

Thesaurus des interactions médicamenteuses

Mise à jour : Janvier 2016

in sante.

2	
ABATACEPT	
+ ANTI-TNF ALPHA	
Majoration de l'immunodépression.	Association DECONSEILLEE
+ VACCINS VIVANTS ATTÉNUÉS	
Risque de maladie vaccinale généralisée, éventuellement mortelle.	Association DECONSEILLEE ainsi que pendant les 3 mois suivant l'arrêt du traitement.
ABIRATERONE	
+ ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
Diminution notable des concentrations plasmatiques de l'abiratérone, avec risque de moindre efficacité.	Association DECONSEILLEE
+ FLECAINIDE	
Risque d'augmentation des effets indésirables du flecaïnide, par diminution de son métabolisme hépatique par l'abiratérone.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du flécaïnide pendant le traitement par l'abiratérone.
+ METOPROLOL	
Chez l'insuffisant cardiaque, risque d'augmentation des effets indésirables du métoprolol, par diminution de son métabolisme hépatique par l'abiratérone.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du métoprolol pendant le traitement par l'abiratérone.
+ PROPAFENONE	
Risque d'augmentation des effets indésirables de la propafénone, par diminution de son métabolisme hépatique par l'abiratérone.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la propafénone pendant le traitement par l'abiratérone.
+ RIFAMPICINE	
Diminution notable des concentrations plasmatiques de l'abiratérone, avec risque de moindre efficacité.	Association DECONSEILLEE
ACETAZOLAMIDE	
Voir aussi : alcalinisants urinaires	
+ ACIDE ACETYLSALICYLIQUE	
Majoration des effets indésirables, et notamment de l'acidose métabolique, de l'acide acétylsalicylique à doses élevées et de l'acétazolamide, par diminution de l'élimination de l'acide acétylsalicylique par l'acétazolamide.	Association DECONSEILLEE
+ CARBAMAZEPINE	
Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine et réduction éventuelle de sa posologie.
+ LITHIUM	
Diminution de la lithémie avec risque de baisse de l'efficacité thérapeutique.	Précaution d'emploi Surveillance stricte de la lithémie et adaptation éventuelle de la posologie du lithium.
+ VALPROÏQUE (ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPROMIDE	
Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru d'encéphalopathie.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière.
ACIDE ACETOHYDROXAMIQUE	
+ FER	
Diminution de l'absorption digestive de ces deux médicaments par chélation du fer.	A prendre en compte

ACIDE ACETYLSALICYLIQUE

Voir aussi : antiagrégants plaquettaires - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants

+ ACETAZOLAMIDE

Majoration des effets indésirables, et notamment de l'acidose métabolique, de l'acide acétylsalicylique à doses élevées et de l'acétazolamide, par diminution de l'élimination de l'acide acétylsalicylique par l'acétazolamide

Association DECONSEILLEE

+ ANAGRELIDE

Majoration des événements hémorragiques.

Association DECONSEILLEE

+ ANTAGONISTES DES RÉCEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II

Pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>= 1g par prise et/ou >= 3g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3g par jour) :

Insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté, par diminution de la filtration glomérulaire secondaire à une diminution de la synthèse des prostaglandines rénales. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.

Précaution d'emploi

Hydrater le malade et surveiller la fonction rénale en début de traitement.

+ ANTICOAGULANTS ORAUX

Majoration du risque hémorragique, notamment en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal.

CI - ASDEC - APEC

Contre-indication avec :

- des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>=1g par prise et/ou >=3g par jour)
- des doses antalgiques ou antipyrétiques (>=500 mg par prise et/ou <3g par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal

Association déconseillée avec :

- des doses antalgiques ou antipyrétiques (>=500 mg par prise et/ou
- <3g par jour) en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal
- des doses antiagrégantes (de 50 mg à 375 mg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal. Nécessité d'un contrôle le cas échéant, en particulier du temps de saignement.

A prendre en compte avec :

- des doses antiagrégantes (de 50 mg à 375 mg par jour)

+ ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS

Majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif.

ASDEC - APEC

Association déconseillée avec :

- des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>=1g par prise et/ou >=3g par jour)
- des doses antalgiques ou antipyrétiques (>=500 mg par prise et/ou <3g par jour)

A prendre en compte avec :

- des doses antiagrégantes (de 50 mg à 375 mg par jour en 1 ou plusieurs prises)

+ CLOPIDOGREL

Majoration du risque hémorragique par addition des activités antiagrégantes plaquettaires.

ASDEC - PE

Association déconseillée :

- en dehors des indications validées pour cette association dans les syndromes coronariens aigus.

Précaution d'emploi :

- dans les indications validées pour cette association dans les syndromes coronariens aigus. Surveillance clinique.

+ DEFERASIROX

Avec l'acide acétylsalicylique à doses anti-inflammatoires (>= 1g par prise et/ou >= 3g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3g par jour): majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif.

A prendre en compte

+ DIURÉTIQUES

Pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>= 1g par prise et/ou >= 3g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3g par jour) :

Insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté, par diminution de la filtration glomérulaire secondaire à une diminution de la synthèse des prostaglandines rénales. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.

Précaution d'emploi

Hydrater le malade et surveiller la fonction rénale en début de traitement.

4 + GLUCOCORTICOÏDES (SAUF HYDROCORTISONE) Majoration du risque hémorragique. ASDEC - APEC Association déconseillée avec : - des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>=1g par prise et/ou >=3g par jour) A prendre en compte avec : - des doses antalgiques ou antipyrétiques (>=500 mg par prise et/ou <3g par jour). + HÉPARINES DE BAS POIDS MOLÉCULAIRE ET APPARENTÉS (DOSES CURATIVES ET/OU SUJET ÂGÉ) Augmentation du risque hémorragique (inhibition de la fonction ASDEC - APEC plaquettaire et agression de la muqueuse gastroduodénale par Association déconseillée avec : l'acide acétylsalicylique. - des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>=1g par prise et/ou >=3g par jour) des doses antalgiques ou antipyrétiques (>=500 mg par prise et/ou <3g par jour) Utiliser un autre anti-inflammatoire ou un autre antalgique ou antipyrétique. A prendre en compte avec : - des doses antiagrégantes (de 50 mg à 375 mg par jour). + HÉPARINES DE BAS POIDS MOLÉCULAIRE ET APPARENTÉS (DOSES PRÉVENTIVES) L'utilisation conjointe de médicaments agissant à divers niveaux de A prendre en compte l'hémostase majore le risque de saignement. Ainsi, chez le sujet de moins de 65 ans, l'association de l'héparine à doses préventives, ou de substances apparentées, à l'acide acétylsalicylique, quelle que soit la dose, doit être prise en compte en maintenant une surveillance clinique et éventuellement biologique. + HÉPARINES NON FRACTIONNÉES (DOSES CURATIVES ET/OU SUJET ÂGÉ) Augmentation du risque hémorragique (inhibition de la fonction **ASDEC - APEC** plaquettaire et agression de la muqueuse gastroduodénale par Association déconseillée avec : l'acide acétylsalicylique). - des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>=1g par prise et/ou >=3g par jour) - des doses antalgiques ou antipyrétiques (>=500 mg par prise et/ou <3g par jour) Utiliser un autre anti-inflammatoire ou un autre antalgique ou antipyrétique. A prendre en compte avec : - des doses antiagrégantes (de 50 mg à 375 mg par jour). + HÉPARINES NON FRACTIONNÉES (DOSES PRÉVENTIVES) L'utilisation conjointe de médicaments agissant à divers niveaux de A prendre en compte l'hémostase majore le risque de saignement. Ainsi, chez le sujet de moins de 65 ans, l'association des héparines à doses préventives à l'acide acétylsalicylique, quelle que soit la dose, doit être prise en compte en maintenant une surveillance clinique et éventuellement biologique. + INHIBITEURS DE L'ENZYME DE CONVERSION Pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>= 1g Précaution d'emploi par prise et/ou >= 3g par jour) ou pour des doses antalgiques ou Hydrater le malade et surveiller la fonction rénale en début de traitement. antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3g par jour) Insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté, par diminution de la filtration glomérulaire secondaire à une diminution de la synthèse des prostaglandines rénales. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur. + INHIBITEURS SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE Majoration du risque hémorragique. A prendre en compte + METHOTREXATE CI - PF Majoration de la toxicité, notamment hématologique, du méthotrexate (diminution de sa clairance rénale par l'acide Avec le méthotrexate utilisé à des doses > 20 mg/semaine : acétylsalicylique).

- contre-indication avec l'acide acétylsalicylique utilisé à doses antalgiques, antipyrétiques ou anti-inflammatoires

- précaution d'emploi avec des doses antiagrégantes plaquettaires d'acide acétylsalicylique. Contrôle hebdomadaire de l'hémogramme durant les premières semaines de l'association. Surveillance accrue en cas d'altération (même légère) de la fonction rénale, ainsi que chez le

Avec le méthotrexate utilisé à des doses =< 20 mg/semaine : - précaution d'emploi avec l'acide acétylsalicylique utilisé à doses antalgiques, antipyrétiques ou anti-inflammatoires. Contrôle hebdomadaire de l'hémogramme durant les premières semaines de l'association. Surveillance accrue en cas d'altération (même légère) de la fonction rénale, ainsi que chez le sujet âgé.

	5	
+ PEMETREXED		
	Risque de majoration de la toxicité du pemetrexed (diminution de sa clairance rénale par l'acide acétylsalicylique à doses anti-inflammatoires).	ASDEC - PE Association déconseillée : - en cas de fonction rénale faible à modérée . Précaution d'emploi : - en cas de fonction rénale normale. Surveillance biologique de la fonction rénale.
+ THROMBOLY	TIQUES	
	Augmentation du risque hémorragique.	A prendre en compte
+ TICAGRELOR		
	Majoration du risque hémorragique par addition des activités antiagrégantes plaquettaires.	ASDEC - PE Association déconseillée : - en dehors des indications validées pour cette association dans les syndromes coronariens aigus. Précaution d'emploi : - dans les indications validées pour cette association dans les syndromes coronariens aigus. Surveillance clinique.
+ TICLOPIDINE	M	Associates PERRINGEN EF
	Majoration du risque hémorragique par addition des activités antiagrégantes plaquettaires.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite.
+ URICOSURIQU	JES	
	Diminution de l'effet uricosurique par compétition de l'élimination de l'acide urique au niveau des tubules rénaux.	Association DECONSEILLEE
ACIDE ASCOR	RBIQUE	
+ DÉFÉROXAMI	NE	
	Avec l'acide ascorbique à fortes doses et par voie IV : anomalies de la fonction cardiaque, voire insuffisance cardiaque aiguë (en général réversible à l'arrêt de la vitamine C).	Précaution d'emploi En cas d'hémochromatose, ne donner de la vitamine C qu'après avoir commencé le traitement par la déféroxamine. Surveiller la fonction cardiaque en cas d'association.
ACIDE CHOLI	QUE	
+ PHENOBARBI	TAL	
	Effet antagoniste du phénobarbital.	CONTRE-INDICATION
ACIDE CLODE	RONIQUE	
Voir aussi : bispho	sphonates - médicaments néphrotoxiques - substances à absorption ré	duite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants
+ ESTRAMUSTII		
	Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques d'estramustine par le clodronate.	Précaution d'emploi Surveillance clinique au cours de l'association.
ACIDE FOLINI	IQUE	
Voir aussi : folates + FLUOROURAC	CILE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AUTRES FLUOROPYRI	MIDINES)
T Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	Potentialisation des effets, à la fois cytostatiques et indésirables, du fluoro-uracile.	A prendre en compte
ACIDE FUSIDI	IQUE	
+ CICLOSPORIN	IE	
	Risque d'augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine et de la créatininémie.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant le traitement et après son arrêt.
+ INHIBITEURS	DE L'HMG-COA RÉDUCTASE (STATINES)	

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr 5/226

+ OMBITASVIR + PARITAPRÉVIR Augmentation des concentrations plasmatiques de l'acide fusidique CONTRE-INDICATION par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie. **ACIDE NICOTINIQUE** + ALCOOL (BOISSON OU EXCIPIENT) Risque de prurit, de rougeur et de chaleur, lié à une potentialisation A prendre en compte de l'effet vasodilatateur. **ACIDES BILIAIRES** (acide chenodesoxycholique, acide ursodesoxycholique) + CICLOSPORINE Risque de variation des concentrations sanguines de ciclosporine. A prendre en compte **ACITRETINE** Voir aussi : rétinoïdes + ALCOOL (BOISSON OU EXCIPIENT) **CONTRE-INDICATION** Chez la femme en âge de procréer, risque de transformation de l'acitrétine en étrétinate, puissant tératogène dont la demi-vie très prolongée (120 jours) expose à un risque tératogène majeur en cas de grossesse, pendant le traitement et les 2 mois suivant son arrêt. + METHOTREXATE Association DECONSEILLEE Risque de majoration de l'hépatotoxicité du méthotrexate. Si l'association est jugée nécessaire, renforcer la surveillance du bilan hépatique. ADRÉNALINE (VOIE BUCCO-DENTAIRE OU SOUS-CUTANÉE) (adrenaline + ANESTHÉSIQUES VOLATILS HALOGÉNÉS Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de Précaution d'emploi l'excitabilité cardiaque. Limiter l'apport, par exemple : moins de 0,1 mg d'adrénaline en 10 minutes ou 0,3 mg en 1 heure chez l'adulte. + ANTIDÉPRESSEURS IMIPRAMINIQUES Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de Précaution d'emploi l'excitabilité cardiaque. Limiter l'apport, par exemple : moins de 0,1 mg d'adrénaline en 10 minutes ou 0,3 mg en 1 heure chez l'adulte. + IMAO IRRÉVERSIBLES Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de Précaution d'emploi l'excitabilité cardiaque. Limiter l'apport, par exemple : moins de 0,1 mg d'adrénaline en 10 minutes ou 0,3 mg en 1 heure chez l'adulte. + MÉDICAMENTS MIXTES ADRÉNERGIQUES-SÉROTONINERGIQUES Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de Précaution d'emploi l'excitabilité cardiaque. Limiter l'apport, par exemple : moins de 0,1 mg d'adrénaline en 10 minutes ou 0,3 mg en 1 heure chez l'adulte. **AFATINIB** + AMIODARONE Augmentation des concentrations plasmatiques d'afatinib par Précaution d'emploi augmentation de son absorption par l'amiodarone Il est recommandé d'administrer l'amiodarone le plus à distance possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib. + CICLOSPORINE Augmentation des concentrations plasmatique d'afatinib par Précaution d'emploi augmentation de son absorption par la ciclosporine. Il est recommandé d'administrer la ciclosporine le plus à distance possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib. + ERYTHROMYCINE Augmentation des concentrations plasmatique d'afatinib par Précaution d'emploi augmentation de son absorption par l'érythromycine. Il est recommandé d'administrer l'érythromycine le plus à distance possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib.

+ INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Augmentation des concentrations plasmatique d'afatinib par Précaution d'emploi augmentation de son absorption par l'inhibiteur de protéases. Il est recommandé d'administrer l'inhibiteur de protéases le plus à distance possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib. + ITRACONAZOLE Augmentation des concentrations plasmatique d'afatinib par Précaution d'emploi augmentation de son absorption par l'itraconazole. Il est recommandé d'administrer l'itraconazole le plus à distance possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib. + KETOCONAZOLE Augmentation des concentrations plasmatique d'afatinib par Précaution d'emploi augmentation de son absorption par le kétoconazole. Il est recommandé d'administrer le kétoconazole le plus à distance possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib. + VERAPAMIL Augmentation des concentrations plasmatique d'afatinib par Précaution d'emploi augmentation de son absorption par le vérapamil. Il est recommandé d'administrer le vérapamil le plus à distance possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib. **AGOMELATINE** Voir aussi : médicaments sédatifs + CIPROFLOXACINE Augmentation des concentrations d'agomélatine, avec risque de CONTRE-INDICATION majoration des effets indésirables. + FLUVOXAMINE CONTRE-INDICATION Augmentation des concentrations d'agomélatine, avec risque de majoration des effets indésirables **ALBENDAZOLE** + ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution importante des concentrations plasmatiques de Précaution d'emploi l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation de baisse de son efficacité. éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. + INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Diminution importante des concentrations plasmatiques de Précaution d'emploi l'albendazole et de son métabolite actif par le ritonavir, avec risque Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation de baisse de son efficacité. éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. + RIFAMPICINE Diminution importante des concentrations plasmatiques de Précaution d'emploi l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation de baisse de son efficacité. éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. **ALCALINISANTS URINAIRES** (acetazolamide, sodium (bicarbonate de), trometamol) + HYDROQUINIDINE Augmentation des concentrations plasmatiques de l'hydroquinidine Précaution d'emploi et risque de surdosage (diminution de l'excrétion rénale de Surveillance clinique. ECG et éventuellement contrôle des l'hydroquinidine par alcalinisation des urines). concentrations de l'hydroquinidine ; si besoin, adaptation de la posologie pendant le traitement alcalinisant et après son arrêt. + QUINIDINE Augmentation des concentrations plasmatiques de la quinidine et Précaution d'emploi risque de surdosage (diminution de l'excrétion rénale de la Surveillance clinique, ECG et éventuellement contrôle de la quinidine par alcalinisation des urines). quinidinémie; si besoin, adaptation de la posologie pendant le traitement alcalinisant et après son arrêt. ALCALOÏDES DE L'ERGOT DE SEIGLE DOPAMINERGIQUES (bromocriptine, cabergoline, lisuride, pergolide)

+ ALCALOÏDES DE L'ERGOT DE SEIGLE VASOCONSTRICTEURS

Risque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.

