

Décrets, arrêtés, circulaires

TEXTES GÉNÉRAUX

MINISTÈRE DE LA SANTÉ, DE LA JEUNESSE ET DES SPORTS

Décision du 8 juin 2007 portant inscription au répertoire des groupes génériques mentionné à l'article R. 5121-5 du code de la santé publique

NOR : SJSM0721793S

Le directeur général de l'Agence française de sécurité sanitaire des produits de santé,

Vu le code de la santé publique, et notamment les articles L. 5121-1, L. 5121-10, R. 5121-5 et suivants ;

Vu la décision du 27 novembre 2002 modifiée portant inscription au répertoire des groupes génériques mentionné à l'article R. 5143-8 du code de la santé publique,

Décide :

Art. 1^{er}. – Sont inscrits au répertoire des groupes génériques mentionné à l'article R. 5121-5 du code de la santé publique les groupes génériques figurant dans l'annexe I et comprenant leurs spécialités de référence et les spécialités qui en sont génériques au sens de l'article L. 5121-1 du code de la santé publique susvisé ainsi que les excipients qui ont un effet notoire. Les recommandations pour l'utilisation du répertoire dans le cadre de la prescription en dénomination commune et de la substitution figurent en préambule dans l'annexe I.

Art. 2. – La liste des excipients qui ont un effet notoire figure dans l'annexe II de la présente décision.

Art. 3. – La décision en date du 27 novembre 2002 modifiée portant inscription au répertoire des groupes génériques mentionné à l'article R. 5143-8 du code de la santé publique est abrogée.

Art. 4. – La présente décision sera publiée au *Journal officiel* de la République française.

Fait à Paris, le 8 juin 2007.

J. MARIMBERT

RÉPERTOIRE DES GROUPES GÉNÉRIQUES

Préambule

Recommandations pour l'utilisation du répertoire des groupes génériques

1. Dans le cadre de la prescription en dénomination commune

Conformément aux dispositions de l'article R. 5121-8 du code de la santé publique, les mentions qui doivent, en application de l'article R. 5125-55, figurer dans une prescription libellée en dénomination commune (principe actif du médicament désigné par sa dénomination commune, dosage en principe actif, voie d'administration et forme pharmaceutique) sont surlignées dans le répertoire à l'attention des prescripteurs.

2. Dans le cadre de la substitution

Les spécialités figurant au répertoire sont classées par groupe générique. Chaque groupe comprend la spécialité de référence (identifiée par la lettre « R ») et ses génériques (identifiés par la lettre « G »).

Le droit de substitution peut s'exercer au sein d'un même groupe entre spécialité de référence et spécialité générique ainsi qu'entre une spécialité générique et une autre.

Certaines spécialités contiennent un ou plusieurs excipients dits à effet notoire. Ces excipients sont mentionnés dans le répertoire des groupes génériques.

On entend par excipient à effet notoire tout excipient dont la présence peut nécessiter des précautions d'emploi pour certaines catégories particulières de patients.

En conséquence, afin de garantir le meilleur niveau de sécurité, il est utile de prendre en compte les excipients à effet notoire, lors de la substitution :

- 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 générique contenant le ou les mêmes excipients à effet notoire ou une spécialité générique partiellement ou totalement dépourvue de ces excipients à effet notoire.

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

Pour faciliter cette vérification, il est joint en annexe une liste des excipients à effet notoire qui précise pour chaque excipient à effet notoire la nature des effets pouvant survenir et les conditions de survenue.

ANNEXE I

RÉPERTOIRE DES GROUPES GÉNÉRIQUES

Dénomination commune : **ACEBUTOLOL
(CHLORHYDRATE D')**

Voie orale

Groupe générique : ACEBUTOLOL (CHLORHYDRATE D') équivalant à ACEBUTOLOL 200 mg. – SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé.

