).	Aucune	Alcool benzylique, Alcool cétylique, Alcool stéarylique, Polysorbate 60.	Toutes
Н	CICLOPIROX OLAMINE ARROW 1%, crème, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Aucune	Alcool benzylique, Alcool cétylique, Alcool stéarylique.	Toutes
Н	TAMOLAC 1 %, crème, VENIPHARM, VENIPHARM - SAINT CLOUD (exploitant).	Aucune	Alcool benzylique, Alcool cétylique, Alcool stéarylique.	Toutes

Groupe hybride: CICLOPIROX OLAMINE 1,5 g/100g - SEBIPROX 1,5 %, shampooing

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	SEBIPROX 1,5 %, shampooing, Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Aucune	Alcool benzylique, Parfum.	Toutes
Н	CICLOPIROX OLAMINE VIATRIS 1,5 %, shampooing, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant).	Aucune	Polysorbate 80.	Toutes
Н	PILAREN 1,5%, shampooing, VENIPHARM, VENIPHARM - SAINT CLOUD (exploitant).	Aucune		Toutes

Dénomination commune : LATANOPROST

Voie ophtalmique

Groupe hybride : LATANOPROST 50 micrgrammes/1 mL - XALATAN 50 microgrammes/mL, collyre en solution

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	XALATAN 50 microgrammes/mL, collyre en solution, VIATRIS UP, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant).	Aucune	Chlorure de benzalkonium, Phosphates.	Toutes
Н	LIFOG 50 microgrammes/mL, collyre en solution, TRB CHEMEDICA, TRB CHEMEDICA - ARCHAMPS (exploitant).	Aucune	Phosphates.	Toutes

Dénomination commune : MINOXIDIL

Voie cutanée

Groupe hybride : MINOXIDIL 50 mg/lg - ALOSTIL 5 %, mousse pour application cutanée en flacon pressurisé

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	ALOSTIL 5 %, mousse pour application cutanée en flacon pressurisé, KENVUE France, KENVUE FRANCE - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant).	Aucune	Alcool cétylique, Alcool stéarylique, Butylhydroxytoluène, Ethanol, Polysorbate 60.	Toutes
Н	LOTORIN 5 %, mousse cutanée, IOULIA AND IRENE TSETI PHARMACEUTICAL LABORATORIES S.A., EURODEP PHARMA - MITRY MORY (exploitant).	Aucune	Alcool cétylique, Alcool stéarylique, Butylhydroxytoluène, Ethanol.	Toutes

Dénomination commune: PROPIONATE DE FLUTICASONE

Voie inhalée

Groupe hybride : PROPIONATE DE FLUTICASONE 125 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé - FLIXOTIDE 125 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	FLIXOTIDE 125 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé, Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Aucune		Toutes
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE TEVA 125 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé, TEVA BV, TEVA SANTE - PARIS LA DEFENSE (exploitant).	Aucune		Toutes

Groupe hybride: PROPIONATE DE FLUTICASONE 250 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé - FLIXOTIDE 250 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	FLIXOTIDE 250 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé, Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Aucune		Toutes
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE TEVA 250 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé, TEVA BV, TEVA SANTE - PARIS LA DEFENSE (exploitant).	Aucune		Toutes

Dénomination commune : PROPIONATE DE FLUTICASONE + SALMETEROL (XINAFOATE DE)

Voie inhalée

Groupe hybride: PROPIONATE DE FLUTICASONE 50 microgrammes/dose + SALMETEROL (XINAFOATE DE) équivalant à SALMETEROL 25 microgrammes/dose - **SERETIDE 50 microgrammes/25 microgrammes/dose**, suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse

		Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
-	R	SERETIDE 50 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE - RUEIL MALMAISON (exploitant).			
	Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE / SALMETEROL ZENTIVA 50 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ZENTIVA France ZENTIVA France - PARIS (exploitant).	Aucune		Uniquement Chez les patients n'utilisant pas de chambre d'inhalation et chez ceux utilisant la chambre d'inhalation AeroChamber Plus

Groupe hybride : PROPIONATE DE FLUTICASONE 125 microgrammes/dose + SALMETEROL (XINAFOATE DE) 25 microgrammes/dose - **SERETIDE 125 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse**

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	SERETIDE 125 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse, Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Aucune		Toutes
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE / SALMETEROL SANDOZ 125 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé SANDOZ SANDOZ (exploitant).	Aucune		A utiliser uniquement chez l'adulte
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE/SALMETEROL TEVA 125 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé, TEVA BV, TEVA SANTE - PARIS LA DEFENSE (exploitant).	Aucune		Toutes
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE / SALMETEROL ZENTIVA 125 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé	Aucune		Uniquement chez les patients n'utilisant pas de chambre d'inhalation et chez ceux utilisant la

ZENTIVA France		chambre d'inhalation
ZENTIVA France - PARIS		AeroChamber Plus
(exploitant).		