Association DECONSEILLEE

A, () II A, () () (SONIENS ANTICHOLINERGIQUES	Defending discords:
	Risque de majoration des troubles neuropsychiques.	Précaution d'emploi
		Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
MACROLIDE	S (SAUF SPIRAMYCINE)	
	Augmentation des concentrations plasmatiques du dopaminergique avec accroissement possible de son activité ou apparition de signes de surdosage.	Association DECONSEILLEE
+ SYMPATHOI	NIMÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE)	
	Risque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.	Association DECONSEILLEE
+ SYMPATHOI	MIMÉTIQUES INDIRECTS	
	Risque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.	Association DECONSEILLEE
ALCALOÏDE	S DE L'ERGOT DE SEIGLE VASOCONSTRICTEI	URS
(dihydroergotami	ne, ergotamine)	
+ ALCALOÏDE	S DE L'ERGOT DE SEIGLE DOPAMINERGIQUES	
	Risque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.	Association DECONSEILLEE
+ INHIBITEURS	S DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
	Risque de vasoconstriction coronaire ou des extrémités (ergotisme), ou de poussées hypertensives.	CONTRE-INDICATION
+ INHIBITEURS	S PUISSANTS DU CYP3A4	
	Risque de vasoconstriction coronaire ou des extrémités (ergotisme), ou de poussées hypertensives.	CONTRE-INDICATION
+ OMBITASVIR	R + PARITAPRÉVIR	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'alcaloïde de l'ergot de seigle vasoconstricteur par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
+ SYMPATHO	MIMÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE)	
	Risque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.	Association DECONSEILLEE
+ SYMPATHO	MIMÉTIQUES INDIRECTS	
	Risque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.	Association DECONSEILLEE
+ TRIPTANS		
	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle coronaire.	CONTRE-INDICATION Respecter un délai de 6 à 24 heures, selon le triptan, entre la prise de celui-ci et celle de l'alcaloïde ergoté
ALDESLEUK	INE	
+ PRODUITS D	DE CONTRASTE IODÉS	
	Majoration du risque de réaction aux produits de contraste en cas de traitement antérieur par interleukine 2 : éruption cutanée ou plus rarement hypotension, oligurie voire insuffisance rénale.	A prendre en compte
ALFENTANIL		
ALFENTANIL Voir aussi : analo		III - morphiniques - médicaments sédatifs - substrats à risque du CYP3A4

9	
+ DILTIAZEM	
Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique opiacé par diminution de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Adapter la posologie de l'alfentanil en cas de traitement par le diltiazem.
ERYTHROMYCINE	
Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique opiacé par diminution de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Adapter la posologie de l'alfentanil en cas de traitement par l'érythromycine.
FLUCONAZOLE	
Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique opiacé par diminution de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Adapter la posologie de l'alfentanil en cas de traitement par le fluconazole.
INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4	
Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique opiacé par diminution de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'analgésique opiacé en cas de traitement par un inhibiteur puissant du CYP3A4.
ALFUZOSINE	
Voir aussi : alphabloquants à visée urologique - médicaments à l'origine d'une hypotensio	n orthostatique
+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4	
Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de l'alfuzosine et de ses effets indésirables.	CONTRE-INDICATION
+ OMBITASVIR + PARITAPRÉVIR	
Augmentation des concentrations plasmatiques de l'afuzosine par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
Voir aussi : antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - médicaments abaissant la pression + JUS DE PAMPLEMOUSSE	artérielle
Risque de diminution de l'efficacité de l'aliskiren en cas de consommation de jus de pamplemousse.	Association DECONSEILLEE
+ ANTAGONISTES DES RÉCEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II	
Risque d'hyperkaliémie, d'insuffisance rénale, d'augmentation de la morbi-mortalité cardio-vasculaire.	CI - ASDEC Contre-indication : - chez le patient diabétique ou insuffisant rénal Association déconseillée :
	- dans les autres cas
Augmentation de près de 5 fois des concentrations plasmatiques d'aliskiren et majoration du risque de ses effets indésirables.	CONTRE-INDICATION
+ INHIBITEURS DE L'ENZYME DE CONVERSION	
Risque d'hyperkaliémie, d'insuffisance rénale, d'augmentation de la morbi-mortalité cardio-vasculaire.	CI - ASDEC Contre-indication : - chez le patient diabétique ou insuffisant rénal Association déconseillée :
	- dans les autres cas
+ ITRACONAZOLE	CONTREJUDICATION
Augmentation de près de 6 fois des concentrations plasmatiques d'aliskiren et majoration du risque de ses effets indésirables.	CONTRE-INDICATION
+ QUINIDINE	
Augmentation des concentrations plasmatiques d'aliskiren et majoration du risque de ses effets indésirables.	CONTRE-INDICATION
VERAPAMIL	
Augmentation des concentrations plasmatiques d'aliskiren et	Précaution d'emploi
majoration du risque de ses effets indésirables.	Surveillance clinique.

	10	
ALLOPURINO		
	urs de la xanthine oxydase	
+ ANTIVITAMINE		Defending dispulsi
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique (diminution de son métabolisme hépatique).	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'allopurinol et 8 jours après son arrêt.
+ DIDANOSINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de didanosine et de ses effets indésirables.	Association DECONSEILLEE
+ PÉNICILLINES	A	
	Risque accru de réactions cutanées.	A prendre en compte
+ VIDARABINE		
TVIDANADINE	Risque accru de troubles neurologiques (tremblements, confusion) par inhibition partielle du métabolisme de l'antiviral.	Association DECONSEILLEE
ALPHABLOQU	JANTS À VISÉE UROLOGIQUE	
•	sine, prazosine, silodosine, tamsulosine, terazosine)	
+ ANTIHYPERTE	Majoration de l'effet hypotoneous Diagne d'hypotoneion	According DECONSELLER
	Majoration de l'effet hypotenseur. Risque d'hypotension orthostatique sévère.	Association DECONSEILLEE
+ ANTIHYPERTE	NSEURS SAUF ALPHA-BLOQUANTS	
	Majoration de l'effet hypotenseur. Risque d'hypotension orthostatique majoré.	A prendre en compte
+ INHIBITEURS I	DE LA PHOSPHODIESTERASE DE TYPE 5	
	Risque d'hypotension orthostatique, notamment chez le sujet âgé.	ASDEC - PE Association déconseillée : - avec la doxazosine
		Précaution d'emploi : - avec les autres alpha-bloquants Débuter le traitement aux posologies minimales recommandées et adapter progressivement les doses si besoin.
ALPHA-TOCO	PHEROL	
+ ANTIVITAMINE	S K	
	Avec la vitamine E utilisée à des doses supérieures ou égales à 500 mg/j : augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par vitamine E et après son arrêt.
ALUMINIUM (S	SELS)	
•	aluminium et de carbonate de magnesium codesseches, hydrotalcite, r	magaldrate)
+ CITRATES		
	Risque de facilitation du passage systémique de l'aluminium, notamment en cas de fonction rénale altérée.	Précaution d'emploi Prendre les topiques gastro-intestinaux à base d'aluminium à distance des citrates (plus de 2 heures si possible), y compris les citrates naturels (jus d'agrumes).
AMBRISENTA	N	
+ CICLOSPORIN	E	
	Doublement des concentrations d'ambrisentan, avec majoration de l'effet vasodilatateur (céphalées).	A prendre en compte
AMINOGLUTE	THIMIDE	
+ ANTIVITAMINE	S K	
	Décrit pour warfarine et acénocoumarol. Diminution de l'effet de l'antivitamine K, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'aminogluthétimide.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par aminogluthétimide et deux semaines après son arrêt.

+ DEXAMETHASONE Diminution de l'efficacité de la dexaméthasone, par augmentation Précaution d'emploi de son métabolisme hépatique. Adaptation de la posologie de la dexaméthasone. **AMINOSIDES** (amikacine, dibekacine, gentamicine, isepamicine, kanamycine, netilmicine, streptomycine, tobramycine) + AUTRES AMINOSIDES Risque accru de néphrotoxicité et d'ototoxicité (l'ototoxicité est CI - APEC cumulative en cas d'administrations successives). Contre-indication - en cas d'administration simultanée A prendre en compte : - en cas d'administrations successives + AMPHOTERICINE B Avec l'amphotéricine B administrée par voie IV : risque accru de A prendre en compte néphrotoxicité. + ATALUREN Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside. CONTRE-INDICATION + BOTULIQUE (TOXINE) Risque d'augmentation des effets de la toxine botulique avec les **Association DECONSEILLEE** aminosides (par extrapolation à partir des effets observés au cours Utiliser un autre antibiotique + CEFALOTINE Précaution d'emploi L'augmentation de la néphrotoxicité des aminosides par la céfalotine est discutée Surveillance de la fonction rénale + CICLOSPORINE Augmentation de la créatininémie plus importante que sous A prendre en compte ciclosporine seule, avec majoration du risque néphrotoxique. + CURARES Potentialisation des curares lorque l'antibiotique est administré par Précaution d'emploi voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. curarisant. + DIURÉTIQUES DE L'ANSE Augmentation des risques néphrotoxiques et ototoxiques de Précaution d'emploi l'aminoside (insuffisance rénale fonctionnelle liée à la Association possible sous contrôle de l'état d'hydratation, des fonctions rénale et cochléovestibulaire, et éventuellement, des concentrations déshydratation entraînée par le diurétique). plasmatiques de l'aminoside. + ORGANOPLATINES Addition des effets néphrotoxiques et/ou ototoxiques, notamment A prendre en compte en cas d'insuffisance rénale préalable. + POLYMYXINE B Addition des effets néphrotoxiques Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance stricte avec une justification bactériologique indiscutable. + TACROLIMUS Augmentation de la créatininémie plus importante que sous A prendre en compte tacrolimus seul (synergie des effets néphrotoxiques des deux substances) **AMIODARONE** Voir aussi : antiarythmiques - bradycardisants - médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes - torsadogènes (sauf antiparasitaires, neuroleptiques, méthadone) + AFATINIB Augmentation des concentrations plasmatiques d'afatinib par Précaution d'emploi augmentation de son absorption par l'amiodarone. Il est recommandé d'administrer l'amiodarone le plus à distance

possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib.

ANTIVITAMINI	12 FS K	
7	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque	Précaution d'emploi
	hémorragique.	Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'amiodarone et 8 jours
RÊTA-RI OOLI	ANTS (SAUF ESMOLOL ET SOTALOL)	après son arrêt.
BETA-BLOQU	Troubles de l'automatisme et de la conduction (suppression des	Précaution d'emploi
	mécanismes sympathiques compensateurs).	Surveillance clinique et ECG.
BÊTA-BLOQU	ANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE	
	Troubles de l'automatisme et de la conduction cardiaque avec risque de bradycardie excessive.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG régulière.
- CICLOSPORIN	lF	
0.0200.07	Augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine, par	Association DECONSEILLEE
	diminution de son métabolisme hépatique, avec risque d'effets néphrotoxiques.	Dosage des concentrations sanguines de ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie de la ciclosporine pendant le traitement par l'amiodarone.
COBICISTAT		
	Risque de majoration des effets indésirables de l'amiodarone par diminution de son métabolisme par le cobicistat.	CONTRE-INDICATION
- DABIGATRAN		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec majoration du risque de saignement.	Précaution d'emploi Dans l'indication post-chirurgicale : surveillance clinique et adaptation
	, , ,	de la posologie du dabigatran si nécessaire, sans excéder 150 mg/j.
- DACLATASVII		
	Uniquement lors de la bithérapie daclatasvir/sofosbuvir : Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir	Association DECONSEILLEE
	des conséquences fatales.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la bithérapie.
- DIGOXINE		
	Dépression de l'automatisme (bradycardie excessive) et troubles de la conduction auriculo-ventriculaire. De plus, augmentation de la digoxinémie par diminution de la clairance de la digoxine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et, s'il y a lieu, contrôle de la digoxinémie et adaptation de la posologie de la digoxine.
- DILTIAZEM		
	Pour diltiazem voie injectable : risque de bradycardie et de bloc	ASDEC - PE
	auriculo-ventriculaire	Association déconseillée avec :
	Pour diltiazem per os : risque de bradycardie ou de bloc auriculo- ventriculaire, notamment chez les personnes âgées.	 le diltiazem IV Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG continu
		Précaution d'emploi avec : - le diltiazem per os Surveillance clinique et ECG.
- ESMOLOL		
	Troubles de la contractilité, de l'automatisme et de la conduction (suppression des mécanismes sympathiques compensateurs).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG.
FIDAXOMICIN	 E	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.	Association DECONSEILLEE
FLUCONAZOL	. E	
	Risque d'allongement de l'intervalle QT.	Précaution d'emploi
		Surveillance clinique, particulièrement aux doses fortes de fluconazole (800 mg/j).
- IBRUTINIB		
	Augmentation des concentrations plasmatiques d'ibrutinib par diminution de son métabolisme hépatique par l'amiodarone.	Précaution d'emploi Surveiller clinique étroite et réduction de la dose d'ibrutinib à 140 mg par jour pendant la durée de l'association.
+ LÉDIPASVIR		
, LEDII AUVIIN	Uniquement lors de la bithérapie lédipasvir/sofosbuvir, survenue de	Association DECONSEILLEE
	bradycardie, éventuellement brutale, pouvant avoir des conséquences fatales.	Si l'association ne peut être évitée, il est recommandé de surveiller étroitement les patients, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la bithérapie (surveillance clinique et ECG).

+ LIDOCAINE		
	Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de lidocaïne, avec possibilité d'effets indésirables neurologiques et cardiaques, par diminution de son métabolisme hépatique par l'amiodarone.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et éventuellement contrôle des concentrations plasmatiques de lidocaïne. Si besoin, adaptation de la posologie de la lidocaïne pendant le traitement par amiodarone et après son arrêt.
+ OMBITASVII	R + PARITAPRÉVIR	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'amiodarone par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
+ ORLISTAT		
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'amiodarone et de son métabolite actif.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, ECG.
+ PHÉNYTOÏN	IE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la phénytoïne avec signes de surdosage, en particulier neurologiques (diminution du métabolisme hépatique de la phénytoïne).	Précaution d'emploi Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie.
. CIMVACTAT	TAIE	1 - 7
+ SIMVASTAT	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à	Précaution d'emploi
	type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de la simvastatine).	Ne pas dépasser la posologie de 20 mg/j de simvastatine ou utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ SOFOSBUV	IR	
	Uniquement lors de la bithérapie daclatasvir/sofosbuvir ou lédipasvir/sofosbuvir :	Association DECONSEILLEE
	Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir des conséquences fatales.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la bithérapie.
+ TACROLIMU	JS	
	Augmentation des concentrations sanguines de tacrolimus par inhibition de son métabolisme par l'amiodarone.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de tacrolimus, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie de tacrolimus pendant l'association et à l'arrêt de l'amiodarone.
+ TAMSULOS	INE	
	Risque de majoration des effets indésirables de la tamsulosine, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la tamsulosine pendant le traitement par l'inhibiteur enzymatique et après son arrêt, le cas échéant.
+ TELAPREVI	R	
	Troubles de l'automatisme et de la conduction cardiaque avec risque de bradycardie excessive.	CONTRE-INDICATION
+ VERAPAMIL		
	Pour vérapamil voie injectable : -risque de bradycardie ou de bloc auriculo-ventriculaire.	ASDEC - PE Association déconseillée avec : - le vérapamil IV
	Pour vérapamil per os : -risque de bradycardie ou de bloc auriculo-ventriculaire, notamment chez les personnes âgées.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG continu. Précaution d'emploi avec : - le vérapamil per os Surveillance clinique et ECG.
+ VORICONAZ	ZOLE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes, par possible diminution du métabolisme de l'amiodarone.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG, et adaptation éventuelle de la posologie de l'amiodarone.

+ SIMVASTATINE

Risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant).

Précaution d'emploi

Ne pas dépasser la posologie de 40 mg/j de simvastatine ou utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.

13/226

	14	
AMPHOTERIC	CINE B	
Voir aussi : hypoka	aliémiants - médicaments néphrotoxiques	
+ AMINOSIDES		
	Avec l'amphotéricine B administrée par voie IV : risque accru de néphrotoxicité.	A prendre en compte
+ CICLOSPORIN		
	Avec l'amphotéricine B administrée par voie IV : augmentation de la créatininémie plus importante que sous ciclosporine seule (synergie des effets néphrotoxiques des deux substances).	A prendre en compte
+ TACROLIMUS		
	Avec l'amphotéricine B administrée par voie IV : augmentation de la créatininémie plus importante que sous tacrolimus seul (synergie des effets néphrotoxiques des deux substances).	A prendre en compte
+ ZIDOVUDINE		
	Avec l'amphotéricine B administrée par voie IV : augmentation de la toxicité hématologique (addition d'effets de toxicité médullaire).	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'hémogramme.
AMPRÉNAVIR (amprenavir, fosan	R (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSAMPRÉNAV	IR)
+ BUPRENORPI		
	Risque de majoration ou de diminution des effets de la buprénorphine, à la fois par inhibition et accélération de son métabolisme par l'inhibiteur de protéases.	A prendre en compte
+ EFAVIRENZ	Risque de baisse de l'efficacité de l'amprénavir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ METHADONE		
	Diminution des concentrations plasmatiques de méthadone avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage par augmentation de son métabolisme hépatique par l'amprénavir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique régulière et adaptation éventuelle de la posologie de méthadone.
+ NEVIRAPINE		
	Risque de baisse de l'efficacité de l'amprénavir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
ANAGRELIDE		
+ ACIDE ACETY	LSALICYLIQUE	
	Majoration des événements hémorragiques.	Association DECONSEILLEE
+ ANTIAGRÉGA	NTS PLAQUETTAIRES	
	Majoration des événements hémorragiques.	Association DECONSEILLEE
. MÉDICAMENT	S SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POI	NTES
T MEDICAMENT	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association.
ANAKINRA		
	DUA	
+ ANTI-TNF ALF	Risque accru d'infections graves et de neutropénies.	Association DECONSEILLEE
+ ETANERCEPT	Risque accru d'infections graves et de neutropénies.	Association DECONSEILLEE

ANALGÉSIQUES MORPHINIQUES AGONISTES

(alfentanil, codeine, dextromoramide, dihydrocodeine, fentanyl, hydromorphone, morphine, oxycodone, pethidine, phenoperidine, remifentanil, sufentanil, tapentadol, tramadol)

+ AUTRES ANALGÉSIQUES MORPHINIQUES AGONISTES

Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en cas de surdosage.