	SPÉCIALITÉS pharmaceutiques	EXCIPIENT(S) à effet notoire
R	SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé, Laboratoires AVENTIS, LABORATOIRE AVENTIS (exploitant).	Amidon de blé, lactose.
G	ACEBUTOLOL ALTER 200 mg, comprimé pelliculé, LABORATOIRES ALTER.	Lactose.
G	ACEBUTOLOL ARROW 200 mg, comprimé pelliculé, ARROW GÉNÉRIQUES.	Lactose.
G	ACEBUTOLOL BIOGARAN 200 mg, comprimé pelliculé, BIOGARAN.	Lactose.
G	ACEBUTOLOL EG 200 mg, comprimé pelliculé, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics.	Lactose.
G	ACEBUTOLOL G GAM 200 mg, comprimé pelliculé, Laboratoires G GAM.	Lactose.
G	ACEBUTOLOL IVAX 200 mg, comprimé pelliculé, IVAX PHARMACEUTICALS SAS, IVAX SAS (exploitant).	Lactose.
G	ACEBUTOLOL MERCK 200 mg, comprimé pelliculé, MERCK GÉNÉRIQUES.	Lactose.
G	ACEBUTOLOL QUALIMED 200 mg, comprimé pelliculé, Laboratoire QUALIMED, QUALIMED (exploitant).	Lactose.
G	ACEBUTOLOL RATIOPHARM 200 mg, comprimé enrobé, RATIOPHARM GmbH, LABORATOIRES RATIOPHARM (exploitant).	
G	ACEBUTOLOL RPG 200 mg, comprimé pelliculé, LABORATOIRE RPG - RANBAXY PHARMACIE GÉNÉRIQUES, RANBAXY PHARMACIE GÉNÉRIQUES (exploitant).	Amidon de blé, lactose.
G	ACEBUTOLOL SANDOZ 200 mg, comprimé enrobé, SANDOZ.	
G	ACEBUTOLOL TEVA 200 mg, comprimé pelliculé, Société TEVA CLASSICS.	Lactose.

	SPÉCIALITÉS pharmaceutiques	EXCIPIENT(S) à effet notable
G	BUFLOMEDIL BIOGARAN 150 mg, comprimé pelliculé, BIOGARAN.	Lactose.
G	BUFLOMEDIL EG 150 mg, comprimé, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics.	Amidon de blé.
G	BUFLOMEDIL EG 150 mg, comprimé pelliculé, EG LABO - Laboratoires EuroGenerics, EG LABO (exploitant).	Amidon de blé.
G	BUFLOMEDIL G GAM 150 mg, comprimé pelliculé, Laboratoires G GAM.	Lactose.
G	BUFLOMEDIL MERCK 150 mg, comprimé pelliculé, MERCK GENERIQUES, LABORATOIRES MERCK GENERIQUES (exploitant).	Lactose.
G	BUFLOMEDIL QUALIMED 150 mg, comprimé pelliculé, Laboratoire QUALIMED.	Lactose.
G	BUFLOMEDIL RATIOPHARM 150 mg, comprimé pelliculé, Laboratoire RATIOPHARM.	Amidon de blé.
G	BUFLOMEDIL RPG 150 mg, comprimé, LABORATOIRE RPG - RANBAXY PHARMACIE GENERIQUES, LABORATOIRE RPG (exploitant).	Amidon de blé.
G	BUFLOMEDIL SANDOZ 150 mg, comprimé, SANDOZ.	Amidon de blé.
G	BUFLOMEDIL TEVA 150 mg, comprimé pelliculé, Société TEVA CLASSICS.	Amidon de blé.
G	BUFLOMEDIL WINTHROP 150 mg, comprimé, WINTHROP MEDICAMENTS.	Amidon de blé.
G	BUFLOMEDIL ZYDUS 150 mg, comprimé, ZYDUS FRANCE.	Amidon de blé.
G	LOFTYL 150 mg, comprimé pelliculé, ABBOTT FRANCE SA.	Lactose.