Groupe hybride: PROPIONATE DE FLUTICASONE 250 microgrammes/dose + SALMETEROL (XINAFOATE DE) 25 microgrammes/dose - **SERETIDE 250 microgrammes/25 microgrammes/dose,** suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	SERETIDE 250 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé avec valve doseuse, Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Aucune		Toutes
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE / SALMETEROL SANDOZ 250 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé SANDOZ SANDOZ (exploitant).	Aucune		A utiliser uniquement chez l'adulte
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE/SALMETEROL TEVA 250 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé, TEVA BV, TEVA SANTE - PARIS LA DEFENSE (exploitant).	Aucune		Toutes
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE / SALMETEROL ZENTIVA 250 microgrammes/25 microgrammes/dose, suspension pour inhalation en flacon pressurisé ZENTIVA France ZENTIVA France - PARIS (exploitant).	Aucune		Uniquement chez les patients n'utilisant pas de chambre d'inhalation et chez ceux utilisant la chambre d'inhalation AeroChamber Plus

Groupe hybride : PROPIONATE DE FLUTICASONE 100 microgrammes/dose + SALMETEROL (XINAFOATE DE) 50 microgrammes/dose - SERETIDE DISKUS 100 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose

Spécialités pharmaceutiques	Nature des	Excipients à effet	Situations médicales
	différences	notoire	dans lesquelles la
	constatées (dosage,		substitution peut
	forme		être effectuée
	pharmaceutique, et		
	voie		

		d'administration)		
R	SERETIDE DISKUS 100	Aucune	Lactose.	Toutes
	microgrammes/50 microgrammes/dose,			
	poudre pour inhalation en récipient			
	unidose,			
	Laboratoire GLAXOSMITHKLINE,			
	LABORATOIRE			
	GLAXOSMITHKLINE - RUEIL			
	MALMAISON (exploitant).			
Н	PROPIONATE DE	Aucune	Lactose.	Toutes
	FLUTICASONE/SALMETEROL			
	ARROW AIRMASTER 100			
	microgrammes/ 50			
	microgrammes/dose, poudre pour			
	inhalation en récipient unidose,			
	ARROW GENERIQUES,			
	ARROW GENERIQUES - LYON			
	(exploitant).			
Н	PROPIONATE DE	Aucune	Lactose.	Toutes
	FLUTICASONE/SALMETEROL			
	BIOGARAN AIRMASTER 100			
	microgrammes/50			
	microgrammes/dose, poudre pour			
	inhalation en récipient unidose,			
	BIOGARAN,			
	BIOGARAN - COLOMBES			
T.T.	(exploitant).	A	т ,	Tr. 4
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE/SALMETEROL EG	Aucune	Lactose.	Toutes
	AIRMASTER 100 microgrammes/50			
	microgrammes/dose, poudre pour			
	inhalation en récipient unidose,			
	EG LABO - Laboratoires			
	EuroGenerics,			
	EG LABO - LABORATOIRES			
	EUROGENERICS - ISSY LES			
	MOULINEAUX (exploitant).			
Н	PROPIONATE DE	Aucune	Lactose.	Toutes
	FLUTICASONE/SALMETEROL			
	VIATRIS 100 microgrammes/50			
	microgrammes/dose, poudre pour			
	inhalation en récipient unidose,			
1	VIATRIS SANTE,			
	VIATRIS SANTE - LYON			
	(exploitant).			
Н	PROPIONATE DE	Aucune	Lactose.	Toutes
1	FLUTICASONE/SALMETEROL			
	ZENTIVA 100 microgrammes/50			
	microgrammes/dose, poudre pour			
	inhalation en récipient unidose,			
	ZENTIVA FRANCE, DADIC			
	ZENTIVA FRANCE - PARIS			
	(exploitant).			

Groupe hybride: PROPIONATE DE FLUTICASONE 250 microgrammes/dose + SALMETEROL (XINAFOATE DE) 50 microgrammes/dose - **SERETIDE DISKUS 250 microgrammes/50 microgrammes/dose**, poudre pour inhalation en récipient unidose

Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
	pharmaceutique, et		

		voie d'administration)		
R	SERETIDE DISKUS 250	Aucune	Lactose.	Toutes
1	microgrammes/50 microgrammes/dose,	Tucuno	Lactose.	Touces
	poudre pour inhalation en récipient			
	unidose,			
	Laboratoire GLAXOSMITHKLINE,			
	LABORATOIRE			
	GLAXOSMITHKLINE - RUEIL			
	MALMAISON (exploitant).			
Н	PROPIONATE DE	Aucune	Lactose.	Toutes
11	FLUTICASONE/SALMETEROL	Aucune	Lactose.	Toutes
	ARROW AIRMASTER 250			
	microgrammes/50			
	microgrammes/dose, poudre pour			
	inhalation en récipient unidose,			
	ARROW GENERIQUES,			
	ARROW GENERIQUES - LYON			
	(exploitant).		-	
Н	PROPIONATE DE	Aucune	Lactose.	Toutes
	FLUTICASONE/SALMETEROL			
	BIOGARAN AIRMASTER 250			
	microgrammes/ 50			
	microgrammes/dose, poudre pour			
	inhalation en récipient unidose,			
	BIOGARAN,			
	BIOGARAN - COLOMBES			
	(exploitant).			
Н	PROPIONATE DE	Aucune	Lactose.	Toutes
	FLUTICASONE/SALMETEROL EG			
	AIRMASTER 250 microgrammes/50			
	microgrammes/dose, poudre pour			
	inhalation en récipient unidose,			
	EG LABO - Laboratoires			
	EuroGenerics,			
	EG LABO - LABORATOIRES			
	EUROGENERICS - ISSY LES			
	MOULINEAUX (exploitant).			
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE /	Aucune	Lactose	A utiliser uniquement
	SALMETEROL TEVA RESPIHALER			chez l'adulte et
	250 microgrammes /50 microgrammes			l'adolescent de 12
	/ dose, poudre pour inhalation en			ans et plus
	récipient unidose			-
	TEVA BV			
	TEVA SANTE – PARIS LA			
	DEFENSE (exploitant).			
Н	PROPIONATE DE	Aucune	Lactose.	Toutes
	FLUTICASONE/SALMETEROL			
	VIATRIS 250 microgrammes/50			
	microgrammes/dose, poudre pour			
	inhalation en récipient unidose,			
	VIATRIS SANTE,			
	VIATRIS SANTE - LYON			
	(exploitant).			
Н	PROPIONATE DE	Aucune	Lactose.	Toutes
11	FLUTICASONE/SALMETEROL	11000110	Lucioso.	104105
	ZENTIVA 250 microgrammes/50			
	microgrammes/dose, poudre pour			
	inhalation en récipient unidose,			
	ZENTIVA France,			
	ZENTIVA France, ZENTIVA FRANCE - PARIS			
	(exploitant).			
	(exploitally,	1		