A prendre en compte

+ ANTITUSSIFS MORPHINE-LIKE

Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en cas de surdosage.

A prendre en compte

+ ANTITUSSIFS MORPHINIQUES VRAIS

Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en cas de surdosage.

A prendre en compte

ANALGÉSIQUES MORPHINIQUES DE PALIER II

(codeine, dihydrocodeine, tramadol)

+ MORPHINIQUES AGONISTES-ANTAGONISTES

Diminution de l'effet antalgique par blocage compétitif des récepteurs, avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage.

Association DECONSEILLEE

+ MORPHINIQUES ANTAGONISTES PARTIELS

Risque de diminution de l'effet antalgique.

Association DECONSEILLEE

ANALGÉSIQUES MORPHINIQUES DE PALIER III

(alfentanil, dextromoramide, fentanyl, hydromorphone, morphine, oxycodone, pethidine, phenoperidine, remifentanil, sufentanil, tapentadol)

+ MORPHINIQUES AGONISTES-ANTAGONISTES

Diminution de l'effet antalgique par blocage compétitif des récepteurs, avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage.

CONTRE-INDICATION

+ MORPHINIQUES ANTAGONISTES PARTIELS

Risque de diminution de l'effet antalgique.

CONTRE-INDICATION

ANALOGUES DE LA SOMATOSTATINE

(lanreotide, octreotide, pasiréotide)

+ ANTIDIABÉTIQUES GLITAZONES

Risque d'hypoglycémie ou d'hyperglycémie : diminution ou augmentation des besoins en glitazone, par diminution ou augmentation de la sécrétion de glucagon endogène.

Précaution d'emploi

Renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter si besoin la posologie de la glitazone pendant le traitement par l'analogue de la somatostatine.

+ CICLOSPORINE

Avec la ciclosporine administrée par voie orale : baisse des concentrations sanguines de ciclosporine (diminution de son absorption intestinale).

Précaution d'emploi

Augmentation des doses de ciclosporine sous contrôle des concentrations plasmatiques et réduction de la posologie après l'arrêt du traitement par l'analogue de la somatostatine.

+ INSULINE

Risque d'hypoglycémie ou d'hyperglycémie : diminution ou augmentation des besoins en insuline, par diminution ou augmentation de la sécrétion de glucagon endogène.

Précaution d'emploi

Prévenir le patient du risque d'hypoglycémie ou d'hyperglycémie, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter si besoin la posologie de l'insuline pendant le traitement par l'analogue de la somatostatine.

+ REPAGLINIDE

Risque d'hypoglycémie ou d'hyperglycémie : diminution ou augmentation des besoins en repaglidine, par diminution ou augmentation de la sécrétion de glucagon endogène.

Précaution d'emploi

Renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter si besoin la posologie de la repaglidine pendant le traitement par l'analogue de la somatostatine.

+ SULFAMIDES HYPOGLYCÉMIANTS

Risque d'hypoglycémie ou d'hyperglycémie : diminution ou augmentation des besoins en sulfamide hypoglycemiant, par diminution ou augmentation de la sécrétion de glucagon endogène.

Précaution d'emploi

Renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter si besoin la posologie du sulfamide hypoglycemiant pendant le traitement par l'analogue de la somatostatine.

ANDROGÈNES	
(androstanolone, norethandrolone, testosterone)	
+ ANTIVITAMINES K	
Augmentation du risque hémorragique par effet direct sur la coagulation et/ou les systèmes fibrinolytiques.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'androgène et après son arrêt.
+ INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'androgène et par conséquent de son efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique pendant l'association et 1 à 2 semaines après l'arrêt de l'inducteur.
ANESTHÉSIQUES VOLATILS HALOGÉNÉS	
(desflurane, enflurane, halothane, isoflurane, methoxyflurane, sevoflurane)	
+ ADRÉNALINE (VOIE BUCCO-DENTAIRE OU SOUS-CUTANÉE)	
Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de l'excitabilité cardiaque.	Précaution d'emploi Limiter l'apport, par exemple : moins de 0,1 mg d'adrénaline en 10 minutes ou 0,3 mg en 1 heure chez l'adulte.
+ BÊTA-BLOQUANTS (SAUF ESMOLOL)	
Réduction des réactions cardiovasculaires de compensation par les bêta-bloquants. L'inhibition bêta-adrénergique peut être levée durant l'intervention par les bêta-mimétiques.	Précaution d'emploi En règle générale, ne pas arrêter le traitement bêta-bloquant et, de toute façon, éviter l'arrêt brutal. Informer l'anesthésiste de ce traitement.
+ BÊTA-BLOQUANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE	
Réduction des réactions cardiovasculaires de compensation par les bêta-bloquants. L'inhibition bêta-adrénergique peut être levée durant l'intervention par les bêta-stimulants.	Précaution d'emploi En règle générale, ne pas arrêter le traitement bêta-bloquant et, de toute façon, éviter l'arrêt brutal. Informer l'anesthésiste de ce traitement.
+ ISONIAZIDE	
Potentialisation de l'effet hépatotoxique de l'isonazide, avec formation accrue de métabolites toxiques de l'isoniazide.	Précaution d'emploi En cas d'intervention programmée, arrêter, par prudence, le traitement par l'isoniazide une semaine avant l'intervention et ne le reprendre que 15 jours après.
+ ISOPRENALINE	
Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de l'excitabilité cardiaque.	Association DECONSEILLEE
+ SYMPATHOMIMÉTIQUES ALPHA ET BÊTA (VOIE IM ET IV)	
Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de l'excitabilité cardiaque.	Association DECONSEILLEE
+ SYMPATHOMIMÉTIQUES INDIRECTS	
Poussée hypertensive peropératoire.	Précaution d'emploi
	En cas d'intervention programmée, il est préférable d'interrompre le traitement quelques jours avant l'intervention.
ANTABUSE (RÉACTION)	
Les médicaments provoquant une réaction antabuse avec l'alcool sont nombreux, et leur	association avec l'alcool est déconseillée.
(cefamandole, disulfirame, furazolidone, glibenclamide, glipizide, griseofulvine, ketoconaz tinidazole, tolbutamide)	zole, metronidazole, ornidazole, procarbazine, secnidazole, tenonitrozole,
+ ALCOOL (BOISSON OU EXCIPIENT)	
Effet antabuse (chaleur, rougeurs, vomissements, tachycardie).	Association DECONSEILLEE
	Eviter la prise de boissons alcoolisées et de médicaments contenant de l'alcool. Tenir compte de l'élimination complète des médicaments en se référant à leur demi-vie avant la reprise de boissons alcoolisées ou du médicament contenant de l'alcool.
ANTAGONISTES DES CANAUX CALCIQUES	
(amlodipine, barnidipine, clévidipine, diltiazem, felodipine, isradipine, lacidipine, lercanidip	oine, manidipine, nicardipine, nifedipine, nimodipine, nitrendipine, verapamil)
+ ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique.	ASDEC - PE
calcium par augmentation de son metabolisme nepatique.	Association déconseillée avec la nimodipine
	Précaution d'emploi : Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par l'anticonvulsivant et après son arrêt.

+ IDÉLALISIB

Majoration des effets indésirables de l'antagoniste des canaux calciques, à type d'hypotension orthostatique, notamment chez le sujet âgé.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'antagoniste calcique pendant le traitement par l'idélalisib et après son arrêt.

+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4

Majoration des effets indésirables de l'antagoniste des canaux calciques, le plus souvent à type d'hypotension notamment chez le sujet âgé.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et adaptation posologique pendant le traitement par l'inhibiteur enzymatique et après son arrêt.

+ RIFAMPICINE

Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique.

ASDEC - PE

Association déconseillée avec la nimodipine

Précaution d'emploi :

Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.

ANTAGONISTES DES RÉCEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II

(azilsartan, candesartan cilexetil, eprosartan, irbesartan, losartan, olmesartan, telmisartan, valsartan)

+ ACIDE ACETYLSALICYLIQUE

Pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>= 1g par prise et/ou >= 3g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3g par jour) :

Insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté, par diminution de la filtration glomérulaire secondaire à une diminution de la synthèse des prostaglandines rénales. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.

Précaution d'emploi

Hydrater le malade et surveiller la fonction rénale en début de traitement.

+ ALISKIREN

Risque d'hyperkaliémie, d'insuffisance rénale, d'augmentation de la morbi-mortalité cardio-vasculaire.

CI - ASDEC

Contre-indication:

- chez le patient diabétique ou insuffisant rénal

Association déconseillée : - dans les autres cas

+ ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS

Insuffisance rénale aiguë chez le patient à risque (sujet âgé, déshydratation, traitement associé avec diurétiques, altération de la fonction rénale), par diminution de la filtration glomérulaire (inhibition des prostaglandines vasodilatatrices due aux anti-inflammatoires non stéroïdiens). Ces effets sont généralement réversibles. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.

Précaution d'emploi

Hydrater le malade et surveiller la fonction rénale en début de traitement et régulièrement pendant l'association.

+ DIURÉTIQUES ÉPARGNEURS DE POTASSIUM (SEULS OU ASSOCIÉS)

Sauf pour l'éplérénone et la spironolactone à des doses comprises entre 12,5 mg et 50 mg/jour dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, ainsi qu'en cas d'hypokaliémie : I Risque d'hyperkaliémie (potentiellement létale) surtout lors d'une insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants).

Association DECONSEILLEE

Si l'association est justifiée, contrôle strict de la kaliémie et de la fonction rénale

+ DIURÉTIQUES HYPOKALIÉMIANTS

Risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration ou de l'augmentation de la posologie d'un traitement par un antagoniste de l'angiotensine II en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Précaution d'emploi

Dans l'hypertension artérielle, lorsqu'un traitement diurétique préalable a pu entraîner une déplétion hydrosodée. il faut :

- soit arrêter le diurétique avant de débuter le traitement par l'antagoniste de l'angiotensine II, et réintroduire un diurétique hypokaliémiant si nécessaire ultérieurement;
- soit administrer des doses initiales réduites d'antagoniste de l'angiotensine II et augmenter progressivement la posologie.

Dans tous les cas : surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par l'antagoniste de l'angiotensine II.

+ EPLERENONE

Majoration du risque d'hyperkaliémie, notamment chez le sujet âgé.

Précaution d'emploi

Contrôle strict de la kaliémie et de la fonction rénale pendant l'association.

+ INHIBITEURS DE L'ENZYME DE CONVERSION

Dans les indications où cette association est possible, risque accru de dégradation de la fonction rénale, voire insuffisance rénale aiguë, et majoration de l'hyperkaliémie, ainsi que de l'hypotension et des syncopes.

A prendre en compte

+ LITHIUM

Augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques (diminution de l'excrétion rénale du lithium).

Association DECONSEILLEE

Si l'usage d'un antagoniste de l'angiotensine II est indispensable, surveillance stricte de la lithémie et adaptation de la posologie.

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus www.ansm.sante.fr

+ POTASSIUM

Hyperkaliémie (potentiellement létale) surtout lors d'une insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants).

Association DECONSEILLEE

Eviter cette association sauf s'il existe une hypokaliémie préalable.

ANTIAGRÉGANTS PLAQUETTAIRES

Plusieurs substances sont impliquées dans des interactions, du fait de leurs propriétés antiagrégantes plaquettaires.

L'utilisation de plusieurs antiagrégants plaquettaires majore le risque de saignement, de même que leur association à l'héparine et aux molécules apparentées, aux anticoagulants oraux et aux thrombolytiques, et doit être prise en compte en maintenant une surveillance clinique régulière. Pour l'acide acétylsalicylique, se reporter aux interactions qui lui sont propres.

(abciximab (c 7e3b fab), acide acetylsalicylique, cilostazol, clopidogrel, epoprostenol, eptifibatide, iloprost, iloprost trometamol, prasugrel, ticagrelor, ticlopidine, tirofiban)

Λ	A	Λ	\sim	?F	, ,,	

	Majoration des événements hémorragiques.	Association DECONSEILLEE
+ ANTICOAGUL	ANTS ORAUX	
	Augmentation du risque hémorragique.	A prendre en compte
+ DÉFIBROTIDE		
	Risque hémorragique accru.	Association DECONSEILLEE
+ HÉPARINES		
	Augmentation du risque hémorragique.	A prendre en compte
+ THROMBOLY	TIQUES	
	Augmentation du ringue hémorragique	A prondro on compto

ANTIARYTHMIQUES

De nombreux antiarythmiques sont dépresseurs de l'automatisme, de la conduction et de la contractilité cardiaques.

L'association d'antiarythmiques de classes différentes peut apporter un effet thérapeutique bénéfique, mais s'avère le plus souvent très délicate, nécessitant une surveillance clinique étroite et un contrôle de l'ECG. L'association d'antiarythmiques donnant des torsades de pointes (amiodarone, disopyramide, quinidiniques, sotalol...) est contre-indiquée

L'association d'antiarythmiques de même classe est déconseillée, sauf cas exceptionnel, en raison du risque accru d'effets indésirables cardiaques. L'association à des médicaments ayant des propriétés inotropes négatives, bradycardisantes et/ou ralentissant la conduction auriculo-ventriculaire est délicate et nécessite une surveillance clinique et un contrôle de l'ECG

(amiodarone, cibenzoline, diltiazem, disopyramide, dronedarone, flecainide, hydroquinidine, lidocaine, mexiletine, propafenone, quinidine, sotalol, verapamil)

+ AUTRES ANTIARYTHMIQUES

L'association de deux antiarythmiques est très délicate. Elle est dans la majorité des cas, contre-indiquée ou déconseillée

CI - ASDEC - APEC

ANTIARYTHMIQUES CLASSE I (SAUF LIDOCAÏNE)

(cibenzoline, disopyramide, flecainide, hydroquinidine, mexiletine, propafenone, quinidine)

+ BÊTA-BLOQUANTS (SAUF ESMOLOL ET SOTALOL)

Troubles de la contractilité, de l'automatisme et de la conduction (suppression des mécanismes sympathiques compensateurs).

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et ECG.

+ BÊTA-BLOQUANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE

Effet inotrope négatif avec risque de décompensation cardiaque.

CONTRE-INDICATION

ANTIARYTHMIQUES CLASSE IA

(disopyramide, hydroquinidine, quinidine)

+ ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES

Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'antiarythmique, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique. ECG et contrôle des concentrations plasmatiques ; si besoin, adaptation de la posologie de l'antiarythmique pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt.

18/226

www.ansm.sante.fr ANSM - Janvier 2016

19 + ESMOLOL Troubles de la contractilité, de l'automatisme et de la conduction Précaution d'emploi (suppression des mécanismes sympathiques compensateurs). Surveillance clinique et ECG. + RIFAMPICINE Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de Précaution d'emploi l'antiarythmique (augmentation de son métabolisme hépatique). Surveillance clinique, ECG et éventuellement de la concentration plasmatique de l'antiarythmique. Si besoin, adaptation de la posologie de l'antiarythmique pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt (risque de surdosage en antiarythmique). **ANTICHOLINESTÉRASIQUES** (voir aussi "bradycardisants")

+ MEDICAMENTS ATROPINIQUES

Il convient de prendre en compte le risque lié à l'association d'un médicament à action atropinique (imipraminiques, neuroleptiques phénothiaziniques, antispasmodiques, certains antihistaminiques H1...) chez un patient traité par anticholinestérasique. Outre la possible diminution de l'effet thérapeutique de ce dernier, l'interruption brutale du traitement atropinique expose au risque de dévoiler alors les effets muscariniques du parasympathomimétique avec symptomatologie de type crise cholinergique », pouvant se manifester notamment par des convulsions.

+ AUTRES MEDICAMENTS ANTICHOLINESTERASIQUES

Il convient de prendre en compte l'association d'un médicament anticholinestérasique, donné dans une indication telle que la myasthénie ou l'atonie intestinale, à un autre anticholinestérasique donné dans la maladie d'Alzheimer, en raison d'un risque d'addition des effets indésirables de type cholinergique, notamment digestifs.

(ambenonium, donepezil, galantamine, neostigmine, pyridostigmine, rivastigmine)

+ BÊTA-BLOQUANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE

ΙE		1	
	Risque de bradycardie excessive (addition des effets bradycardisants).	Précaution d'emploi Surveillance clinique régulière, notamment en début d'association.	

+ PILOCARPINE

Risque d'addition des effets indésirables cholinergiques. notamment digestifs.

A prendre en compte

+ SUXAMETHONIUM

Risque d'allongement du bloc moteur, majoré en cas de déficit partiel en pseudocholinestérase.

A prendre en compte

ANTICOAGULANTS ORAUX

(acenocoumarol, apixaban, dabigatran, fluindione, phenindione, rivaroxaban, tioclomarol, warfarine)

+ AUTRES ANTICOAGULANTS ORAUX

Risque de majoration des événements hémorragiques lors du relais d'un anticoagulant oral par un autre

A prendre en compte

Tenir compte de la demi-vie de l'anticoagulant oral et observer, le cas échéant, un délai de carence avant le début du traitement par l'autre. Penser à informer le patient.

+ ACIDE ACETYLSALICYLIQUE

Majoration du risque hémorragique, notamment en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal.

CI - ASDEC - APEC

Contre-indication avec :

- des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>=1g par prise et/ou >=3g par jour)
- des doses antalgiques ou antipyrétiques (>=500 mg par prise et/ou <3g par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal

Association déconseillée avec :

- des doses antalgiques ou antipyrétiques (>=500 mg par prise et/ou <3g par jour) en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal
- des doses antiagrégantes (de 50 mg à 375 mg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal. Nécessité d'un contrôle le cas échéant, en particulier du temps de saignement.

A prendre en compte avec :

- des doses antiagrégantes (de 50 mg à 375 mg par jour)

+ ANTIAGRÉGANTS PLAQUETTAIRES

Augmentation du risque hémorragique.

A prendre en compte

+ ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS

Augmentation du risque hémorragique de l'anticoagulant oral (agression de la muqueuse gastroduodénale par les antiinflammatoires non stéroïdiens).

CI - ASDEC

Contre-indication:

- avec la phénylbutazone.