Dénomination commune : **BUPRENORPHINE
(CHLORHYDRATE DE)**

Voie orale

Groupe générique : **BUPRENORPHINE (CHLORHYDRATE DE) 0,4 mg. – SUBUTEX 0,4 mg, comprimé sublingual.**

	SPÉCIALITÉS pharmaceutiques	EXCIPIENT(S) à effet notable
R	SUBUTEX 0,4 mg, comprimé sublingual, SCHERING PLOUGH.	Lactose.
G	BUPRENORPHINE ARROW 0,4 mg, comprimé sublingual, ARROW GENERIQUES.	Lactose.
G	BUPRENORPHINE ETHYPHARM 0,4 mg, comprimé sublingual, ETHYPHARM SA, exploitant non désigné.	Lactose.

Groupe générique : **BUPRENORPHINE (CHLORHYDRATE DE) 2 mg. – SUBUTEX 2 mg, comprimé sublingual.**

	SPÉCIALITÉS pharmaceutiques	EXCIPIENT(S) à effet notable
R	SUBUTEX 2 mg, comprimé sublingual, SCHERING PLOUGH.	Lactose.

	SPÉCIALITÉS pharmaceutiques	EXCIPIENT(S) à effet notoire
G	BUPRENORPHINE ARROW 2 mg, comprimé sublingual, ARROW GÉNÉRIQUES.	Lactose.
G	BUPRENORPHINE ETHYPHARM 2 mg, comprimé sublingual, ETHYPHARM SA, exploitant non désigné.	Lactose.

Groupe générique : **BUPRENORPHINE (CHLORHYDRATE DE) 8 mg. – SUBUTEX 8 mg, comprimé sublingual.**

	SPÉCIALITÉS pharmaceutiques	EXCIPIENT(S) à effet notoire
R	SUBUTEX 8 mg, comprimé sublingual, SCHERING PLOUGH.	Lactose.
G	BUPRENORPHINE ARROW 8 mg, comprimé sublingual, ARROW GÉNÉRIQUES.	Lactose.
G	BUPRENORPHINE ETHYPHARM 8 mg, comprimé sublingual, ETHYPHARM SA, exploitant non désigné.	Lactose.

Dénomination commune : **BUSPIRONE
(CHLORHYDRATE DE)**

Voie orale

Groupe générique : **BUSPIRONE (CHLORHYDRATE DE) 10 mg. – BUSPAR 10 mg, comprimé sécable.**

	SPÉCIALITÉS pharmaceutiques	EXCIPIENT(S) à effet notoire
R	BUSPAR 10 mg, comprimé sécable, BRISTOL-MYERS SQUIBB.	Lactose.
G	BUSPIRONE IVAX 10 mg, comprimé sécable, IVAX PHARMACEUTICALS SAS, IVAX SAS (exploitant).	Lactose.
G	BUSPIRONE MERCK 10 mg, comprimé sécable, MERCK GÉNÉRIQUES, LABORATOIRES MERCK GÉNÉRIQUES (exploitant).	Lactose.
G	BUSPIRONE MERCK GÉNÉRIQUES 10 mg, comprimé sécable, MERCK GÉNÉRIQUES.	Lactose.
G	BUSPIRONE SANDOZ 10 mg, comprimé sécable, SANDOZ.	Lactose.

	SPÉCIALITÉS EN COURS DE SUPPRESSION	
G	BUSPIRONE TEVA 10 mg, comprimé sécable.	

	SPÉCIALITÉS pharmaceutiques	EXCIPIENT(S) à effet notoire
G	ZOPICLONE SANDOZ 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable, SANDOZ.	Lactose.
G	ZOPICLONE TEVA 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable, Société TEVA CLASSICS.	Lactose.
G	ZOPICLONE WINTHROP 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable, WINTHROP MEDICAMENTS.	Lactose.
G	ZOPICLONE ZYDUS 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable, ZYDUS FRANCE.	Lactose.