Groupe hybride : PROPIONATE DE FLUTICASONE 500 microgrammes/dose + SALMETEROL (XINAFOATE DE) 50 microgrammes/dose - SERETIDE DISKUS 500 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	SERETIDE DISKUS 500 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose, Laboratoire GLAXOSMITHKLINE, LABORATOIRE GLAXOSMITHKLINE - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Aucune	Lactose.	Toutes
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE/SALMETEROL ARROW AIRMASTER 500 microgrammes/ 50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose, ARROW GENERIQUES, ARROW GENERIQUES - LYON (exploitant).	Aucune	Lactose.	Toutes
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE/SALMETEROL BIOGARAN AIRMASTER 500 microgrammes/ 50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient uni, BIOGARAN, BIOGARAN - COLOMBES (exploitant).	Aucune	Lactose.	Toutes
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE/SALMETEROL EG AIRMASTER 500 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERICS - ISSY LES MOULINEAUX (exploitant).	Aucune	Lactose.	Toutes
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE / SALMETEROL TEVA RESPIHALER 500 microgrammes /50 microgrammes / dose, poudre pour inhalation en récipient unidose TEVA BV TEVA SANTE – PARIS LA DEFENSE (exploitant).	Aucune	Lactose	A utiliser uniquement chez l'adulte et l'adolescent de 12 ans et plus
Н	PROPIONATE DE FLUTICASONE/SALMETEROL VIATRIS 500 microgrammes/50 microgrammes/dose, poudre pour inhalation en récipient unidose, VIATRIS SANTE, VIATRIS SANTE - LYON (exploitant). PROPIONATE DE	Aucune	Lactose.	Toutes

FLUTICASONE/SALMETEROL		
ZENTIVA 500 microgrammes/50		
microgrammes/dose, poudre pour		
inhalation en récipient unidose,		
ZENTIVA France,		
ZENTIVA FRANCE - PARIS		
(exploitant).		

Dénomination commune : TIMOLOL (MALEATE DE)

Voie ophtalmique

Groupe hybride : TIMOLOL (MALEATE DE) équivalent à TIMOLOL 1mg/1g - **GELTIM LP 1 mg/g**, <u>gel</u> <u>ophtalmique en récipient unidose</u>

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	GELTIM LP 1 mg/g, gel ophtalmique en récipient unidose,	Aucune		Toutes
	Laboratoires THEA, THEA PHARMA - CLERMONT			
	FERRAND (exploitant).			
Н	GENOPTOL 1 mg/g, gel ophtalmique en récipient unidose, SIFI S.P.A., SIFI FRANCE - RUEIL MALMAISON (exploitant).	Aucune		Toutes

Dénomination commune: TIOTROPIUM (BROMURE DE) MONOHYDRATE

Voie inhalée

Groupe hybride : TIOTROPIUM (BROMURE DE) MONOHYDRATE équivalant à TIOTROPIUM 18 microgrammes - SPIRIVA 18 microgrammes, poudre pour inhalation en gélule

	Spécialités pharmaceutiques	Nature des différences constatées (dosage, forme pharmaceutique, et voie d'administration)	Excipients à effet notoire	Situations médicales dans lesquelles la substitution peut être effectuée
R	SPIRIVA 18 microgrammes, poudre	Aucune	Lactose.	Toutes
	pour inhalation en gélule, BOEHRINGER INGELHEIM			
	INTERNATIONAL GmbH,			
	BOEHRINGER INGELHEIM			
	FRANCE - PARIS (exploitant).			
Н	TIOTROPIUM BIOGARAN EOLIP	Aucune	Lactose.	Toutes
	18 microgrammes, poudre pour			
	inhalation en gélule,			
	BIOGARAN,			
	BIOGARAN - COLOMBES			
	(exploitant).			
Н	TIOTROPIUM EG VERTICAL-	Aucune	Lactose.	Toutes

	HALER 18 microgrammes, poudre			
	pour inhalation en gélule,			
	EG LABO - Laboratoires			
	EuroGenerics,			
	EG LABO - LABORATOIRES			
	EUROGENERICS - ISSY LES			
	MOULINEAUX (exploitant).			
Н	TIOTROPIUM VIATRIS 18	Aucune	Lactose.	Toutes
	microgrammes, poudre pour inhalation			
	en gélule,			
	VIATRIS SANTE,			
	VIATRIS SANTE - LYON			
	(exploitant).			