Association déconseillée :

avec les autres AINS

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite, voire biologique.

	Ξ	
	Risque hémorragique accru.	Association DECONSEILLEE
GLUCOCORT	CICOÏDES (SAUF HYDROCORTISONE)	
	Glucocorticoïdes (voies générale et rectale) : impact éventuel de la	Précaution d'emploi
	corticothérapie sur le métabolisme de l'antivitamine K et sur celui des facteurs de la coagulation. Risque hémorragique propre à la corticothérapie (muqueuse digestive, fragilité vasculaire) à fortes	Lorsque l'association est justifiée, renforcer la surveillance : le cas échéant, avec les antivitamines K, contrôle biologique au 8e jour, puis tous les 15 jours pendant la corticothérapie et après son arrêt.
UÉDADINES	doses ou en traitement prolongé supérieur à 10 jours.	OUDATIVEO ET OU OU ET ÂOÉS
HEPARINES	DE BAS POIDS MOLÉCULAIRE ET APPARENTÉS (DOSES	,
	Augmentation du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Renforcer la surveillance clinique et, le cas échéant, biologique.
INHIBITEURS	SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE	
	Augmentation du risque hémorragique.	Précaution d'emploi
		Surveillance clinique et, le cas échéant, contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'anticoagulant oral pendant la durée de l'association et à son arrêt.
IPILIMUMAB		
	Augmentation du risque d'hémorragies digestives.	Précaution d'emploi
		Surveillance clinique étroite.
· MÉDICAMEN	TS MIXTES ADRÉNERGIQUES-SÉROTONINERGIQUES	
	Augmentation du risque hémorragique.	Précaution d'emploi
		Surveillance clinique et, le cas échéant, contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'anticoagulant oral pendant la durée de l'association et à son arrêt.
NTICONVUI	LSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
(carbamazepine, the ABIRATERON	fosphenytoine, phenobarbital, phenytoine, primidone)	
ABIKATEKU	Diminution notable des concentrations plasmatiques de	Association DECONSEILLEE
	l'abiratérone, avec risque de moindre efficacité.	7.0000 Mail Deconociere
AL DENDAZO	LE	
+ ALBENDAZO		
- ALBENDAZO	Diminution importante des concentrations plasmatiques de l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité.	Précaution d'emploi Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt.
	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité.	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec
	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec
	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité. TES DES CANAUX CALCIQUES	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée avec la nimodipine
	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité. TES DES CANAUX CALCIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. ASDEC - PE
+ ANTAGONIST	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité. TES DES CANAUX CALCIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée avec la nimodipine Précaution d'emploi : Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par l'anticonvulsivant et
+ ANTAGONIST	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité. TES DES CANAUX CALCIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. MIQUES CLASSE IA Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée avec la nimodipine Précaution d'emploi : Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par l'anticonvulsivant et
+ ANTAGONIST	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité. TES DES CANAUX CALCIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. MIQUES CLASSE IA	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée avec la nimodipine Précaution d'emploi : Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par l'anticonvulsivant et après son arrêt.
+ ANTAGONIST	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité. FES DES CANAUX CALCIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. MIQUES CLASSE IA Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'antiarythmique, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée avec la nimodipine Précaution d'emploi : Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par l'anticonvulsivant et après son arrêt. Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et contrôle des concentrations plasmatiques ; si besoin, adaptation de la posologie de l'antiarythmique pendant le
+ ANTAGONIST	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité. FES DES CANAUX CALCIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. MIQUES CLASSE IA Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'antiarythmique, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. IES K Diminution (ou, rarement, augmentation avec la phénytoïne) de	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée avec la nimodipine Précaution d'emploi : Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par l'anticonvulsivant et après son arrêt. Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et contrôle des concentrations plasmatiques ; si besoin, adaptation de la posologie de l'antiarythmique pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt. Précaution d'emploi
+ ANTAGONIST	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité. FES DES CANAUX CALCIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. MIQUES CLASSE IA Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'antiarythmique, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée avec la nimodipine Précaution d'emploi : Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par l'anticonvulsivant et après son arrêt. Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et contrôle des concentrations plasmatiques ; si besoin, adaptation de la posologie de l'antiarythmique pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt.
ANTAGONIST	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité. FES DES CANAUX CALCIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. MIQUES CLASSE IA Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'antiarythmique, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. EES K Diminution (ou, rarement, augmentation avec la phénytoïne) de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée avec la nimodipine Précaution d'emploi : Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par l'anticonvulsivant et après son arrêt. Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et contrôle des concentrations plasmatiques ; si besoin, adaptation de la posologie de l'antiarythmique pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt. Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'anticonvulsivant inducteur
+ ANTAGONIST	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité. FES DES CANAUX CALCIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. MIQUES CLASSE IA Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'antiarythmique, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. EES K Diminution (ou, rarement, augmentation avec la phénytoïne) de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée avec la nimodipine Précaution d'emploi : Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par l'anticonvulsivant et après son arrêt. Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et contrôle des concentrations plasmatiques ; si besoin, adaptation de la posologie de l'antiarythmique pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt. Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'anticonvulsivant inducteur
+ ANTAGONIST	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité. FES DES CANAUX CALCIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. MIQUES CLASSE IA Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'antiarythmique, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. Diminution (ou, rarement, augmentation avec la phénytoïne) de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme hépatique par l'anticonvulsivant inducteur. Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par l'anticonvulsivant inducteur enzymatique, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée avec la nimodipine Précaution d'emploi: Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par l'anticonvulsivant et après son arrêt. Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et contrôle des concentrations plasmatiques ; si besoin, adaptation de la posologie de l'antiarythmique pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt. Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'anticonvulsivant inducteur et 8 jours après son arrêt.
+ ANTAGONIST + ANTIARYTHN + ANTIVITAMIN + APIXABAN	l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque de baisse de son efficacité. FES DES CANAUX CALCIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. MIQUES CLASSE IA Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'antiarythmique, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. Diminution (ou, rarement, augmentation avec la phénytoïne) de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme hépatique par l'anticonvulsivant inducteur. Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par l'anticonvulsivant inducteur enzymatique, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée avec la nimodipine Précaution d'emploi: Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par l'anticonvulsivant et après son arrêt. Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et contrôle des concentrations plasmatiques ; si besoin, adaptation de la posologie de l'antiarythmique pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt. Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'anticonvulsivant inducteur et 8 jours après son arrêt.

BOCEPREVI	IR .	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de bocéprévir.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
BOSENTAN		
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de bosentan.	Association DECONSEILLEE
COBICISTAT	r	
	Risque de diminution de l'efficacité du cobicistat par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION
- DABIGATRA	N	
	Diminution des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
DEFERASIR	OX	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de déférasirox.	Précaution d'emploi Surveiller la ferritinémie pendant et après le traitement par l'inducteur enzymatique. Si besoin, adaptation de la posologie de déférasirox.
+ DÉLAMANID	Diminution des concentrations plasmatiques de delamanid par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION
+ DOXYCYCLI	NE	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la doxycycline par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la doxycycline.
+ DRONEDAR	ONE	
	Diminution importante des concentrations de dronédarone par augmentation de son métabolisme, sans modification notable du métabolite actif.	Association DECONSEILLEE
+ ESTROGÈNI	ES NON CONTRACEPTIFS	
	Diminution de l'efficacité de l'estrogène.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du traitement hormonal pendant l'administration de l'anticonvulsivant inducteur et après son arrêt.
+ FENTANYL	Diminution des concentrations plasmatiques de fentanyl par augmentation de son métabolisme hépatique par l'anticonvulsivant.	Association DECONSEILLEE
		Préférer un autre morphinique.
GLUCOCOR	TICOÏDES (SAUF HYDROCORTISONE)	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des corticoïdes par augmentation de leur métabolisme hépatique par l'inducteur : les conséquences sont particulièrement importantes chez les addisoniens traités par l'hydrocortisone et en cas de transplantation.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique ; adaptation de la posologie des corticoïdes pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt.
+ HORMONES	THYROÏDIENNES	
	Risque d'hypothyroïdie clinique chez les patients hypothyroïdiens, par augmentation du métabolisme de la T3 et de la T4.	Précaution d'emploi Surveillance des concentrations sériques de T3 et de T4 et adaptation, si besoin, de la posologie des hormones thyroïdiennes pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt.
+ IDÉLALISIB		
	Diminution des concentrations plasmatiques d'idélalisib par augmentation de son métabolisme hépatique par l'anticonvulsivant inducteur enzymatique.	Association DECONSEILLEE
· INHIBITEUR	S DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
	Risque de baisse de l'efficacité de l'inhibiteur de protéases par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.

	22	
INHIBITEUR	RS DES TYROSINE KINASES MÉTABOLISÉS	Association DECONSEILLEE
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'inhibiteur de tyrosine kinase, par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	ASSOCIATION DECONSEILLEE
IVABRADIN	IE	
	Risque de diminution de l'efficacité de l'ivabradine, par	Précaution d'emploi
	augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	Surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'ivabradine pendant l'association et après l'arrêt de l'inducteur.
LÉDIPASVI	R	
	Diminution importante des concentrations plasmatiques du lédipasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'anticonvulsivant inducteur enzymatique.	CONTRE-INDICATION
- METRONID	AZOLE	
	Diminution des concentrations plasmatiques du métronidazole par	Précaution d'emploi
	augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de métronidazole pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt.
- MIDAZOLA	М	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques du midazolam par l'anticonvulsivant.	A prendre en compte
+ MINÉRALO	CORTICOÏDES	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des	Précaution d'emploi
	corticoïdes par augmentation de leur métabolisme hépatique par l'inducteur : les conséquences sont particulièrement importantes chez les addisoniens traités par l'hydrocortisone et en cas de transplantation.	Surveillance clinique et biologique ; adaptation de la posologie des corticoïdes pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt.
+ MONTELU	KAST	
	Risque de baisse de l'efficacité du montélukast par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'anti- asthmatique pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt.
+ NIMODIPIN	E	
	Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt.
+ PÉRAMPAI	NEL	
	Diminution importante (jusqu'aux deux-tiers) des concentrations de pérampanel.	A prendre en compte
+ POSACON	AZOLE	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du	Précaution d'emploi
	posaconazole.	Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie.
+ PRAZIQUA	NTEL	
	Diminution très importante des concentrations plasmatiques du praziquantel, avec risque d'échec du traitement, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ PROCARBA	AZINE	
	Augmentation des réactions d'hypersensibilité (hyperéosinophilie, rash), par augmentation du métabolisme de la procarbazine par l'inducteur.	A prendre en compte
+ PROPAFEN	NONE	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la propafénone par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG. S'il y a lieu, adaptation de la posologie de la propafénone pendant l'association et après l'arrêt de l'inducteur.
		la proparenone pendant rassociation et apres rairet de finducteur.
+ QUETIAPIN	IE	la propalentine pertuanti i association et apres i arret de rinducieur.

QUININE		
	Risque de perte de l'efficacité de la quinine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la quinine pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt.
RANOLAZI	NE	
	Risque de diminution importante des concentrations de ranolazine.	Association DECONSEILLEE
+ RIVAROXA	BAN	
	Diminution des concentrations plasmatiques de rivaroxaban, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
+ STIRIPENT	OL	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'anticonvulsivant, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme hépatique par le stiripentol.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et dosage plasmatique, lorsque cela est possible, de l'anticonvulsivant associé au stiripentol et adaptation éventuelle de sa posologie.
+ TELAPREV	'IR	
	Risque de diminution très importante des concentrations de télaprévir.	CONTRE-INDICATION
+ TELITHROI	MYCINE	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la télithromycine, avec risque d'échec du traitement anti-infectieux, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ THÉOPHYL	LINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la théophylline par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, de la théophyllinémie. Adaptation éventuelle de la posologie de la théophylline pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt.
+ TIAGABINE	.	·
	Diminution des concentrations plasmatiques de la tiagabine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Précaution d'emploi Une augmentation de la posologie de tiagabine peut s'avérer nécessaire en cas d'association à un anticonvulsivant inducteur enzymatique.
+ TICAGREL	OR	
	Diminution importante des concentrations plasmatiques de ticagrelor par augmentation de son métabolisme hépatique par l'anticonvulsivant inducteur enzymatique, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
+ ULIPRISTA	L	
	Risque de diminution de l'effet de l'ulipristal, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE Préférer une alternative thérapeutique peu ou pas métabolisée.
+ VORICONA	ZOLE	
	- pour carbamazépine, phénobarbital, primidone : Risque de baisse de l'efficacité du voriconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	CI - ASDEC Contre-indication : - pour carbamazépine, phénobarbital, primidone
	- pour phénytoïne, fosphénytoïne : Diminution importante des concentrations plasmatiques du voriconazole avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par la phénytoïne, d'une part, et augmentation des concentrations plasmatiques de la phénytoïne par diminution de son métabolisme hépatique par le voriconazole, d'autre part.	Association déconseillée : - pour phénytoïne, fosphénytoïne Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle des posologies pendant l'association et après l'arrêt du voriconazole.

(acide valproique, ethosuximide, felbamate, fosphenytoine, lamotrigine, oxcarbazepine, pérampanel, phenobarbital, phenytoine, primidone, retigabine, tiagabine, topiramate, valpromide, zonisamide)

+ MILLEPERTUIS

Risque de diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'anticonvulsivant.

CONTRE-INDICATION

ANTICORPS MONOCLONAUX (HORS ANTI-TNF ALPHA)

(bélimumab, brentuximab, canakinumab, cétuximab, ibritumomab, ipilimumab, natalizumab, ofatumumab, panitumumab, pembrolizumab, ramucirumab, tocilizumab, trastuzumab, ustékinumab, védolizumab)

+ VACCINS VIVANTS ATTÉNUÉS

Risque de maladie vaccinale généralisée, éventuellement mortelle.

CI - ASDEC - APEC

Contre-indication avec :

- le canakinumab

Association déconseillée avec :

- bélimumab, ofatumumab, tocilizumab, ustékinumab

A prendre en compte avec :

- brentuximab, cetuximab, ibritumomab, ipilimumab, natalizumab, panitumumab, pembrolizumab, ramucirumab, trastuzumab, védolizumab

ANTIDÉPRESSEURS IMIPRAMINIQUES

(amitriptyline, amoxapine, clomipramine, desipramine, dosulepine, doxepine, imipramine, maprotiline, nortriptyline, opipramol, trimipramine)

+ ADRÉNALINE (VOIE BUCCO-DENTAIRE OU SOUS-CUTANÉE)

Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de l'excitabilité cardiaque.

Précaution d'emploi

Limiter l'apport, par exemple : moins de 0,1 mg d'adrénaline en 10 minutes ou 0,3 mg en 1 heure chez l'adulte.

+ BACLOFENE

Risque d'augmentation de l'hypotonie musculaire.

A prendre en compte

+ BÊTA-BLOQUANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE

Effet vasodilatateur et risque d'hypotension, notamment orthostatique (effet additif).

A prendre en compte

+ CLONIDINE

Décrit pour désipramine, imipramine : inhibition de l'effet antihypertenseur de la clonidine (antagonisme au niveau des récepteurs adrénergiques).

Association DECONSEILLEE

+ INHIBITEURS SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de l'antidépresseur imipraminique avec risque de convulsions et augmentation des effets indésirables.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique accrue et, si nécessaire, adaptation posologique.

+ ORLISTAT

Risque d'échec thérapeutique en cas de traitement concomitant par orlistat.

A prendre en compte

+ SYMPATHOMIMÉTIQUES ALPHA ET BÊTA (VOIE IM ET IV)

Hypertension paroxystique avec possibilité de troubles du rythme (inhibition de l'entrée du sympathomimétique dans la fibre sympathique).

Association DECONSEILLEE

ANTIDIABÉTIQUES GLITAZONES

(pioglitazone, rosiglitazone)

+ ANALOGUES DE LA SOMATOSTATINE

Risque d'hypoglycémie ou d'hyperglycémie : diminution ou augmentation des besoins en glitazone, par diminution ou augmentation de la sécrétion de glucagon endogène.

Précaution d'emploi

Renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter si besoin la posologie de la glitazone pendant le traitement par l'analogue de la somatostatine

+ GEMFIBROZIL

Risque d'augmentation des effets indésirables de la glitazone par diminution de son métabolisme hépatique par le gemfibrozil.

Association DECONSEILLEE

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite.

+ RIFAMPICINE

Diminution des concentrations plasmatiques de la glitazone par augmentation de son métabolisme par la rifampicine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique ; adaptation de la posologie de la glitazone pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.