ANNEXE II

LISTE DES EXCIPIENTS À EFFET NOTOIRE

DÉNOMINATION	VOIE d'administration	SEUIL	INFORMATIONS
Aprotinine	Topique	Zéro	Peut provoquer une hypersensibilité ou des réactions allergiques sévères.
Huile d'arachide	Toutes	Zéro	(Médicament) contient de l'huile d'arachide. Ne pas utiliser ce médicament en cas d'allergie à l'arachide ou au soja.
Aspartam (E951)	Orale	Zéro	Contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les sujets atteints de phénylcétonurie.
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	Peut provoquer des réactions allergiques.
Baume du Pérou	Topique	Zéro	Peut provoquer des réactions cutanées.
Chlorure de benzalkonium	Oculaire	Zéro	Peut provoquer une irritation des yeux. Eviter le contact avec les lentilles de contact souples. Retirer les lentilles de contact avant application et attendre au moins 15 minutes avant de les remettre en place. Connu pour décolorer les lentilles de contact souples.
	Topique	Zéro	Irritant, peut provoquer des réactions cutanées.
	Respiratoire	10 microgrammes par dose délivrée	Peut provoquer un bronchospasme.
Acide benzoïque et benzoates Par exemple : - E210, acide benzoïque ; - E211, benzoate de sodium ; - E212, benzoate de potassium.	Topique	Zéro	Légèrement irritant pour la peau, les yeux et les muqueuses.
	Parentérale	Zéro	Peut accroître le risque de jaunisse chez les nouveau-nés.
Alcool benzylique	Parentérale	Expositions inférieures à 90 mg/kg/jour	Ne pas administrer aux bébés prématurés ni aux nouveau-nés. Peut provoquer des réactions toxiques et des réactions allergiques chez les nourrissons et les enfants de moins de 3 ans.

DÉNOMINATION	VOIE d'administration	SEUIL	INFORMATIONS
		90 mg/kg/jour	Ne pas administrer aux bébés prématurés ni aux nouveau-nés. En raison du risque de réactions toxiques fatales dues à l'exposition à l'alcool benzylique à plus de 90 mg/kg/jour, ce produit ne doit pas être utilisé chez les nourrissons et les enfants de moins de 3 ans.
Huile de bergamote Bergaptène	Topique	Zéro	Peut accroître la sensibilité à la lumière UV (lumière solaire naturelle et artificielle).
Bronopol	Topique	Zéro	Peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple, dermatite de contact).
Hydroxyanisole butylé (E320)	Topique	Zéro	Peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple, dermatite de contact) ou une irritation des yeux et des muqueuses.
Hydroxytoluène butylé (E321)	Topique	Zéro	Peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple, dermatite de contact) ou une irritation des yeux et des muqueuses.
Huile de ricin polyoxyl et huile de ricin polyoxyl hydrogénée	Parentérale	Zéro	Peut provoquer des réactions allergiques sévères.
	Orale	Zéro	Peut provoquer un dérangement de l'estomac et une diarrhée.
	Topique	Zéro	Peut provoquer des réactions cutanées.
Alcool cétostéarylique, y compris alcool cétylique	Topique	Zéro	Peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple, dermatite de contact).
Chlorocrésol	Topique Parentéral	Zéro	Peut provoquer des réactions allergiques.
Diméthylsulfoxyde	Topique	Zéro	Peut être irritant pour la peau.
Ethanol	Orale et parentérale	Moins de 100 mg	Ce médicament contient de petites quantités d'éthanol (alcool), inférieures à 100 mg par « dose ».
		100 mg à 3 g par dose	Ce médicament contient ... % de vol d'éthanol (alcool), c'est-à-dire 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 sujets insuffisants hépatiques ou épileptiques.
	Orale et parentérale	3 g par dose	Ce médicament contient ... % de vol d'éthanol (alcool), c'est-à-dire 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 sujets insuffisants hépatiques ou épileptiques. La quantité d'alcool dans ce médicament peut modifier les effets d'autres médicaments. La quantité d'alcool dans ce médicament peut altérer votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.
Formaldéhyde	Topique	Zéro	Peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple, dermatite de contact).
	Orale	Zéro	Peut provoquer un dérangement de l'estomac et une diarrhée.