ANNEXE II

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFETS NOTOIRES

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Aprotinine	Topique	Zéro	Peut provoquer une hypersensibilité ou des réactions allergiques sévères.
Huile d'arachide excipient	Toutes	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Ce médicament contient de l'huile d'arachide. Si vous êtes allergique à l'arachide ou au soja, ne pas utiliser ce médicament.
Aspartam (E951)	Orale	Zéro	Contre-indications Ce médicament contient x mg d'aspartam par <dose><volume unitaire=""> <équivalent à x mg/<poids><volume>>. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.</volume></poids></volume></dose>
Colorants azoïques: Par exemple, E102, tartrazine E110, jaune orangé S E122, azorubine, carmoisine E123, amarante E124, rouge ponceau 4R, Rouge cochenille A E151 noir brillant BN, noir PN	Orale	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Peut provoquer des réactions allergiques.
Baume du Pérou	Topique	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Ce médicament contient du baume du Pérou et peut provoquer des réactions cutanées.

www.ansm.sante.fr

23/44

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Chlorure de benzalkonium	Oculaire	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Le chlorure de benzalkonium peut être absorbé par les lentilles de contact souples et changer leur couleur. Retirer les lentilles de contact avant application et attendre au moins 15 minutes avant de les remettre. Le chlorure de benzalkonium peut également provoquer une irritation des yeux, surtout si vous souffrez du syndrôme de l'oeil sec ou de troubles de la cornée (couche transparente à l'avant de l'oeil). En cas de sensation anormale, de picotements ou de douleur dans les yeux après avoir utilisé ce médicament, contactez votre médecin.
	Nasale	Zéro	Le chlorure de benzalkonium peut provoquer des irritations ou un gonflement à l'intérieur du nez, surtout s'il est utilisé sur une longue période.
	Inhalation	Zéro	Le chlorure de benzalkonium peut provoquer une respiration sifflante et des difficultés respiratoires (bronchospasmes), surtout si vous avez de l'asthme.
	Cutanée	Zéro	Le chlorure de benzalkonium peut irriter la peau. Le chlorure de benzalkonium peut irriter la peau. Vous ne devez pas appliquer ce médicament sur les seins si vous allaitez car le bébé pourrait l'absorber avec le lait.
	Oromucosale, rectale et vaginale	Zéro	Benzalkonium chloride may cause local irritation.
Acide benzoïque et benzoates :	Topique	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Ce médicament contient x mg <d'acide benzoate="" benzoïque="" de="" sel=""> par <dose><volume unitaire=""> <équivalent à x mg/<poids><volume>>. <l'acide benzoate="" benzoïque="" de="" le="" sel=""> peut provoquer une irritation locale. <l'acide benzoate="" benzoïque="" de="" le="" sel=""> peut accroître le risque d'ictère</l'acide></l'acide></volume></poids></volume></dose></d'acide>
			(jaunissement de la peau et des yeux) chez les nouveau-nés (jusqu'à 4 semaines).

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
par exemple : E210 acide benzoïque E211 benzoate de sodium	Orale, Parentérale	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Ce médicament contient x mg <d'acide benzoate="" benzoïque="" de="" sel=""> par <dose><volume unitaire=""> <équivalent à x mg/<poids><volume>>.</volume></poids></volume></dose></d'acide>
E212 benzoate de potassium			<l'acide benzoate="" benzoïque="" de="" le="" sel=""> peut accroître le risque ictère (jaunissement de la peau et des yeux) chez les nouveau-nés (jusqu'à 4 semaines).</l'acide>
Alcool benzylique	Toutes	Zéro	Ce médicament contient x mg d'alcool benzylique par <dose><volume unitaire=""> <équivalent à x mg/<poids><volume>>. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques.</volume></poids></volume></dose>
Alcool benzylique	Orale, Parentérale	Zéro	L'alcool benzylique est associé à un risque d'effets secondaires graves y compris des problèmes respiratoires (appelés « syndrome de suffocation ») chez les jeunes enfants. Ne pas utiliser chez le nouveau-né (jusqu'à 4 semaines) sauf recommandation contraire de votre médecin.
Alcool benzylique	Orale, Parentérale	Zéro	Ne pas utiliser pendant plus d'une semaine chez les jeunes enfants (moins de 3 ans), sauf avis contraire de votre médecin ou de votre pharmacien.
Alcool benzylique	Orale, Parentérale	Zéro	Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. De grandes quantités d'alcool benzylique peuvent s'accumuler dans votre corps et entraîner des effets secondaires (appelés « acidose métabolique »).
Alcool benzylique	Orale, Parentérale	Zéro	Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous souffrez d'une maladie du foie ou du rein. De grandes quantités d'alcool benzylique peuvent s'accumuler dans votre corps et entraîner des effets secondaires (appelés «acidose métabolique »).
Alcool benzylique	Topique	Zéro	L'alcool benzylique peut provoquer une légère irritation locale.
Huile de bergamote Bergaptène	Topique	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Ce médicament contient de l'Huile de bergamote avec du bergaptène et peut accroître la sensibilité à la lumière UV (lumière naturelle et artificielle).
Acide borique (et borates)	Toutes	1 mg B/jour*	Ne pas donner à un enfant de moins de 2 ans car ce médicament contient du bore et peut nuire à sa fertilité future.