ANTIFONGIQUES AZOLÉS (fluconazole, itraconazole, ketoconazole, posaconazole, voriconazole) + COLCHICINE Association DECONSEILLEE Augmentation des effets indésirables de la colchicine, aux conséquences potentiellement fatales + HALOFANTRINE Association DECONSEILI FF Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes Si cela est possible, interrompre l'azolé antifongique. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée. + MIDAZOLAM ASDEC - PE Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam par diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration de la Précaution d'emploi avec : sédation le midazolam IV Surveillance clinique et réduction de la posologie de midazolam en cas de traitement par l'azolé antifongique. Association déconseillée avec : - le midazolam per os. **ANTIHYPERTENSEURS ALPHA-BLOQUANTS** (doxazosine, prazosine, urapidil) + ALPHABLOQUANTS À VISÉE UROLOGIQUE Majoration de l'effet hypotenseur. Risque d'hypotension **Association DECONSEILLEE** orthostatique sévère. + ANTIHYPERTENSEURS SAUF ALPHA-BLOQUANTS Majoration de l'effet hypotenseur. Risque majoré d'hypotension A prendre en compte + INHIBITEURS DE LA PHOSPHODIESTERASE DE TYPE 5 Risque d'hypotension orthostatique, notamment chez le sujet âgé. Précaution d'emploi Association déconseillée : - avec la doxazosine Précaution d'emploi : - avec les autres alpha-bloquants Débuter le traitement aux posologies minimales recommandées et adapter progressivement les doses si besoin **ANTIHYPERTENSEURS CENTRAUX** (clonidine, methyldopa, moxonidine, rilmenidine) + BÊTA-BLOQUANTS (SAUF ESMOLOL) Augmentation importante de la pression artérielle en cas d'arrêt Précaution d'emploi brutal du traitement par l'antihypertenseur central. Eviter l'arrêt brutal du traitement par l'antihypertenseur central. Surveillance clinique. + BÊTA-BLOQUANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Diminution centrale du tonus sympathique et effet vasodilatateur Association DECONSEILLEE des antihypertenseurs centraux, préjudiciables en cas d'insuffisance cardiaque traitée par bêta-bloquant et vasodilatateur. ANTIHYPERTENSEURS SAUF ALPHA-BLOQUANTS (acebutolol, aliskiren, altizide, amiloride, amlodipine, atenolol, azilsartan, barnidipine, befunolol, benazepril, bendroflumethiazide, betaxolol, bisoprolol, bumetanide, candesartan cilexetil, canrenoate de potassium, captopril, carteolol, celiprolol, chlortalidone, cicletanine, cilazapril, clévidipine, clonidine, clopamide, cyclothiazide, dihydralazine, diltiazem, enalapril, eplerenone, eprosartan, felodipine, fosinopril, furosemide, hydrochlorothiazide, imidapril, indapamide, irbesartan, isradipine, labetalol, lacidipine, lercanidipine, levobunolol, lisinopril, losartan, manidipine, methyclothiazide, methyldopa, metipranolol, metoprolol, moexipril, moxonidine, nadolol, nadoxolol, nebivolol, nicardipine, nifedipine, nimodipine, nitrendipine, olmesartan, oxprenolol, perindopril tert-butylamine, pindolol, piretanide, propranolol, quinapril, ramipril, rilmenidine, sotalol, spirapril, spironolactone, telmisartan, tertatolol, timolol, torasemide, trandolapril, triamterene, valsartan, verapamil, xipamide, zofenopril) + ALPHABLOQUANTS À VISÉE UROLOGIQUE Majoration de l'effet hypotenseur. Risque d'hypotension A prendre en compte orthostatique majoré. + ANTIHYPERTENSEURS ALPHA-BLOQUANTS Majoration de l'effet hypotenseur. Risque majoré d'hypotension A prendre en compte orthostatique.

ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS

(aceclofenac, acide mefenamique, acide niflumique, acide tiaprofenique, alminoprofene, celecoxib, dexketoprofene trometamol, diclofenac, etodolac, étoricoxib, fenoprofene, flurbiprofene, ibuprofene, indometacine, ketoprofene, meloxicam, morniflumate, nabumetone, naproxene, nimesulide, parecoxib, phenylbutazone, piroxicam, piroxicam-betadex, rofecoxib, sulindac, tenoxicam, valdecoxib)

+ AUTRES ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS	
Avec les autres anti-inflammatoires non stéroïdiens : majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif.	Association DECONSEILLEE
+ ACIDE ACETYLSALICYLIQUE	
Majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif.	ASDEC - APEC Association déconseillée avec : - des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>=1g par prise et/ou >=3g par jour) - des doses antalgiques ou antipyrétiques (>=500 mg par prise et/ou <3g par jour)
	A prendre en compte avec : - des doses antiagrégantes (de 50 mg à 375 mg par jour en 1 ou plusieurs prises)
+ ANTAGONISTES DES RÉCEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II	
Insuffisance rénale aiguë chez le patient à risque (sujet âgé, déshydratation, traitement associé avec diurétiques, altération de la fonction rénale), par diminution de la filtration glomérulaire (inhibition des prostaglandines vasodilatatrices due aux anti-inflammatoires non stéroïdiens). Ces effets sont généralement réversibles. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.	Précaution d'emploi Hydrater le malade et surveiller la fonction rénale en début de traitement et régulièrement pendant l'association.
+ ANTICOAGULANTS ORAUX	
Augmentation du risque hémorragique de l'anticoagulant oral (agression de la muqueuse gastroduodénale par les anti-inflammatoires non stéroïdiens).	CI - ASDEC Contre-indication: - avec la phénylbutazone. Association déconseillée: - avec les autres AINS. Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite, voire biologique.
+ BÊTA-BLOQUANTS (SAUF ESMOLOL)	<u> </u>
Réduction de l'effet antihypertenseur (inhibition des prostaglandines vasodilatatrices par les anti-inflammatoires non stéroïdiens et rétention hydrosodée avec la phénylbutazone).	A prendre en compte
+ CICLOSPORINE	
Risque d'addition des effets néphrotoxiques, notamment chez le sujet âgé.	Précaution d'emploi Surveiller la fonction rénale en début de traitement par l'AINS.
+ DEFERASIROX	
Majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif.	A prendre en compte
+ DIURÉTIQUES	
Insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou	Précaution d'emploi
déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire (inhibition des prostaglandines vasodilatatrices due aux anti-inflammatoires non stéroïdiens). Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.	Hydrater le malade et surveiller la fonction rénale en début de traitement.
+ GLUCOCORTICOÏDES (SAUF HYDROCORTISONE)	
Augmentation du risque d'ulcération et d'hémorragie gastro- intestinale.	A prendre en compte
+ HÉPARINES DE BAS POIDS MOLÉCULAIRE ET APPARENTÉS (DOSES	CURATIVES ET/OU SUJET ÂGÉ)
Augmentation du risque hémorragique (agression de la muqueuse gastroduodénale par les anti-inflammatoires non stéroïdiens).	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite.
+ HÉPARINES DE BAS POIDS MOLÉCULAIRE ET APPARENTÉS (DOSES	PRÉVENTIVES)
Augmentation du risque hémorragique.	A prendre en compte
+ HÉPARINES NON FRACTIONNÉES (DOSES CURATIVES ET/OU SUJET	ÂGÉ)
Augmentation du risque hémorragique (agression de la muqueuse	Association DECONSEILLEE
gastroduodénale par les anti-inflammatoires non stéroïdiens).	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite.

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr 26/226

+ HÉPARINES NON FRACTIONNÉES (DOSES PRÉVENTIVES) Augmentation du risque hémorragique. A prendre en compte + INHIBITEURS DE L'ENZYME DE CONVERSION Insuffisance rénale aiguë chez le patient à risque (âgé, déshydraté, Précaution d'emploi sous diurétiques, avec une fonction rénale altérée), par diminution Hydrater le malade et surveiller la fonction rénale en début de traitement de la filtration glomérulaire (inhibition des prostaglandines et régulièrement pendant l'association vasodilatatrices due aux anti-inflammatoires non stéroïdiens). Ces effets sont généralement réversibles. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur. + INHIBITEURS SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE Majoration du risque hémorragique. A prendre en compte + LITHIUM Association DECONSEILLEE Augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques (diminution de l'excrétion rénale du lithium). Si l'association ne peut être évitée, surveiller étroitement la lithémie et adapter la posologie du lithium pendant l'association et après l'arrêt de l'anti-inflammatoire non stéroïdien. + METHOTREXATE Augmentation de la toxicité hématologique du méthotrexate CI - ASDEC - PE (diminution de la clairance rénale du méthotrexate par les anti-Association contre-indiquée avec : inflammatoires). - la phénylbutazone, quelle que soit la dose de méthotrexate et pour toutes les formes de phénylbutazone, y compris locales. Associations déconseillées: - avec les autres anti-inflammatoires non-stéroidiens et pour des doses de méthotrexate supérieures à 20 mg par semaine. - avec le kétoprofène et le méthotrexate à des doses supérieures à 20 mg par semaines, respecter un intervalle d'au moins 12 heures entre l'arrêt ou le début d'un traitement par kétoprofène et la prise de méthotrexate. Association nécessitant une précaution d'emploi : - avec les autres AINS et le méthotrexate utilisé à faibles doses (inférieures ou égales à 20 mg par semaine), contrôle hebdomadaire de l'hémogramme durant les premières semaines de l'association. Surveillance accrue en cas d'altération (même légère) de la fonction rénale, ainsi que chez le sujet âgé. + PEMETREXED Risque de majoration de la toxicité du pemetrexed (diminution de ASDEC - PE sa clairance rénale par les AINS). Association déconseillée : - en cas de fonction rénale faible à modérée. Précaution d'emploi : en cas de fonction rénale normale. Surveillance biologique de la fonction rénale. + TACROLIMUS Risque d'addition des effets néphrotoxiques, notamment chez le Précaution d'emploi Surveiller la fonction rénale en début de traitement par l'AINS. + TENOFOVIR DISOPROXIL Risque de majoration de la néphrotoxicité du ténofovir, noatmment Précaution d'emploi avec des doses élevées de l'anti-inflammatoire ou en présence de En cas d'association, surveiller la fonction rénale. facteurs de risque d'insuffisance rénale.

ANTIPARASITAIRES SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES

(chloroquine, halofantrine, lumefantrine, pentamidine)

+ MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

CI - ASDEC

Contre-indication:

- avec le citalopram, la dompéridone, l'escitalopram, l'hydroxyzine et la pipéraquine.

Association déconseillée:

- avec les autres médicaments susceptibles de donner des torsades de pointe.

Si cela est possible, interrompre l'un des deux traitements. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée.

ANTIPARKINSONIENS ANTICHOLINERGIQUES

(biperidene, trihexyphenidyle, tropatepine)

+ ALCALOÏDES DE L'ERGOT DE SEIGLE DOPAMINERGIQUES

Risque de majoration des troubles neuropsychiques.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.

ANTIPARKINSONIENS DOPAMINERGIQUES

(amantadine, apomorphine, bromocriptine, entacapone, lisuride, pergolide, piribedil, pramipexole, rasagiline, ropinirole, rotigotine, selegiline, tolcapone)

+ NEUROLEPTIQUES ANTIPSYCHOTIQUES (SAUF CLOZAPINE)

Antagonisme réciproque du dopaminergique et des neuroleptiques. Le dopaminergique peut provoquer ou aggraver les troubles psychotiques. En cas de nécessité d'un traitement par neuroleptiques chez le patient parkinsonien traité par dopaminergique, ces derniers doivent être diminués progressivement jusqu'à l'arrêt (leur arrêt brutal expose à un risque de "syndrome malin des neuroleptiques").

Association DECONSEILLEE

ANTIPURINES

(azathioprine, mercaptopurine)

+ ANTIVITAMINES K

Diminution de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme hépatique.

Précaution d'emploi

Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K à la mise en route du traitement par l'immunomodulateur et après son arrêt.

+ DÉRIVÉS DE L'ACIDE AMINOSALICYLIQUE (ASA)

Risque de majoration de l'effet myélosuppresseur de l'immunomodulateur par inhibition de son métabolisme hépatique par le dérivé de l'ASA, notamment chez les sujets présentant un déficit partiel en thiopurine méthyltransférase (TPMT).

A prendre en compte

+ INHIBITEURS DE LA XANTHINE OXYDASE

Insuffisance médullaire éventuellement grave.

CONTRE-INDICATION

+ RIBAVIRINE

Risque majoré d'effets indésirables graves, par inhibition du métabolisme de l'immunomodulateur par la ribavirine.

Association DECONSEILLEE

ANTISÉCRÉTOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2

(cimetidine, famotidine, nizatidine, ranitidine, roxatidine)

+ ATAZANAVIR

Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'atazanavir.

A prendre en compte

+ CYANOCOBALAMINE

Risque de carence en cyanocobalamine après traitement prolongé (quelques années), la réduction de l'acidité gastrique par ces médicaments pouvant diminuer l'absorption digestive de la vitamine B12.

A prendre en compte

+ INHIBITEURS DES TYROSINE KINASES MÉTABOLISÉS

Risque de diminution de la biodisponibilité de l'inhibiteur de tyrosine kinases, en raison de son absorption pH-dépendante.

A prendre en compte
- sauf avec le vandétanib

+ ITRACONAZOLE

Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire.

A prendre en compte

+ KETOCONAZOLE

Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire.

A prendre en compte

+ POSACONAZOLE

Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire.

Association DECONSEILLEE

Association déconseillée:

- uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole.

	29	
+ RILPIVIRINE		
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de la rilpivirine.	A prendre en compte Si nécessaire, utiliser un antihistaminique H2 actif en une prise par jour, à prendre au moins 12 heures avant, ou au moins 4 heures après.
ULIPRISTAL	Risque de diminution de l'effet de l'ulipristal, par diminution de son absorption.	A prendre en compte
	OIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTOI	NS
+ ATAZANAVIR	esomeprazole, lansoprazole, omeprazole, pantoprazole, rabeprazole)	
r ATAZANAVIA	Diminution très importante des concentrations plasmatiques de l'atazanavir, avec risque d'échec thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
- CYANOCOBA	I AMINE	
r OTANOGODA	Risque de carence en cyanocobalamine après traitement prolongé (quelques années), la réduction de l'acidité gastrique par ces médicaments pouvant diminuer l'absorption digestive de la vitamine B12.	A prendre en compte
INHIBITEURS	DES TYROSINE KINASES MÉTABOLISÉS	
	Risque de diminution de la biodisponibilité de l'inhibiteur de tyrosine kinases, en raison de son absorption pH-dépendante.	A prendre en compte - sauf avec le vandétanib.
ITRACONAZO	DLE	
	Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire.	A prendre en compte
- KETOCONAZ	OLE	
	Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire.	A prendre en compte
LÉDIPASVIR		
	Diminution des concentrations du lédipasvir en cas d'administration de l'inhibiteur de la pompe à protons avant le lédipasvir.	Précaution d'emploi Il est recommandé de prendre l"inhibiteur de la pompe à protons et le lédipasvir simultanément.
- METHOTREX	ATE	
	Risque d'augmentation de la toxicité du méthotrexate par diminution de son élimination.	ASDEC - APEC Association déconseillée : - avec le méthotrexate aux doses > 20 mg / semaine
		A prendre en compte : - pour des doses inférieures
MILLEPERTU	is	
	Risque d'inefficacité du traitement antisécrétoire par augmentation de son métabolisme par le millepertuis.	A prendre en compte
MYCOPHENO	LATE MOFETIL	
	Diminution des concentrations de l'acide mycophénolique d'environ un tiers, avec risque potentiel de baisse d'efficacité.	A prendre en compte
POSACONAZ	OLE	
	Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire.	Association DECONSEILLEE Association déconseillée:
		- uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole.
- RILPIVIRINE	Diminution des concentrations plasmatiques de rilpivirine par l'inhibiteur de la pompe à protons (absorption diminuée en raison de l'augmentation du pH gastrique).	CONTRE-INDICATION
· ULIPRISTAL		
JEN NOTAL	Risque de diminution de l'effet de l'ulipristal, par diminution de son absorption.	A prendre en compte

ANTISEPTIQUES MERCURIELS

(merbromine, thiomersal)

+ POVIDONE IODÉE

Erythèmes, phlyctènes, voire nécrose cutanéo-muqueuse (formation d'un complexe caustique en cas d'utilisation concomitante d'antiseptiques iodés et mercuriels). L'interaction dépend de la stabilité de l'organo-mercuriel au niveau cutané et de

Association DECONSEILLEE

ANTISPASMODIQUES URINAIRES

(darifenacine, fesoterodine, solifenacine, tolterodine)

+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4

CI - ASDEC - PE Risque de majoration des effets indésirables. Contre-indication: - avec la darifénacine - avec la fésotérodine et la solifénacine, en cas d'insuffisance rénale ou hépatique, modérée à sévère. Association déconseillée : - avec la toltétrodine Précaution d'emploi: - avec la fésotérodine ou la solifénacine, chez le patient à fonction rénale et hépatique normales, réduire la dose à 4 mg ou 5 mg, respectivement, en cas d'association à un inhibiteur puissant du

ANTI-TNF ALPHA

(adalimumab, certolizumab, etanercept, golimumab, infliximab)

Risque de majoration des infections graves.

+ ABATACEPT

	Majoration de l'immunodépression.	Association DECONSEILLEE	
+ ANAKINRA	+ ANAKINRA		
	Risque accru d'infections graves et de neutropénies.	Association DECONSEILLEE	

+ CANAKINUMAB

+ VACCINS VIV

V	ANTS ATTÉNUÉS	
	Risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle.	CONTRE-INDICATION
		Et pendant les 3 mois suivant l'arrêt du traitement.

Association DECONSEILLEE

ANTITUSSIFS MORPHINE-LIKE

(dextromethorphane, noscapine, pholcodine)

+ ANALGÉSIQUES MORPHINIQUES AGONISTES cas de surdosage

+ METHADONE		
	Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en cas de surdosage.	A prendre en compte

ANTITUSSIFS MORPHINIQUES VRAIS

(codeine, ethylmorphine)

+ ANALGÉSIQUES MORPHINIQUES AGONISTES

ROLO MONTHINGOLO ACCINCTEC		
	Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en cas de surdosage.	A prendre en compte
νE		

+ METHADON

Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en cas de surdosage.

Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en

A prendre en compte

A prendre en compte

+ MORPHINIQUES AGONISTES-ANTAGONISTES

Diminution de l'effet antalgique ou antitussif du morphinique, par blocage compétitif des récepteurs, avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage.

Association DECONSEILLEE

ANTIVITAMINES K

ANTI-INFECTIEUX ET INR

De nombreux cas d'augmentation de l'activité des antivitamines K ont été rapportés chez des patients recevant des antibiotiques. Le contexte infectieux ou inflammatoire marqué, l'âge et l'état général du patient apparaissent comme des facteurs de risque. Dans ces circonstances, il apparaît difficile de faire la part entre la pathologie infectieuse et son traitement dans la survenue du déséquilibre de l'INR. Cependant, certaines classes d'antibiotiques sont davantage impliquées : il s'agit notamment des fluoroquinolones, des macrolides, des cyclines, du cotrimoxazole et de certaines céphalosporines, qui imposent, dans ces conditions, de renforcer la surveillance de l'INR.

(acenocoumarol, fluindione, phenindione, warfarine)

+ ALCOOL	(BOISSON	OU EXCIPIENT)

Variations possibles de l'effet anticoagulant, avec augmentation en cas d'intoxication aiguë ou diminution en cas d'alcoolisme chronique (métabolisme augmenté).