DÉNOMINATION	VOIE d'administration	SEUIL	INFORMATIONS
Fructose	Orale et parentérale	Zéro	Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
		5 g	Contient x g de fructose par dose. Cela doit être pris en compte chez les patients souffrant de diabète sucré.
	Liquides oraux, pastilles et comprimés à croquer	Zéro	Peut être dangereux pour les dents.
Galactose	Parentérale	Zéro	Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
	Orale	Zéro	Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
	Orale et parentérale	5 g	Contient x g de galactose par dose. Cela doit être pris en compte chez les patients souffrant de diabète sucré.
Glucose	Orale	Zéro	Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
	Orale et parentérale	5 g	Contient x g de glucose par dose. Cela doit être pris en compte chez les patients souffrant de diabète sucré.
	Liquides oraux, pastilles et comprimés à croquer	Zéro	Peut être dangereux pour les dents.
Glycérol	Orale	10 g/dose	Peut provoquer des maux de tête, un dérangement de l'estomac et une diarrhée.
	Rectale	1 g	Peut avoir un effet laxatif léger.
Héparine (en tant qu'excipient)	Parentérale	Zéro	Peut provoquer des réactions allergiques et une baisse de la numération des cellules sanguines, pouvant influencer sur le système de coagulation sanguine. Les patients présentant des antécédents de réactions allergiques induites par l'héparine doivent éviter l'utilisation de médicaments contenant de l'héparine.
Sirop de glucose hydrogéné (ou maltitol liquide)	Orale	Zéro	Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
		10 g	Peut présenter un effet laxatif léger. Valeur calorique : 2,3 kcal/g de sirop de glucose hydrogéné.
Sucre inverti	Orale	Zéro	Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
		5 g	Contient x g d'un mélange de fructose et de glucose par dose. Cela doit être pris en compte chez les patients souffrant de diabète sucré.
	Liquides oraux, pastilles et comprimés à croquer	Zéro	Peut être dangereux pour les dents.

DÉNOMINATION	VOIE d'administration	SEUIL	INFORMATIONS
Lactitol (E966)	Orale	Zéro	Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
		10 g	Peut présenter un effet laxatif léger. Valeur calorique : 2,1 kcal/g de lactitol.
Lactose	Orale	Zéro	Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
		5 g	Contient x g de lactose (x/2 g de glucose et x/2 g de galactose) par dose. Cela doit être pris en compte chez les patients souffrant de diabète sucré.
Lanoline (voir Graisse de laine)	Topique	Zéro	Peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple, dermatite de contact).
Latex, caoutchouc naturel (latex)	Toutes	Zéro	Le récipient de ce médicament contient du caoutchouc latex. Peut provoquer des réactions allergiques sévères.
Maltitol (E965) et isomaltitol (E953), maltitol liquide (voir Sirop de glucose hydrogéné)	Orale	Zéro	Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
		10 g	Peut présenter un effet laxatif léger. Valeur calorique : 2,3 kcal/g de maltitol (ou isomaltitol).
Mannitol (E421)	Orale	10 g	Peut présenter un effet laxatif léger.
Composés de mercure organique Par exemple : - thiomersal ; - nitrate ; - acétate ; - borate ; - phénylmercurique.	Oculaire	Zéro	Peut provoquer des réactions allergiques.
	Topique	Zéro	Peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple, dermatite de contact) et une décoloration.
	Parentérale	Zéro	Ce médicament contient (du thiomersal) jouant un rôle de conservateur et une réaction allergique « de votre part/de votre enfant » est possible. Informez votre médecin si « vous présentez/votre enfant présente » une quelconque allergie connue. Informez votre médecin si vous avez/votre enfant a présenté de quelconques problèmes de santé après une précédente administration de vaccin.
Parahydroxybenzoates et leurs esters Par exemple : - E214, hydroxybenzoate d'éthyle ; - E216, propylhydroxybenzoate ; - E217, propylhydroxybenzoate de sodium ; - E218, méthylhydroxybenzoate ; - E219, méthylhydroxybenzoate de sodium.	Orale Oculaire Topique	Zéro	Peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).
	Parentérale Respiratoire	Zéro	Peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées) et, exceptionnellement, un bronchospasme.