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Acide borique (et borates)	Toutes	3 mg B/jour*	Ne pas donner à un enfant de moins de 12 ans car ce médicament contient du bore et peut nuire à sa fertilité future
Acide borique (et borates)	Toutes	7 mg B/jour*	Ne pas donner à un enfant de moins de 18 ans car ce médicament contient du bore et peut nuire à sa fertilité future. Si vous êtes enceinte, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament car il contient du bore pouvant être nocif pour votre bébé.
Bronopol	Topique	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Ce médicament contient du bronopol et peut provoquer des réactions cutanées locales (eczéma).
Butylhydroxyanisole (E320)	Topique	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Ce médicament contient de l'hydroxyanisole butylé (E320) et peut provoquer des réactions cutanées locales (eczéma) ou une irritation des yeux et des muqueuses.
Butylhydroxytoluène (E321)	Topique	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Ce médicament contient de l'Hydroxytoluène butylé (E320) et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma) ou une irritation des yeux et des muqueuses.
Alcool cétostéarylique y compris alcool cétylique	Topique	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Ce médicament contient de l'alcool cétostéarylique et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).
Chlorocrésol	Topique et Parentéral	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Ce médicament contient du chlorocrésol et peut provoquer des réactions allergiques.

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Cyclodextrines Par exemple: Alfadex Betadex (E 459) γ-cyclodextrine Sulfobutyl-éther-β- cyclodextrine (SBE-β-CD) Hydroxypropyl betadex β-cyclodextrine méthylée de façon aléatoire (RM-β-CD)	Toutes	20 mg/kg/jour	Ce médicament contient x mg de cyclodextrine(s) par <dose><volume unitaire=""> <équivalent à x mg/<poids><volume>>. Ne pas utiliser chez l'enfant de moins de 2 ans sauf recommandation contraire de votre médecin.</volume></poids></volume></dose>
Cyclodextrines Par exemple: Alfadex Betadex (E 459) γ-cyclodextrine Sulfobutyl-éther-β- cyclodextrine (SBE-β-CD) Hydroxypropyl betadex β-cyclodextrine méthylée de façon aléatoire (RM-β-	Orale	200 mg/kg/jour	Les cyclodextrines peuvent causer des problèmes digestifs tels que la diarrhée.
CD) Cyclodextrines Par exemple: Alfadex Betadex (E 459) γ-cyclodextrine Sulfobutyl-éther-β- cyclodextrine (SBE-β-CD) Hydroxypropyl betadex β-cyclodextrine méthylée de façon aléatoire (RM-β-CD)	Parentérale	200 mg/kg/jour et utilisation supérieure à 2 semaines	Si vous souffrez d'une maladie rénale, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Diméthylsulfoxyde	Topique	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
,	1 1		Ce médicament contient du diméthylsulfoxyde et peut être irritant pour la peau
Ethanol	Orale et	Moins de	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
	parentérale	100 mg par dose	Ce médicament contient de petites quantités d'éthanol (alcool), inférieures à 100 mg par <dose>.</dose>
	Orale et 100 n	100 mg à 3 g	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
	parentérale	par dose	Ce médicament contient % de vol d'éthanol (alcool), cà-d. jusqu' à mg par dose, ce qui équivaut à ml de bière, ml de vin par dose. L'utilisation de ce médicament est dangereuse chez les sujets alcooliques et doit être prise en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques.
	Orale et	Plus de 3 g par	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
	parentérale	dose	Ce médicament contient % de vol d'éthanol (alcool), cà-d. jusqu'à mg par dose, ce qui équivaut à ml de bière, ml de vin par dose. Dangereux en cas d'utilisation chez les sujets alcooliques. A prendre en compte chez les femmes enceintes ou allaitant, les enfants et les groupes à haut risque tels que les insuffisants hépatiques ou les épileptiques. La quantité d'alcool dans ce médicament peut modifier les effets d'autres médicaments.
			Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines
			La quantité d'alcool contenue dans ce médicament peut altérer votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Formaldéhyde	Topique	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Ce médicament contient du formaldéhyde et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).
	Orale	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Ce médicament contient du formaldéhyde et peut provoquer des troubles digestifs (diarrhée).
Parfum contenant des allergènes*	Topique	Zéro	Ce médicament contient un parfum contenant <allergène(s)>*. <allergène(s)>* peut provoquer des réactions allergiques.</allergène(s)></allergène(s)>
Fructose	Intraveineuse (IV)	Zéro	Si vous (ou votre enfant) présentez une intolérance héréditaire au fructose (IHF), une maladie génétique rare, vous (ou votre enfant) ne devez pas recevoir ce médicament. Les patients atteints d'IHF ne peuvent pas décomposer le fructose contenu dans ce médicament, et ne doivent pas recevoir ce médicament en raison de risque d'effets indésirables graves. Vous devez informer votre médecin avant de recevoir ce médicament si vous (ou votre enfant) présentez une IHF ou si votre enfant ne peut plus prendre d'aliments ou de boissons sucrées du fait de nausées, de vomissements ou d'effets désagréables tels que des ballonnements, des crampes d'estomac ou la diarrhée.
	Orale et Parentérale (autre que IV)	5 mg/Kg/jour	Si votre médecin vous a informé(e) que vous (ou votre enfant) présentiez une intolérance à certains sucres ou si vous avez été diagnostiqué(e) avec une intolérance héréditaire au IHF, un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous (ou votre enfant) ne preniez ou ne receviez ce médicament.
	Orale	Zéro	[Si le médicament est en contact avec les dents (par exemple, liquides oraux, pastilles ou comprimés à mâcher) et est destiné à une utilisation à long terme :] Le fructose peut abîmer les dents.