A prendre en compte

+ ALLOPURINOL

Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique (diminution de son métabolisme hépatique).

Précaution d'emploiContrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'allopurinol et 8 jours après

+ ALPHA-TOCOPHEROL

Avec la vitamine E utilisée à des doses supérieures ou égales à 500 mg/j : augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.

Précaution d'emploi

son arrêt.

Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par vitamine E et après son arrêt

+ AMINOGLUTETHIMIDE

Décrit pour warfarine et acénocoumarol. Diminution de l'effet de l'antivitamine K, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'aminogluthétimide.

Précaution d'emploi

Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par aminogluthétimide et deux semaines après son arrêt.

+ AMIODARONE

Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.

Précaution d'emploi

Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'amiodarone et 8 jours après son arrêt

+ ANDROGÈNES

Augmentation du risque hémorragique par effet direct sur la coagulation et/ou les systèmes fibrinolytiques.

Précaution d'emploi

Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'androgène et après son arrêt.

+ ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES

Diminution (ou, rarement, augmentation avec la phénytoïne) de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme hépatique par l'anticonvulsivant inducteur.

Précaution d'emploi

Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'anticonvulsivant inducteur et 8 jours après son arrêt.

+ ANTIPURINES

Diminution de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme hépatique.

Précaution d'emploi

Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K à la mise en route du traitement par l'immunomodulateur et après son arrêt.

+ APREPITANT

Risque de diminution de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme hépatique par l'aprépitant.

Précaution d'emploi

Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation de la posologie de l'antivitamine K pendant et après l'association.

+ BENZBROMARONE

Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.

Précaution d'emploi

Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la benzbromarone et après son arrêt.

+ BOSENTAN

Diminution de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme hépatique.

Précaution d'emploi

Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K.

31/226

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr

+ CEFAMANDO	OLE	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la céphalosporine et après son arrêt.
- CEFOPERAZ	ZONE	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la céphalosporine et après son arrêt.
- CEFOTETAN	1	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la céphalosporine et après son arrêt.
CEFTRIAXO	NE	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la céphalosporine et après son arrêt.
CIMETIDINE		
	Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j : augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique (diminution de son métabolisme hépatique).	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la cimétidine et 8 jours après son arrêt.
+ CLINDAMYC	INE	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par clindamycine et après son arrêt.
+ COLCHICINE	•	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la colchicine et 8 jours après son arrêt.
+ CYCLINES		
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la cycline et après son arrêt.
+ CYTOTOXIQ	UES	
	Augmentation du risque thrombotique et hémorragique au cours des affections tumorales. De surcroit, possible interaction entre les AVK et la chimiothérapie.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR.
- DANAZOL		
	Augmentation du risque hémorragique par effet direct sur la coagulation et/ou les systèmes fibrinolytiques.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le danazol et après son arrêt.
+ DEFERASIR	OX .	
	Majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif.	A prendre en compte
+ DISULFIRAM	IE	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le disulfirame et 8 jours après son arrêt.
+ DRONEDAR	ONE	1 2
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la dronédarone et 8 jours après son arrêt.
+ ECONAZOLE		1
	Quelle que soit la voie d'administration de l'éconazole : augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par éconazole et après son arrêt.

	33	
+ EFAVIRENZ		
	Diminution de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K.
+ FIBRATES		
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le fibrate et 8 jours après son arrêt.
+ FLUCONAZO)LE	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le fluconazole et 8 jours après son arrêt.
+ FLUOROQUII	NOLONES	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la fluoroquinolone et après son arrêt.
+ FLUOROURA	ACILE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AUTRES FLUOROPYRI	MIDINES)
	Augmentation importante de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Association DECONSEILLEE Si elle ne peut être évitée, contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le cytotoxique et 8 jours après son arrêt.
+ GRISEOFUL\	/INE	
	Diminution de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme hépatique par la griséofulvine.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la griséofulvine et 8 jours après son arrêt.
+ HÉPARINES	NON FRACTIONNÉES (DOSES CURATIVES ET/OU SUJET	ÂGÉ)
	Augmentation du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Lors du relais de l'héparine par l'antivitamine K, renforcer la surveillance clinique.
+ INHIBITEURS	DE L'HMG-COA RÉDUCTASE (STATINES)	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K.
+ INHIBITEURS	DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
	Variation de l'effet de l'antivitamine K, le plus souvent dans le sens d'une diminution.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant la durée du traitement.
+ ITRACONAZO	OI F	
+ MAGONALO	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'itraconazole et 8 jours après son arrêt.
+ LEVOCARNIT		
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la lévocarnitine et 8 jours après son arrêt.
+ MACROLIDES	S (SAUF SPIRAMYCINE)	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque	Précaution d'emploi
	hémorragique.	Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le macrolide et après son arrêt.
+ METHYLPRE	hémorragique.	de l'antivitamine K pendant le traitement par le macrolide et après son
+ METHYLPRE	hémorragique.	de l'antivitamine K pendant le traitement par le macrolide et après son
+ METHYLPRE + MICONAZOLI	hémorragique. **DNISOLONE** Pour des doses de 0,5 à 1g de méthylprednisolone administrées en bolus : augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	de l'antivitamine K pendant le traitement par le macrolide et après son arrêt. Précaution d'emploi Contrôle de l'INR 2 à 4 jours après le bolus de méthylprednisolone ou

	<u> </u>	
- MILLEPERTU	JIS	
	Diminution des concentrations plasmatiques de l'antivitamine K, en raison de son effet inducteur enzymatique, avec risque de baisse d'efficacité voire d'annulation de l'effet dont les conséquences peuvent être éventuellement graves (évènement thrombotique).	CONTRE-INDICATION En cas d'association fortuite, ne pas interrompre brutalement la prise de millepertuis mais contrôler l'INR avant puis après l'arrêt du millepertuis.
NEVIRAPINE		
	Diminution de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K.
NOSCAPINE		
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Association DECONSEILLEE
ORLISTAT		
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque	Précaution d'emploi
	hémorragique.	Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'orlistat et après son arrêt.
PARACETAN	NOL	
	Risque d'augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique en cas de prise de paracétamol aux doses maximales (4 g/j) pendant au moins 4 jours.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le paracétamol et après son arrêt.
PENTOXIFYL	LINE	
	Augmentation du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la pentoxifylline et 8 jours après son arrêt.
+ PHENYLBUT	TAZONE	
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	Pour toutes les formes de phénylbutazone, y compris locales : augmentation du risque hémorragique (inhibition de la fonction plaquettaire et agression de la muqueuse gastroduodénale par les anti-inflammatoires non stéroïdiens).	CONTRE-INDICATION
+ PRISTINAMY	,	
+ / NISTINAIII I	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque	Précaution d'emploi
	hémorragique.	Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la pristinamycine et après son arrêt.
PROGUANIL		
	Risque d'augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le proguanil et après son arrêt.
PROPAFENC	ONE	
	Augmentation de l'effet anticoagulant et du risque hémorragique. Mécanisme invoqué : inhibition du métabolisme de l'antivitamine K.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la propafénone et après son arrêt.
RIFAMPICINE		
- 1	Diminution de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la rifampicine et 8 jours après son arrêt.
ROPINIROLE		
	Augmentation du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par ropinirole et après son
+ SUCRALFAT		arrêt.
JUCKALFAI	Diminution de l'absorption digestive de l'antivitamine K.	Précaution d'emploi
	Diffination de l'absorption digestive de l'afflivitatiffe N.	Prendre le sucralfate à distance de l'antivitamine K (plus de 2 heures, si
		possible).
+ SULFAFURA	ZOL	possible).

+ SULFAME		
	THIZOL	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement anti-infectieux et 8 jours après son arrêt.
SULFAME	THOXAZOLE	
	Augmentation importante de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, contrôle plus fréquent de l'INR et adaptation de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par cotrimoxazole et après son arrêt.
+ TAMOXIFE	ENE	
	Risque d'augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K.
+ THROMBO	DLYTIQUES	
	Augmentation du risque hémorragique.	A prendre en compte
+ TIBOLONE	 ≣	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la tibolone et après son arrêt.
+ TRAMADO	DL	
	Risque d'augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le tramadol et après son arrêt.
VORICON	AZOLE	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique par diminution de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par voriconazole et 8 jours après son arrêt.
PIXABAN		
Voir aussi : ar	nticoagulants oraux	
- ANTICON	/ULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
	Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par l' anticonvulsivant inducteur enzymatique, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
⊾ INHIRITFI	IRS PUISSANTS DU CYP3A4	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'apixaban par l'inhibiteur, avec majoration du risque de saignement.	Association DECONSEILLEE
RIFAMPIC	INF	
RIFAMIPIC		
FRIFAMPIC	Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par la rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
	Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par la rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
POMORP	Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par la rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	
POMORP	Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par la rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique. PHINE httparkinsoniens dopaminergiques - dopaminergiques - médicaments sédat	
POMORP	Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par la rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique. PHINE Intiparkinsoniens dopaminergiques - dopaminergiques - médicaments sédat	ifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique
POMORP	Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par la rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique. PHINE httparkinsoniens dopaminergiques - dopaminergiques - médicaments sédat	
APOMORP Voir aussi : ar • ONDANSE	Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par la rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique. PHINE Intiparkinsoniens dopaminergiques - dopaminergiques - médicaments sédat ETRON Des hypotensions sévères et des pertes de connaissance ont été rapportées lors de l'association d'ondansetron avec l'apomorphine.	ifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique
APOMORP Voir aussi : ar • ONDANSE	Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par la rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique. PHINE Intiparkinsoniens dopaminergiques - dopaminergiques - médicaments sédat ETRON Des hypotensions sévères et des pertes de connaissance ont été rapportées lors de l'association d'ondansetron avec l'apomorphine.	ifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique
APOMORP Voir aussi : ar • ONDANSE	Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par la rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique. PHINE Intiparkinsoniens dopaminergiques - dopaminergiques - médicaments sédat ETRON Des hypotensions sévères et des pertes de connaissance ont été rapportées lors de l'association d'ondansetron avec l'apomorphine.	ifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique
POMORP Voir aussi : ar ONDANSE PREPITA ANTICONV	Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par la rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique. PHINE Intiparkinsoniens dopaminergiques - dopaminergiques - médicaments sédate ETRON Des hypotensions sévères et des pertes de connaissance ont été rapportées lors de l'association d'ondansetron avec l'apomorphine. NT VULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Risque de diminution très importante des concentrations d'aprépitant.	ifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique CONTRE-INDICATION
APOMORP Voir aussi : ar + ONDANSE	Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par la rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique. PHINE Intiparkinsoniens dopaminergiques - dopaminergiques - médicaments sédate ETRON Des hypotensions sévères et des pertes de connaissance ont été rapportées lors de l'association d'ondansetron avec l'apomorphine. NT VULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Risque de diminution très importante des concentrations d'aprépitant.	ifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique CONTRE-INDICATION

	GESTATIFS CONTRACEPTIFS	
ESTROPROG	Diminution des concentrations de l'estroprogestatif ou du	Précaution d'emploi
	progestatif, avec risque de moindre efficacité contraceptive.	Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.
IFOSFAMIDE	:	Sulvani.
II GOI AIIIDE	Risque d'augmentation de la neurotoxicité de l'ifosfamide.	A prendre en compte
ITRACONAZO	OLE	
	Augmentation des concentrations d'aprépitant par diminution de son métabolisme hépatique par l'itraconazole.	A prendre en compte
PIMOZIDE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
PROGESTAT	TIFS CONTRACEPTIFS	
	(Sauf stérilet), diminution des concentrations du progestatif, avec risque de moindre efficacité contraceptive.	Précaution d'emploi Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.
- RIFAMPICINE	Diminution très importante des concentrations d'aprépitant.	Association DECONSEILLEE
+ AMINOSIDES	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside.	CONTRE-INDICATION
	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside.	CONTRE-INDICATION
TAZANAVIF	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside.	CONTRE-INDICATION
TAZANAVIF Voir aussi : inhibi	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside.	CONTRE-INDICATION
TAZANAVIF Voir aussi : inhibi	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside. Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside.	CONTRE-INDICATION A prendre en compte
TAZANAVIF Voir aussi : inhibi · ANTISÉCRÉT	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside. Riteurs de protéases boostés par ritonavir TOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution des concentrations plasmatiques de	
TAZANAVIF Voir aussi : inhibi - ANTISÉCRÉT	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside. Riteurs de protéases boostés par ritonavir TOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'atazanavir.	
TAZANAVIF Voir aussi : inhibi ANTISÉCRÉT	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside. Riteurs de protéases boostés par ritonavir TOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'atazanavir. TOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution très importante des concentrations plasmatiques de l'atazanavir, avec risque d'échec thérapeutique.	A prendre en compte
TAZANAVIF Voir aussi : inhibi ANTISÉCRÉT	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside. Riteurs de protéases boostés par ritonavir TOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'atazanavir. TOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution très importante des concentrations plasmatiques de l'atazanavir, avec risque d'échec thérapeutique.	A prendre en compte
TAZANAVIF Voir aussi : inhibi ANTISÉCRÉT ANTISÉCRÉT BUPRENORE	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside. Risque de protéases boostés par ritonavir TOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'atazanavir. TOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution très importante des concentrations plasmatiques de l'atazanavir, avec risque d'échec thérapeutique. PHINE Risque de majoration ou de diminution des effets de la buprénorphine, à la fois par inhibition et accélération de son métabolisme par l'inhibiteur de protéases.	A prendre en compte Association DECONSEILLEE
TAZANAVIF Voir aussi : inhibi ANTISÉCRÉT ANTISÉCRÉT BUPRENORE	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside. Risque de protéases boostés par ritonavir TOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'atazanavir. TOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution très importante des concentrations plasmatiques de l'atazanavir, avec risque d'échec thérapeutique. PHINE Risque de majoration ou de diminution des effets de la buprénorphine, à la fois par inhibition et accélération de son métabolisme par l'inhibiteur de protéases.	A prendre en compte Association DECONSEILLEE
TAZANAVIF Voir aussi : inhibi - ANTISÉCRÉT - ANTISÉCRÉT - BUPRENORF	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside. Risque de protéases boostés par ritonavir TOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'atazanavir. TOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution très importante des concentrations plasmatiques de l'atazanavir, avec risque d'échec thérapeutique. PHINE Risque de majoration ou de diminution des effets de la buprénorphine, à la fois par inhibition et accélération de son métabolisme par l'inhibiteur de protéases. MYCINE Augmentation des concentrations plasmatiques de clarithromycine et inhibition de la formation de son métabolite actif.	A prendre en compte Association DECONSEILLEE A prendre en compte Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
TAZANAVIF Voir aussi : inhibi ANTISÉCRÉT ANTISÉCRÉT BUPRENORF	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside. Risque de protéases boostés par ritonavir TOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'atazanavir. TOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution très importante des concentrations plasmatiques de l'atazanavir, avec risque d'échec thérapeutique. PHINE Risque de majoration ou de diminution des effets de la buprénorphine, à la fois par inhibition et accélération de son métabolisme par l'inhibiteur de protéases. MYCINE Augmentation des concentrations plasmatiques de clarithromycine	A prendre en compte Association DECONSEILLEE A prendre en compte Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début
+ ANTISÉCRÉT	Risque de potentialisation de la toxicité rénale de l'aminoside. Risque de protéases boostés par ritonavir TOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'atazanavir. TOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution très importante des concentrations plasmatiques de l'atazanavir, avec risque d'échec thérapeutique. PHINE Risque de majoration ou de diminution des effets de la buprénorphine, à la fois par inhibition et accélération de son métabolisme par l'inhibiteur de protéases. MYCINE Augmentation des concentrations plasmatiques de clarithromycine et inhibition de la formation de son métabolite actif. Risque de baisse de l'efficacité de l'atazanavir par augmentation de son métabolisme hépatique.	A prendre en compte Association DECONSEILLEE A prendre en compte Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Association DECONSEILLEE Si l'association s'avère nécessaire, adaptation posologique de l'atazanavir avec surveillance clinique et biologique régulière,

+ TENOFOVIR DISOPROXIL

Diminution d'environ un tiers de l'exposition à l'atazanavir chez le patient en cas d'association au ténofovir, comparativement au sujet sain recevant la même association.

A prendre en compte

Ne pas administrer l'atazanavir avec le ténofovir sans ritonavir.

ATOMOXETINE

Voir aussi : médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques - médicaments à l'origine d'un syndrome sérotoninergique

+ FLUOXETINE

Risque d'augmentation des effets indésirables de l'atomoxétine, par diminution importante de son métabolisme hépatique.

Association DECONSEILLEE

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'atomoxétine pendant le traitement par l'inhibiteur et après son arrêt.

+ PAROXETINE

Risque d'augmentation des effets indésirables de l'atomoxétine, par diminution importante de son métabolisme hépatique.

Association DECONSEILLEE

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'atomoxétine pendant le traitement par l'inhibiteur et après son arrêt.

+ QUINIDINE

Risque d'augmentation des effets indésirables de l'atomoxétine, par diminution importante de son métabolisme hépatique.

Association DECONSEILLEE

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'atomoxétine pendant le traitement par l'inhibiteur et après son arrêt.

+ TERBINAFINE

Risque d'augmentation des effets indésirables de l'atomoxétine, par diminution importante de son métabolisme hépatique.

Association DECONSEILLEE

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'atomoxétine pendant le traitement par l'inhibiteur et après son arrêt.

ATORVASTATINE

Voir aussi : inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase (statines) - substrats à risque du CYP3A4

+ JUS DE PAMPLEMOUSSE

Augmentation des concentrations plasmatiques de l'hypolipémiant, avec risque de survenue d'effets indésirables, notamment musculaires.

A prendre en compte

+ AZITHROMYCINE

Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant.

Précaution d'emploi

Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant ou une autre statine non concernée par ce type d'interaction.

+ BOCEPREVIR

Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique de l'atorvastatine.

Précaution d'emploi

Ne pas dépasser la posologie de 20mg/jour d'atorvastatine. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint à cette posologie, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.

+ CICLOSPORINE

Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholesterolémiant.