DÉNOMINATION	VOIE d'administration	SEUIL	INFORMATIONS
Phénylalanine	Toutes	Zéro	Ce médicament contient de la phénylalanine. Peut être dangereux pour les sujets atteints de phénylcétonurie.
Potassium	Parentérale	Moins de 1 mmol par « dose »	Ce médicament contient moins de 1 mmol (39 mg) de potassium par « dose », c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans potassium ».
	Parentérale Orale	1 mmol par « dose »	Ce médicament contient x mmol (ou y mg) de potassium par « dose ». A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou contrôlant leur apport alimentaire en potassium.
	Parentérale – intraveineuse	30 mmol/l	Peut provoquer une douleur au site d'injection.
Propylèneglycol et esters	Topique	Zéro	Peut provoquer une irritation cutanée.
	Orale Parentérale	400 mg/kg chez les adultes 20 mg/kg chez les enfants	Peut provoquer des symptômes semblables à ceux de l'alcool.
Huile de sésame	Toutes	Zéro	Peut, dans de rares cas, provoquer des réactions allergiques sévères.
Sodium	Parentérale	Moins de 1 mmol par « dose »	Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par « dose », c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».
	Orale Parentérale	1 mmol par « dose »	Ce médicament contient x mmol (ou y mg) de sodium par dose. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.
Acide sorbique et sels	Topique	Zéro	Peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple, dermatite de contact).
Sorbitol (E420)	Orale Parentérale	Zéro	Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
	Orale	10 g	Peut présenter un effet laxatif léger. Valeur calorique : 2,6 kcal/g de sorbitol.
Huile de soja (et huile de soja hydrogénée)	Toutes	Zéro	(Médicament) contient de l'huile de soja. Ne pas utiliser ce médicament en cas d'allergie à l'arachide ou au soja.
Alcool stéarylique	Topique	Zéro	Peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple, dermatite de contact).
Saccharose	Orale	Zéro	Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
		5 g	Contient x g de saccharose par dose. Ceci doit être pris en compte chez les patients souffrant de diabète sucré.
	Liquides oraux, pastilles et comprimés à croquer	Zéro	Peut être dangereux pour les dents.

DÉNOMINATION	VOIE d'administration	SEUIL	INFORMATIONS
Sulfites, y compris métabisulfites Par exemple : <ul style="list-style-type: none">- E220, dioxyde de soufre ;- E221, sulfite de sodium ;- E222, bisulfite de sodium ;- E223, métabisulfite de sodium ;- E224, métabisulfite de potassium ;- E228, bisulfite de potassium.	Orale Parentérale Respiratoire	Zéro	Peut, dans de rares cas, provoquer des réactions d'hypersensibilité sévères et un bronchospasme.
Amidon de blé	Orale	Zéro	Peut être administré en cas de maladie cœliaque. Les patients présentant une allergie au blé (autre que la maladie cœliaque) ne doivent pas utiliser ce médicament.
Graisse de laine (lanoline)	Topique	Zéro	Peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple, dermatite de contact).
Xylitol	Orale	10 g	Peut présenter un effet laxatif. Valeur calorique : 2,4 kcal/g de xylitol.