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Galactose	Orale et	Zéro	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
	Parentérale		Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, une galactosémie ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).
	Orale et	≥5 g	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
	Parentérale		Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Ce médicament contient x g de galactose par <unité de="" prise=""> dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.</unité>
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, une galactosémie ou un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies héréditaires rares).
Glucose	Orale	Zéro	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
			Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.
	Orale et	5 g	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
	Parentérale		Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres,

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
			contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Ce médicament contient x g de glucose par <unité de="" prise=""> dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.</unité>
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose
	Liquides oraux,	Zéro	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
	pastilles et comprimés à croquer		Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Ce médicament contient x g de glucose par <unité de="" prise=""> dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.</unité>
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.
			Ce médicament peut être nocif pour les dents lorsqu'il est pris de manière prolongée (par exemple 2 semaines ou plus).
Glycérol	Orale	≥10 g / dose	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Ce médicament contient du glycérol et peut provoquer des maux de tête et des troubles digestifs (diarrhée).
	Rectale	≥1 g	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Ce médicament contient du glycérol et peut provoquer des troubles digestifs (diarrhée).
Héparine	Parentérale	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
(en tant qu'excipient)			Ce médicament contient de l'héparine et peut provoquer des réactions

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
			allergiques et une baisse du nombre de cellules sanguines, pouvant influer sur la coagulation.
Sucre inverti	Orale	Zéro	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
			Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).
	Orale	5 g	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
			Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Ce médicament contient x g d'un mélange de glucose et de fructose par <unité de="" prise=""> dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.</unité>
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).
	Liquides oraux, pastilles et comprimés à croquer	Zéro	Ce médicament peut être nocif pour les dents lorsqu'il est pris de manière prolongée (par exemple 2 semaines ou plus).

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Lactitol, E966	Orale	Zéro	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
			Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, une intolérance au galactose, une galactosémie ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).
	Orale	10 g	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
			Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, une galactosémie ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares)
			Ce médicament peut provoquer des troubles digestifs légers et de la diarrhée.
			Valeur calorique 2,1 kcal/g de lactitol.

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Lactose	Orale	Zéro	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
			Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).
	Orale	5 g	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
			Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).
			Ce médicament contient x g de lactose (x/2 de glucose et x/2 de galactose) par <unité de="" prise=""> dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.</unité>
Latex	Toutes	Zéro	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
caoutchouc naturel (latex)			Si votre médecin vous a informé(e) que vous étiez allergique au latex, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Le conditionnement de ce médicament contient du latex et peut provoquer des réactions allergiques graves.
Ricinoléate de macrogolglycérol (huile de ricin polyoxyéthylénée)	Parentérale	Zéro	Peut provoquer de graves réactions allergiques.

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Hydroxystéarate de macrogolglycérol (huile de ricin hydrogénée polyoxyéthylénée)			
Ricinoléate de macrogolglycérol (huile de ricin polyoxyéthylénée) Hydroxystéarate de macrogolglycérol (huile de ricin hydrogénée polyoxyéthylénée)	Orale	Zéro	Peut causer des maux d'estomac et la diarrhée.
Ricinoléate de macrogolglycérol (huile de ricin polyoxyéthylénée) Hydroxystéarate de macrogolglycérol (huile de ricin hydrogénée polyoxyéthylénée)	Topique	Zéro	Peut causer des réactions cutanées.
Maltitol E965 et isomaltitol E953, maltitol liquide (sirop de glucose hydrogéné)	Orale	Zéro	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
	Orale	10 g	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
			Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose (maladie héréditaire rare).
			Ce médicament peut avoir une effet laxatif léger.
			Valeur calorique 2,3 kcal/g de maltitol (ou isomaltitol).
Mannitol, E421	Orale	10 g	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Ce médicament contient du mannitol (E421) et peut avoir un effet laxatif léger.