Précaution d'emploi

Ne pas dépasser la posologie de 10mg/jour d'atorvastatine. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint à cette posologie, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.

+ CLARITHROMYCINE

Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholesterolémiant.

Précaution d'emploi

Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.

+ DILTIAZEM

Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant.

Précaution d'emploi

Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant ou une autre statine non concernée par ce type d'interaction.

+ ERYTHROMYCINE

Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholesterolémiant.

Précaution d'emploi

Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.

+ INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR

Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'atorvastatine).

Association DECONSEILLEE

Utiliser des doses plus faibles d'atorvastatine. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.

	30	
+ ITRACONAZO	DLE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'atorvastatine).	CONTRE-INDICATION
+ KETOCONAZ	OLE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'atorvastatine).	CONTRE-INDICATION
+ OMBITASVIR	+ PARITAPRÉVIR	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'atorvastatine par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
+ POSACONAZ	OLE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'inhibiteur de l'HMG-CoA reductase).	CONTRE-INDICATION
+ RANOLAZINE		
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse par inhibition du métabolisme de l'atorvastatine par la ranolazine.	Précaution d'emploi Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant ou une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ RIFAMPICINE	<u> </u>	
	Diminution très importante des concentrations plasmatiques d'atorvastatine, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Association DECONSEILLEE
+ ROXITHROM	YCINE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse.	Précaution d'emploi Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant.
+ STIRIPENTOL		
	Risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant).	CONTRE-INDICATION
+ TELAPREVIR		
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'atorvastatine).	CONTRE-INDICATION
+ TELITHROMY	CINF	
, ,	Risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant).	CONTRE-INDICATION
+ VERAPAMIL	1	1
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant.	Précaution d'emploi Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
ATOVAQUON	IE	
+ EFAVIRENZ		
	Diminution des concentrations plasmatiques d'atovaquone par l'inducteur enzymatique.	Association DECONSEILLEE
⊥ INHIRITEI ID©	DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
DII LONG	Diminution, éventuellement très importante, des concentrations plasmatiques de l'atovaquone par augmentation de son métabolisme.	Association DECONSEILLEE
+ RIFABUTINE		
	Diminution modérée des concentrations plasmatiques d'atovaquone par l'inducteur enzymatique.	A prendre en compte

+ RIFAMPICINE Diminution des concentrations plasmatiques d'atovaquone par **Association DECONSEILLEE** l'inducteur enzymatique. **AUTRES CORTICOÏDES, NOTAMMENT INHALÉS** (budesonide, ciclesonide, fluticasone, mometasone) + INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR En cas d'utilisation prolongée par voie orale ou inhalée : A prendre en compte augmentation des concentrations plasmatiques du corticoïde par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur de protéases, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde voire d'une insuffisance surrénalienne. + ITRACONAZOLE En cas d'utilisation prolongée par voie orale ou inhalée : A prendre en compte augmentation des concentrations plasmatiques du corticoïde par diminution de son métabolisme hépatique par l'itraconazole, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde voire d'une insuffisance surrénalienne. + KETOCONAZOLE En cas d'utilisation prolongée par voie orale ou inhalée : A prendre en compte augmentation des concentrations plasmatiques du corticoïde par diminution de son métabolisme hépatique par le kétoconazole, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde voire d'une insuffisance surrénalienne + VORICONAZOLE En cas d'utilisation prolongée par voie orale ou inhalée : A prendre en compte augmentation des concentrations plasmatiques du corticoïde par diminution de son métabolisme hépatique par le voriconazole, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde voire d'une insuffisance surrénalienne **AVANAFIL** Voir aussi : inhibiteurs de la phosphodiesterase de type 5 - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique JUS DE PAMPLEMOUSSE Augmentation des concentrations plasmatiques de l'avanafil, avec **Association DECONSEILLEE** risque d'hypotension. **AZITHROMYCINE** Voir aussi : macrolides (sauf spiramycine) + ATORVASTATINE Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à Précaution d'emploi type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant ou une autre de l'hypocholestérolémiant. statine non concernée par ce type d'interaction. + CICLOSPORINE Risque d'augmentation des concentrations sanguines de Précaution d'emploi ciclosporine et de la créatininémie. Dosage des concentrations sanguines de la ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après l'arrêt du macrolide. + DIGOXINE Augmentation de la digoxinémie par augmentation de son Précaution d'emploi absorption Surveillance clinique et éventuellement de la digoxinémie pendant le traitement par l'azithromycine et après son arrêt. + MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de Précaution d'emploi torsades de pointes. Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association. + SIMVASTATINE Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à Précaution d'emploi type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant ou une autre de l'hypocholestérolémiant. statine non concernée par ce type d'interaction. **AZTREONAM**

+ VALPROÏQUE (ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPROMIDE

Risque de survenue de crises convulsives, par diminution des concentrations plasmatiques de l'acide valproïque.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique, dosages plasmatiques et adaptation éventuelle de la posologie de l'anticonvulsivant pendant le traitement par l'anti-infectieux et après son arrêt.

BACLOFENE Voir aussi : médicaments sédatifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique + ANTIDÉPRESSEURS IMIPRAMINIQUES Risque d'augmentation de l'hypotonie musculaire. A prendre en compte + LEVODOPA Risque d'aggravation du syndrome parkinsonien ou d'effets A prendre en compte indésirables centraux (hallucinations visuelles, état confusionnel, céphalées). **BARBITURIQUES** (allobarbital, amobarbital, barbital, butalbital, butobarbital, cyclobarbital, hexobarbital, methylphenobarbital, pentobarbital, primidone, secbutabarbital, sécobarbital, thiopental, vinbarbital, vinylbital) + BENZODIAZÉPINES ET APPARENTÉS Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en A prendre en compte + MORPHINIQUES Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en A prendre en compte cas de surdosage **BÉDAQUILINE** + INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de bédaquiline par **Association DECONSEILLEE** augmentation de son métabolisme par l'inducteur. + INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4 Augmentation des concentrations plasmatiques de bédaquiline par **Association DECONSEILLEE** diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur. Si l'association est nécessaire, une surveillance ECG plus fréquente et une surveillance des transaminases sont recommandées. + MILLEPERTUIS Association DECONSELLER Risque de diminution des concentrations plasmatiques de bédaquiline par augmentation de son métabolisme par l'inducteur. BÉLATACEPT + VACCINS VIVANTS ATTÉNUÉS Association DECONSEILLEE Risque de maladie vaccinale généralisée, éventuellement mortelle. **BENZBROMARONE** Voir aussi : uricosuriques + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique. Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la benzbromarone et après BENZODIAZÉPINES ET APPARENTÉS (alprazolam, avizafone, bromazepam, brotizolam, camazepam, chlordiazepoxide, clobazam, clonazepam, clorazepam, clorazepam, cloxazolam, delorazepam, diazepam, estazolam, fludiazepam, flunitrazepam, fluriazepam, halazepam, haloxazolam, ketazolam, loflazépate, loprazolam, lorazepam, lormetazepam, medazepam, midazolam, nimetazepam, nitrazepam, nordazepam, oxazepam, oxazolam, pinazepam, temazepam, tetrazepam, zolpidem, zopiclone) + BARBITURIQUES Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en A prendre en compte cas de surdosage. + BUPRENORPHINE Avec la buprénorphine utilisée en traitement de substitution : risque A prendre en compte majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale. Evaluer attentivement le rapport bénéfice/risque de cette association. Informer le patient de la nécessité de respecter les doses prescrites.

40/226

	41	
+ CLOZAPINE		
	Risque accru de collapsus avec arrêt respiratoire et / ou cardiaque.	A prendre en compte
+ MORPHINIQU	ES	
	Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en	A prendre en compte
	cas de surdosage.	·
BÊTA-2 MIMÉ	TIQUES	
•	rine, salbutamol, terbutaline)	
+ HALOTHANE	T	
	En cas d'intervention obstétricale, majoration de l'inertie utérine avec risque hémorragique ; par ailleurs, troubles du rythme	Association DECONSEILLEE
	ventriculaires graves, par augmentation de la réactivité cardiaque.	Interrompre le traitement par bêta-2 mimétiques si l'anesthésie doit se faire sous halothane.
+ INSULINE		
	Elévation de la glycémie par le bêta-2 mimétique.	Précaution d'emploi
		Renforcer la surveillance sanguine et urinaire.
SULFAMIDES	HYPOGLYCÉMIANTS	
	Elévation de la glycémie par le bêta-2 mimétique.	Précaution d'emploi
		Renforcer la surveillance sanguine et urinaire. Passer éventuellement à
		l'insuline, le cas échéant.
BÊTA-BLOQU	JANTS (SAUF ESMOLOL ET SOTALOL)	
		unolol, metipranolol, metoprolol, nadolol, nadoxolol, nebivolol, oxprenolol,
	lol, tertatolol, timolol)	motor, metipration, metoprotor, nadotor, nadoxolor, neotvotor, exprendior,
+ AMIODARONI	E	
	Troubles de l'automatisme et de la conduction (suppression des	Précaution d'emploi
	mécanismes sympathiques compensateurs).	Surveillance clinique et ECG.
+ ANTIARYTHM	IIQUES CLASSE I (SAUF LIDOCAÏNE)	
. ,	Troubles de la contractilité, de l'automatisme et de la conduction	Précaution d'emploi
	(suppression des mécanismes sympathiques compensateurs).	Surveillance clinique et ECG.
PÊTA BLOOL	JANTS (SAUF ESMOLOL)	
	•	
	ioi, betunoioi, betaxoloi, bisoproioi, carteoloi, celiproloi, labetaloi, levobu lol, sotalol, tertatolol, timolol)	unolol, metipranolol, metoprolol, nadolol, nadoxolol, nebivolol, oxprenolol,
	UES VOLATILS HALOGÉNÉS	
TANEOTTIEOIQ	Réduction des réactions cardiovasculaires de compensation par les	Précaution d'emploi
	bêta-bloquants. L'inhibition bêta-adrénergique peut être levée	En règle générale, ne pas arrêter le traitement bêta-bloquant et, de
	durant l'intervention par les bêta-mimétiques.	toute façon, éviter l'arrêt brutal. Informer l'anesthésiste de ce traitement.
A A 1 T 11 11 12 T T T	ENOCUED OF ALEX	
+ ANTIHYPERT	ENSEURS CENTRAUX	
	Augmentation importante de la pression artérielle en cas d'arrêt brutal du traitement par l'antihypertenseur central.	Précaution d'emploi
	S. S. S. G.	Eviter l'arrêt brutal du traitement par l'antihypertenseur central. Surveillance clinique.
+ ANTI-INFLAM	MATOIRES NON STÉROÏDIENS	
	Réduction de l'effet antihypertenseur (inhibition des	A prendre en compte
	prostaglandines vasodilatatrices par les anti-inflammatoires non stéroïdiens et rétention hydrosodée avec la phénylbutazone).	
	,	
+ DIHYDROPYR	RIDINES	
	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en	A prendre en compte
	insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets	
	inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion	
	hémodynamique excessive.	
+ DILTIAZEM		
	Troubles de l'automatisme (bradycardie excessive, arrêt sinusal),	Association DECONSEILLEE
	troubles de la conduction sino-auriculaire et auriculo-ventriculaire et	Une telle association ne doit se faire que sous surveillance clinique et
	défaillance cardiaque.	ECG étroite, en particulier chez le sujet âgé ou en début de traitement.
+ DIPYRIDAMO	ı F	
T DIT TRIDAWO		A proper on compte
	Avec le dipyridamole par voie injectable : majoration de l'effet antihypertenseur.	A prendre en compte

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr 41/226

	42	
GLINIDES		
	Tous les bêta-bloquants peuvent masquer certains symptômes de	Précaution d'emploi
	l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Prévenir le patient et renforcer, surtout en début de traitement, l'autosurveillance glycémique.
GLIPTINES		
	Tous les bêtabloquants peuvent masquer certains symptômes de	Précaution d'emploi
	l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Prévenir le patient et renforcer, surtout en début de traitement, l'autosurveillance glycémique.
INSULINE		
	Tous les bêtabloquants peuvent masquer certains symptômes de	Précaution d'emploi
	l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Prévenir le patient et renforcer, surtout en début de traitement, l'autosurveillance glycémique.
LIDOCAINE		
	Avec la lidocaïne utilisée par voie IV : augmentation des	Précaution d'emploi
	concentrations plasmatiques de lidocaïne avec possibilité d'effets indésirables neurologiques et cardiaques (diminution de la clairance hépatique de la lidocaïne).	Surveillance clinique, ECG et éventuellement contrôle des concentrations plasmatiques de lidocaïne pendant l'association et après l'arrêt du bêta-bloquant. Adaptation si besoin de la posologie de la lidocaïne.
PROPAFEN	IONE	
	Troubles de la contractilité, de l'automatisme et de la conduction (suppression des mécanismes sympathiques compensateurs).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG.
+ SULFAMID	ES HYPOGLYCÉMIANTS	
	Tous les bêta-bloquants peuvent masquer certains symptômes de	Précaution d'emploi
	l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Prévenir le patient et renforcer, surtout en début de traitement, l'autosurveillance glycémique.
· VERAPAMI	L	
	Troubles de l'automatisme (bradycardie excessive, arrêt sinusal),	Association DECONSEILLEE
	trouble de la conduction sino-auriculaire et auriculo-ventriculaire et défaillance cardiaque.	Une telle association ne doit se faire que sous surveillance clinique et ECG étroite, en particulier chez le sujet âgé ou en début de traitement.
ÊTA-BLO	QUANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE	
A l'heure actue Les interactions que celles reno classiques des	lle, 4 bêta-bloquants ont l'indication "insuffisance cardiaque" : le carvédilol s médicamenteuses des bêta-bloquants, lorsqu'ils sont prescrits dans l'ins	uffisance cardiaque, peuvent avoir des conséquences cliniques plus sévère associations médicamenteuses, couramment réalisées dans les indications
contraignant.		
(bisoprolol, car	vedilol, metoprolol, nebivolol)	
AMIODARO	NE	
	Troubles de l'automatisme et de la conduction cardiaque avec risque de bradycardie excessive.	Précaution d'emploi
	lisque de Diauycaldie excessive.	Surveillance clinique et ECG régulière.
ANESTHÉS	IQUES VOLATILS HALOGÉNÉS	
	Réduction des réactions cardiovasculaires de compensation par les	Précaution d'emploi
	bêta-bloquants. L'inhibition bêta-adrénergique peut être levée durant l'intervention par les bêta-stimulants.	En règle générale, ne pas arrêter le traitement bêta-bloquant et, de toute façon, éviter l'arrêt brutal. Informer l'anesthésiste de ce traitement.
+ ANTIARYTI	HMIQUES CLASSE I (SAUF LIDOCAÏNE)	
	Effet inotrope négatif avec risque de décompensation cardiaque.	CONTRE-INDICATION
		I and the second

+ ANTICHOLINESTÉRASIQUES

Risque de bradycardie excessive (addition des effets bradycardisants).

Précaution d'emploi

Surveillance clinique régulière, notamment en début d'association.

+ ANTIDÉPRESSEURS IMIPRAMINIQUES

Effet vasodilatateur et risque d'hypotension, notamment orthostatique (effet additif).

A prendre en compte

+ ANTIHYPERTENSEURS CENTRAUX

Diminution centrale du tonus sympathique et effet vasodilatateur des antihypertenseurs centraux, préjudiciables en cas d'insuffisance cardiaque traitée par bêta-bloquant et vasodilatateur.