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Composés organomercuriels	Oculaire	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
Par exemple			Ce médicament contient un composé organomercuriel qui peut provoquer des réactions allergiques.
Thiomersal, nitrate, acétate, borate, phénylmercurique	Topique autre qu'oculaire	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Ce médicament contient un composé organomercuriel : le < > et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple, eczéma) et une dépigmentation.
	Parentérale	Zéro	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
			Si votre médecin vous a informé(e) que vous étiez allergique au thiomersal, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Thiomersal est utilisé comme conservateur dans le médicament.
			Contre-indications
			Ne prenez jamais ce médicament si vous êtes allergique à l'un de ses composants contenus dans XXXX. (voir la rubrique 6 « Informations supplémentaires »).
			Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
			Si votre médecin vous a informé(e) que vous étiez allergique au thiomersal, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Thiomersal est utilisé dans le procédé de fabrication du médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Si vous êtes allergique ou avez déjà présenté une réaction anormale lors d'une précédente administration de vaccin.
Parahydroxybenzoates et leurs esters	Orale, Oculaire et Topique	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Ce médicament contient du « Parahydroxybenzoate » et peut provoquer des réactions allergiques.

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Par exemple	Parentérale et	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
E214 Parahydroxybenzoate d'éthyle E216 Parahydroxybenzoate de propyle E217 Dérivé sodique de l'ester propylique de l'acide parahydroxybenzoïque E218 Parahydroxybenzoïque E218 Parahydroxybenzoate de Méthyle E219 Dérivé sodique de l'ester méthylique de l'acide parahydroxybenzoïque	Respiratoire		Ce médicament contient du « Parahydroxybenzoate » et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées) et exceptionnellement, des bronchospasmes.
Phénylalanine	Orale	Zéro	Ce médicament contient x mg de phénylalanine par <dose><volume unitaire=""> <équivalent à x mg/<poids><volume>>. La phénylalanine peut être dangereuse pour les personnes atteintes de</volume></poids></volume></dose>
			phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
Phosphates	Oculaire	Zéro	Ce médicament contient x mg de phosphates par <dose><volume unitaire=""> <équivalent à x mg/<poids><volume>>. Si vous souffrez de dommages sévères de la cornée (couche transparente située à l'avant de l'oeil) les phosphates peuvent causer, dans de très rares cas, des troubles de la vision en raison de l'accumulation de calcium pendant le traitement (nuage).</volume></poids></volume></dose>
Potassium	Parentérale	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Ce médicament contient du potassium. Le taux de potassium est inférieur à 1 mmol par dose administrée, c'est à dire 'sans potassium'.

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Potassium	Parentérale et	1 mmol par	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
	Orale	dose administrée	Ce médicament contient du potassium. Ce médicament contient x mmol (ou y mg) de potassium par <dose administrée="">. A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.</dose>
	intraveineuse	30 mmol/l	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Ce médicament contient du potassium et peut provoquer une douleur au point d'injection ou une phlébite.
			Ce médicament contient x mmol (ou y mg) de potassium par <dose administrée="">. A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en potassium.</dose>
Propylèneglycol (E 1520) et esters de propylène	Toutes	1 mg/kg/jour	Ce médicament contient x mg de propylène glycol par <dose><volume unitaire=""> <équivalent à x mg/<poids> <volume>>.</volume></poids></volume></dose>
glycol	Orale, parentérale	1 mg/kg/jour	Si votre bébé a moins de 4 semaines, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien avant de lui administrer ce médicament, en particulier si le bébé reçoit d'autres médicaments contenant du propylène glycol ou de l'alcool.
	Orale, parentérale	50 mg/kg/jour	Si votre enfant a moins de 5 ans, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien avant de lui donner ce médicament, en particulier s'il reçoit d'autres médicaments contenant du propylène glycol ou de l'alcool.
	Orale, parentérale	50 mg/kg/jour	Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ne prenez pas ce médicament sauf avis contraire de votre médecin. Votre médecin pourra procéder à des contrôles supplémentaires pendant que vous prenez ce médicament.
	Orale, parentérale	50 mg/kg/jour	Si vous souffrez d'une maladie du foie ou du rein, ne prenez ce médicament que sur avis de votre médecin. Votre médecin pourra procéder à des examens complémentaires pendant que vous prenez ce médicament.
	Orale, parentérale	500 mg/kg/jour	Le propylène glycol contenu dans ce médicament peut avoir les mêmes effets que l'absorption d'alcool et augmenter la probabilité d'effets indésirables.
			Ne pas utiliser ce médicament chez l'enfant de moins de 5 ans. N'utilisez ce médicament que sur recommandation de votre médecin. Votre

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
			médecin pourra procéder à des examens complémentaires pendant que vous prenez ce médicament.
	Cutanée	50 mg/kg/jour	Le propylène glycol peut causer une irritation cutanée. Ne pas utiliser ce médicament chez les bébés de moins de 4 semaines présentant des plaies ouvertes ou de grandes zones de peau lésée ou endommagée (brûlures) sans en informer au préalable votre médecin ou votre pharmacien.
	Cutanée	500 mg/kg/jour	Le propylène glycol peut causer une irritation cutanée. Ce médicament contient du propylène glycol ; ne pas l'utiliser sur des plaies ouvertes ou de grandes zones de peau lésée ou endommagée (brûlures) sans en informer votre médecin ou votre pharmacien.
Huile de sésame	Toutes	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Ce médicament contient de l'huile de sésame et peut induire des réactions allergiques sévères.
Sodium	Orale, parentérale	Inférieur à 1 mmol (23 mg) par	Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par <dose>, cà-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».</dose>
	Orale, parentérale	dose 1 mmol (23 mg) par dose	Ce médicament contient x mg de sodium (composant principal du sel de cuisine/table) par <dose><volume unitaire="">. Cela équivaut à y% de l'apport alimentaire quotidien maximal recommandé de sodium pour un adulte.</volume></dose>
	Orale, parentérale	17 mmol (391 mg) à la dose quotidienne maximale	Parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien si vous avez besoin de <z> ou de plus de <dose> quotidiennement pendant une période prolongée, surtout si vous devez suivre un régime à faible teneur en sel (sodium).</dose></z>
Laurylsulfate de sodium (E487)	Cutanée	Zéro	Ce médicament contient x mg de laurylsulfate de sodium par <dose><volume unitaire=""> <équivalent à x mg/<poids><volume>>. Le laurylsulfate de sodium peut provoquer des réactions cutanées locales (comme une sensation de piqûre ou de brûlure) ou augmenter les réactions cutanées causées par d'autres produits lorsqu'ils sont appliqués sur la même zone.</volume></poids></volume></dose>

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Acide sorbique et sels	Topique	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Ce médicament contient de l'acide sorbique ou l'un de ses sels et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).
Sorbitol E420	Orale et Parentérale	Zéro	Ce médicament contient x mg de sorbitol par <dose><volume unitaire=""> <équivalent à x mg/<poids><volume>>.</volume></poids></volume></dose>
	Intraveineuse (IV)	Zéro	Le sorbitol est une source de fructose. Si vous (ou votre enfant) présentez une intolérance héréditaire au fructose (IHF), une maladie génétique rare, vous (ou votre enfant) ne devez pas recevoir ce médicament. Les patients atteints d'IHF ne peuvent pas décomposer le fructose, et ne doivent pas recevoir ce médicament en raison de risque d'effets indésirables graves. Vous devez en informer votre médecin avant de recevoir ce médicament si vous (ou votre enfant) présentez une IHF ou si votre enfant ne peut plus prendre d'aliments ou de boissons sucrées du fait de nausées, de vomissements ou d'effets désagréables tels que des ballonnements, des crampes d'estomac ou la diarrhée.
	Orale, parentérale (autre que IV)	5 mg/Kg/jour	Le sorbitol est une source de fructose. Si votre médecin vous a informé(e) que vous (ou votre enfant) présentiez une intolérance à certains sucres ou si vous avez été diagnostiqué(e) avec une intolérance héréditaire au fructose (IHF), un trouble génétique rare caractérisé par l'incapacité à décomposer le fructose, parlez-en à votre médecin avant que vous (ou votre enfant) ne preniez ou ne receviez ce médicament.
	Orale	140 mg/Kg/jour	Le sorbitol peut causer une gêne gastro-intestinale et un effet laxatif léger.
Huile de soja (et huile de soja hydrogénée)	Toutes	Zéro	Contre-indications Ne prenez jamais ce médicament si vous êtes allergique (hypersensible) à l'arachide ou au soja, en raison de la présence d'huile de soja
Alcool stéarylique	Topique	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales Ce médicament contient de l'alcool stéarylique et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Saccharose	Orale	Zéro	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
			Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).
	Orale	5 g	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
			Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).
			Ce médicament contient x g de saccharose par <unité de="" prise="">, dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou en cas de diabète.</unité>
Saccharose	Liquides oraux, pastilles et comprimés à croquer	Zéro	Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
			Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
			Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			L'utilisation de ce médicament déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).
			Ce médicament contient x g de saccharose par <unité de="" prise=""> dont il</unité>

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
			faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.
			Ce médicament peut être nocif pour les dents lorsqu'il est pris de manière prolongée (par exemple 2 semaines ou plus).
Sulfites, y compris métabisulfites	Orale,	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
	Parentérale et		Peut, dans de rares cas, provoquer des réactions d'hypersensibilité
Par exemple :	Par exemple : Respiratoire sévères et des bronchospasme	sévères et des bronchospasmes.	
E220 Anhydride sulfureux E221 sulfite de sodium E222 bisulfite de sodium E223 Métabisulfite de sodium E224 Métabisulfite de potassium E228 Bisulfite de potassium			

Dénomination	Voie d'administration	Seuil	Informations de la notice
Amidon de blé	Orale	Zéro	L'amidon de blé présent dans ce médicament contient du gluten, mais seulement à l'état de trace <considéré gluten*="" sans="">, et est donc considéré comme peu susceptible d'entraîner des problèmes en cas de maladie cœliaque.</considéré>
			Une <dose> ne contient pas plus de x microgrammes de gluten.</dose>
			Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie coeliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament.
			[* La mention « considéré sans gluten » s'applique uniquement si la teneur en gluten dans l'amidon de blé est inférieure à 20 ppm.]
Graisse de laine	Topique	Zéro	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
(Lanoline)			Ce médicament contient de la lanoline et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple : eczéma).
Xylitol	Orale	10 g	Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales
			Peut avoir un effet laxatif. Valeur calorique 2,4 kcal/g de xylitol.