Association DECONSEILLEE

+ DIGOXINE		
	Troubles de l'automatisme (bradycardie, arrêt sinusal) et troubles de la conduction sino-auriculaire et auriculo-ventriculaire.	A prendre en compte
+ DIHYDROPY	RIDINES	
	Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêtabloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive.	A prendre en compte
+ DILTIAZEM		
	Effet inotrope négatif avec risque de décompensation de l'insuffisance cardiaque, troubles de l'automatisme (bradycardie, arrêt sinusal) et troubles de la conduction sino-auriculaire et auriculo-ventriculaire.	Association DECONSEILLEE
+ GLINIDES		
	Tous les bêtabloquants peuvent masquer certains symptômes de l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Précaution d'emploi Prévenir le patient et renforcer, surtout en début de traitement, l'autosurveillance glycémique.
+ INSULINE		
	Tous les bêtabloquants peuvent masquer certains symptômes de l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Précaution d'emploi Prévenir le patient et renforcer, surtout en début de traitement, l'autosurveillance glycémique.
+ LIDOCAINE		
	Effet inotrope négatif avec risque de décompensation cardiaque.	A prendre en compte
+ MÉDICAMEN	TS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POI	NTES
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et électrocardiographique.
+ NEUROLEPT	TQUES	
	Effet vasodilatateur et risque d'hypotension, notamment orthostatique (effet additif).	A prendre en compte
± SIII FAMIDE	S HYPOGLYCÉMIANTS	
1 002171111112	Tous les bêta-bloquants peuvent masquer certains symptômes de l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Précaution d'emploi Prévenir le malade et renforcer, surtout au début du traitement, l'autosurveillance sanguine.
+ VERAPAMIL		
	Effet inotrope négatif avec risque de décompensation de l'insuffisance cardiaque, troubles de l'automatisme (bradycardie, arrêt sinusal) et troubles de la conduction sino-auriculaire et auriculo-ventriculaire.	Association DECONSEILLEE
BISPHOSPH	ONATES	
(acide alendroniq tiludronique, acid		Ironique, acide oxidronique, acide pamidronique, acide risedronique, acide
+ CALCIUM		
	Pour les sels de calcium administrés par voie orale : diminution de l'absorption digestive des bisphosphonates.	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium et antiacides à distance des bisphosphonates (de 30 minutes au minimum à plus de 2 heures, si possible, selon le bisphosphonate).
+ FER		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
· · - · ·	Pour les sels de fer administrés par voie orale : diminution de l'absorption digestive des bisphosphonates.	Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des bisphosphonates (de 30 minutes au minimum à plus de 2 heures, si possible, selon le bisphosphonate).
	F	
SI EOMYCIN		
BLEOMYCIN		
Voir aussi : cytoto + BRENTUXIMA	oxiques	

OCEPREVIR /oir aussi : inhibiteurs puissants du CYP3A4	
ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
Risque de diminution des concentrations plasmatiques de	Association DECONSEILLEE
bocéprévir.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
ATORVASTATINE	
Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique de l'atorvastatine.	Précaution d'emploi Ne pas dépasser la posologie de 20mg/jour d'atorvastatine. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint à cette posologie, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ DROSPIRENONE	
Augmentation de plus du double des concentrations de drospérinone en association avec le bocéprévir.	Association DECONSEILLEE Préférer une contraception avec un autre progestatif, a fortiori en cas d'hyperkaliémie.
+ ESTROGÈNES NON CONTRACEPTIFS	
Diminution de l'efficacité de l'estrogène.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du traitement hormonal pendant l'administration du bocéprévir.
+ ESTROPROGESTATIFS CONTRACEPTIFS	
En dehors de l'association éthinylestradiol (0,035mg)/noréthistérone (1mg), risque de diminution de l'efficacité contraceptive par augmentation du métabolisme hépatique du contraceptif hormonal par le bocéprévir	Précaution d'emploi Utiliser une méthode contraceptive fiable, additionnelle ou alternative, pendant la durée de l'association.
+ IMMUNOSUPPRESSEURS	
Augmentation des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur (notable pour la ciclosporine, extrêmement importante pour le tacrolimus).	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de sa posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	·
Diminution des concentrations du bocéprévir et du lopinavir (ou darunavir ou fosamprénavir), avec risque d'échec thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
+ METHADONE	
Diminution des concentrations plasmatiques de méthadone, avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage, par augmentation de son métabolisme hépatique par le bocéprévir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique régulière et adaptation éventuelle de la posologie de méthadone.
+ PROGESTATIFS CONTRACEPTIFS	
En dehors de l'association éthinylestradiol (0,035mg)/noréthistérone (1mg), risque de diminution de l'efficacité contraceptive par augmentation du métabolisme hépatique du contraceptif hormonal par le bocéprévir	Précaution d'emploi Utiliser une méthode contraceptive fiable, additionnelle ou alternative, pendant la durée de l'association.
+ RIFAMPICINE	
Risque de diminution des concentrations plasmatiques de bocéprévir.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
BORTEZOMIB	
Voir aussi : cytotoxiques - substrats à risque du CYP3A4	
+ INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
Diminution des concentrations du cytotoxique par augmentation de son métabolisme par l'inducteur, avec risque de moindre efficacité.	A prendre en compte
+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4	1
Risque de majoration des effets indésirables, notamment neurologiques, du bortezomib par diminution de son métabolisme.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du bortezomib pendant la durée du traitement par l'inhibiteur enzymatique.
BOSENTAN	
+ ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
Risque de diminution des concentrations plasmatiques de bosentan.	Association DECONSEILLEE

45	
+ ANTIVITAMINES K	
Diminution de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son	Précaution d'emploi
métabolisme hépatique.	Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K.
- CICLOSPORINE	
Diminution importante des concentrations sanguines de la ciclosporine et augmentation des concentrations plasmatiques de bosentan.	CONTRE-INDICATION
ESTROPROGESTATIFS CONTRACEPTIFS	
Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par augmentation	Précaution d'emploi
du métabolisme hépatique du contraceptif hormonal.	Utiliser une méthode contraceptive fiable, additionnelle ou alternative, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.
+ GLIBENCLAMIDE	
Risque de moindre efficacité du glibenclamide par diminution de ses concentrations plasmatiques, en raison de l'effet inducteur du bosentan. Par ailleurs, des cas d'hépatotoxicité ont été rapportés lors de l'association.	Précaution d'emploi Surveillance de la glycémie, adaptation du traitement si besoin, et surveillance des constantes biologiques hépatiques.
+ PROGESTATIFS CONTRACEPTIFS	
Risque de diminution de l'efficacité du contraceptif hormonal par	Précaution d'emploi
augmentation de son métabolisme hépatique.	Utiliser une méthode contraceptive fiable, additionnelle ou alternative, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.
+ RIFAMPICINE	
Risque de diminution, importante pour la rifampicine, des concentrations plasmatiques de bosentan.	Association DECONSEILLEE
BOTULIQUE (TOXINE)	
+ AMINOSIDES	
Risque d'augmentation des effets de la toxine botulique avec les	Association DECONSEILLEE
aminosides (par extrapolation à partir des effets observés au cours du botulisme).	Utiliser un autre antibiotique.
BRADYCARDISANTS	
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment cantiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la pi	
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment d	ilocarpine, des anticholinestérasiques etc. , carvedilol, celiprolol, clonidine, crizotinib, digoxine, diltiazem, disopyramide /abradine, labetalol, levobunolol, mefloquine, metipranolol, metoprolol,
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment d'antiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la pir (acebutolol, ambenonium, amiodarone, atenolol, befunolol, betaxolol, bisoprolol, carteolol donepezil, dronedarone, esmolol, fampridines, fingolimod, galantamine, hydroquinidine, in midodrine, nadolol, nadoxolol, nebivolol, neostigmine, oxprenolol, pasiréotide, pilocarpine	ilocarpine, des anticholinestérasiques etc. , carvedilol, celiprolol, clonidine, crizotinib, digoxine, diltiazem, disopyramide, vabradine, labetalol, levobunolol, mefloquine, metipranolol, metoprolol,
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment de antiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la proposition de la digoxine, de la d	ilocarpine, des anticholinestérasiques etc. , carvedilol, celiprolol, clonidine, crizotinib, digoxine, diltiazem, disopyramide /abradine, labetalol, levobunolol, mefloquine, metipranolol, metoprolol,
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment cantiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la proposition de la digoxine, de la digoxine, de la digoxine, de la digox	ilocarpine, des anticholinestérasiques etc. , carvedilol, celiprolol, clonidine, crizotinib, digoxine, diltiazem, disopyramide vabradine, labetalol, levobunolol, mefloquine, metipranolol, metoprolol, , pindolol, propranolol, pyridostigmine, quinidine, rivastigmine, sotalol,
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment of antiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professional de compartie de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professional de compartie de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professional de compartie de cardinal de compartie de compa	ilocarpine, des anticholinestérasiques etc. , carvedilol, celiprolol, clonidine, crizotinib, digoxine, diltiazem, disopyramide vabradine, labetalol, levobunolol, mefloquine, metipranolol, metoprolol, pindolol, propranolol, pyridostigmine, quinidine, rivastigmine, sotalol, A prendre en compte
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment cantiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la proposition de la digoxine, de la digoxine, de la digoxine, de la digox	ilocarpine, des anticholinestérasiques etc. , carvedilol, celiprolol, clonidine, crizotinib, digoxine, diltiazem, disopyramide vabradine, labetalol, levobunolol, mefloquine, metipranolol, metoprolol, , pindolol, propranolol, pyridostigmine, quinidine, rivastigmine, sotalol,
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment d'antiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la pi (acebutolol, ambenonium, amiodarone, atenolol, befunolol, betaxolol, bisoprolol, carteolol donepezil, dronedarone, esmolol, fampridines, fingolimod, galantamine, hydroquinidine, in midodrine, nadolol, nadoxolol, nebivolol, neostigmine, oxprenolol, pasiréotide, pilocarpine tertatolol, thalidomide, timolol, verapamil) * AUTRES BRADYCARDISANTS Risque de bradycardie excessive (addition des effets). * FINGOLIMOD Potentialisation des effets bradycardisants pouvant avoir des conséquences fatales. Les bêta-bloquants sont d'autant plus à risque qu'ils empêchent les mécanismes de compensation	ilocarpine, des anticholinestérasiques etc. , carvedilol, celiprolol, clonidine, crizotinib, digoxine, diltiazem, disopyramide vabradine, labetalol, levobunolol, mefloquine, metipranolol, metoprolol, pindolol, propranolol, pyridostigmine, quinidine, rivastigmine, sotalol, A prendre en compte Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et ECG continu pendant les 24 heures suivant la première dose.
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment of antiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professione de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professione de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professione de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professione de care de la digoxine, de la professione de care de la digoxine, antique de la digoxine, antique de professione de care de la digoxine, nadoxolol, nadoxolol, neostigmine, oxprenolol, pasiréotide, pilocarpine tertatolol, thalidomide, timolol, verapamil) **AUTRES BRADYCARDISANTS** Risque de bradycardie excessive (addition des effets). **PINGOLIMOD** Potentialisation des effets bradycardisants pouvant avoir des conséquences fatales. Les bêta-bloquants sont d'autant plus à risque qu'ils empêchent les mécanismes de compensation adrénergique. **MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POI.** Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de	ilocarpine, des anticholinestérasiques etc. , carvedilol, celiprolol, clonidine, crizotinib, digoxine, diltiazem, disopyramide vabradine, labetalol, levobunolol, mefloquine, metipranolol, metoprolol, pindolol, propranolol, pyridostigmine, quinidine, rivastigmine, sotalol, A prendre en compte Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et ECG continu pendant les 24 heures suivant la première dose.
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment of antiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professione de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professione de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professione de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professione de la professione de carte de la digoxine, ambiento de la digoxine, actoriore de la digoxine, nadoxolol, nadoxolol, neostigmine, oxprenolol, pasiréotide, pilocarpine tertatolol, thalidomide, timolol, verapamil) **AUTRES BRADYCARDISANTS** Risque de bradycardie excessive (addition des effets). **PINGOLIMOD** Potentialisation des effets bradycardisants pouvant avoir des conséquences fatales. Les bêta-bloquants sont d'autant plus à risque qu'ils empêchent les mécanismes de compensation adrénergique. **MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POI	Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et ECG continu pendant les 24 heures suivant la première dose.
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment of antiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professione de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professione de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professione de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professione de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la professione de la digoxine, de la professione, de la professione, de la professione, de la digoxine, de la professione, de la digoxine, de la professione, de la digoxine, de la digoxine, de la professione, de la digoxine, de la professione, de la digoxine, de la digoxine, de la professione, de la digoxine, de la digoxine, de la professione, de la digoxine, de la digoxine, de la professione, de la digoxine, de la digoxine, de la digoxine, de la professione, de la digoxine, de la digoxine, de la digoxine, de la digoxine, de la professione, de la digoxine, de la di	Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et ECG continu pendant les 24 heures suivant la première dose. NTES Précaution d'emploi
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment of antiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la proposition de la digoxine, de la digoxine, de la proposition de la digoxine, de la proposition de la digoxine, de la proposition de la digoxine, de la proposition de la digoxine, de la dig	Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et ECG continu pendant les 24 heures suivant la première dose. NTES Précaution d'emploi
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment of antiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la pi (acebutolol, ambenonium, amiodarone, atenolol, befunolol, betaxolol, bisoprolol, carteolol donepezil, dronedarone, esmolol, fampridines, fingolimod, galantamine, hydroquinidine, in midodrine, nadolol, nadoxolol, nebivolol, neostigmine, oxprenolol, pasiréotide, pilocarpine tertatolol, thalidomide, timolol, verapamil) * AUTRES BRADYCARDISANTS Risque de bradycardie excessive (addition des effets). * FINGOLIMOD Potentialisation des effets bradycardisants pouvant avoir des conséquences fatales. Les bêta-bloquants sont d'autant plus à risque qu'ils empêchent les mécanismes de compensation adrénergique. * MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POI. Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. BRENTUXIMAB Voir aussi : anticorps monoclonaux (hors anti-TNF alpha) * BLEOMYCINE	Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et ECG continu pendant les 24 heures suivant la première dose. NTES Précaution d'emploi Surveillance clinique et électrocardiographique.
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment of antiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la proposition de la digoxine, de la digoxine, de la proposition de la digoxine, de la proposition de la digoxine, de la proposition de la digoxine, de la proposition de la digoxine, de la dig	Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et ECG continu pendant les 24 heures suivant la première dose. NTES Précaution d'emploi
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment of antiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la pi (acebutolol, ambenonium, amiodarone, atenolol, befunolol, betaxolol, bisoprolol, carteolol donepezil, dronedarone, esmolol, fampridines, fingolimod, galantamine, hydroquinidine, is midodrine, nadolol, nadoxolol, nebivolol, neostigmine, oxprenolol, pasiréotide, pilocarpine tertatolol, thalidomide, timolol, verapamil) ** AUTRES BRADYCARDISANTS Risque de bradycardie excessive (addition des effets). ** FINGOLIMOD Potentialisation des effets bradycardisants pouvant avoir des conséquences fatales. Les bêta-bloquants sont d'autant plus à risque qu'ils empêchent les mécanismes de compensation adrénergique. ** MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POI Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. **BRENTUXIMAB** Voir aussi : anticorps monoclonaux (hors anti-TNF alpha) ** BLEOMYCINE** Risque de majoration de la toxicité pulmonaire.	Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et ECG continu pendant les 24 heures suivant la première dose. NTES Précaution d'emploi Surveillance clinique et électrocardiographique.
De nombreux médicaments peuvent entraîner une bradycardie. C'est le cas notamment of antiarythmiques de classe III, de certains antagonistes du calcium, de la digoxine, de la pi (acebutolol, ambenonium, amiodarone, atenolol, befunolol, betaxolol, bisoprolol, carteolol donepezil, dronedarone, esmolol, fampridines, fingolimod, galantamine, hydroquinidine, in midodrine, nadolol, nadoxolol, nebivolol, neostigmine, oxprenolol, pasiréotide, pilocarpine tertatolol, thalidomide, timolol, verapamil) * AUTRES BRADYCARDISANTS Risque de bradycardie excessive (addition des effets). * FINGOLIMOD Potentialisation des effets bradycardisants pouvant avoir des conséquences fatales. Les bêta-bloquants sont d'autant plus à risque qu'ils empêchent les mécanismes de compensation adrénergique. * MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POI. Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. BRENTUXIMAB Voir aussi : anticorps monoclonaux (hors anti-TNF alpha) * BLEOMYCINE	Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et ECG continu pendant les 24 heures suivant la première dose. NTES Précaution d'emploi Surveillance clinique et électrocardiographique. CONTRE-INDICATION

Risque de majoration ou de diminution des effets de la buprénorphine, à la fois par inhibition et accélération de son métabolisme par l'inhibiteur de protéases.

A prendre en compte

	40	
+ ATAZANAVIR	?	
	Risque de majoration ou de diminution des effets de la buprénorphine, à la fois par inhibition et accélération de son métabolisme par l'inhibiteur de protéases.	A prendre en compte
+ BENZODIAZÉ	ÉPINES ET APPARENTÉS	
	Avec la buprénorphine utilisée en traitement de substitution : risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale.	A prendre en compte Evaluer attentivement le rapport bénéfice/risque de cette association. Informer le patient de la nécessité de respecter les doses prescrites.
+ INHIBITEURS	DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
	Risque de majoration ou de diminution des effets de la buprénorphine, à la fois par inhibition et accélération de son métabolisme par l'inhibiteur de protéases.	A prendre en compte
+ ITRACONAZO	DLE	
	Augmentation des concentrations de buprénorphine par diminution de son métabolisme hépatique, avec risque de majoration de ses effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la buprénorphine pendant le traitement par l'inhibiteur et, le cas échéant, après son arrêt.
+ KETOCONAZ	COLE	
	Augmentation des concentrations de buprénorphine par diminution de son métabolisme hépatique, avec risque de majoration de ses effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la buprénorphine pendant le traitement par l'inhibiteur et, le cas échéant, après son arrêt.
BUPROPION		
Voir aussi : médic + CLOMIPRAM	caments abaissant le seuil épileptogène - sympathomimétiques indirects	
+ CLOWIPRAWI	Risque d'augmentation des effets indésirables de la clomipramine par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la clomipramine pendant le traitement par le bupropion.
+ DESIPRAMIN	E	
	Risque d'augmentation des effets indésirables de la désipramine par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la désipramine pendant le traitement par le bupropion.
+ FLECAINIDE		
	Risque d'augmentation des effets indésirables du flécaïnide par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du flécaïnide pendant le traitement par le bupropion.
+ IMAO IRRÉVE	ERSIBLES	
	Risque de crises hypertensives. Du fait de la durée d'action de l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt.	CONTRE-INDICATION
+ IMAO-A RÉVI	ERSIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU DE MÉTHYI	LÈNE
	Risque de crises hypertensives.	CONTRE-INDICATION
+ IMAO-B		
	Risque de crises hypertensives.	CONTRE-INDICATION
+ MEQUITAZIN	E	
	Risque de majoration des effets indésirables de la méquitazine, par inhibition de son métabolisme par l'inhibiteur enzymatique.	Association DECONSEILLEE
+ METOPROLO	 DL	
	Avec le métoprolol utilisé dans l'insuffisance cardiaque : risque d'augmentation des effets indésirables du métoprolol par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du métoprolol pendant le traitement par le bupropion.
+ NORTRIPTYL	INE	
	Risque d'augmentation des effets indésirables de la nortriptyline par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la nortriptyline pendant le traitement par le bupropion.

+ PROPAFENOI	NE	
	Risque d'augmentation des effets indésirables de la propafénone par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la propafénone pendant le traitement par le bupropion.
+ TAMOXIFENE		
	Risque de baisse de l'efficacité du tamoxifène, par inhibition de la formation de son métabolite actif par la terbinafine.	Association DECONSEILLEE
+ TRAMADOL		
	Augmentation des concentrations plasmatiques du tramadol par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion. De plus, risque de convulsions par addition des effets des deux médicaments.	A prendre en compte
+ VÉMURAFÉNI	В	
	Risque de diminution des concentrations du bupropion, avec augmentation de son métabolite actif et toxicité majorée.	A prendre en compte
BUSPIRONE		
JUS DE PAMI	PLEMOUSSE	
	Risque de majoration des effets indésirables de la buspirone par diminution de son métabolisme par le jus de pamplemousse.	A prendre en compte
+ DIAZEPAM		
	Risque de majoration des effets indésirables de la buspirone.	A prendre en compte
+ DILTIAZEM		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la buspirone par	Précaution d'emploi
	diminution de son métabolisme hépatique par le diltiazem, avec augmentation de ses effets indésirables.	Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la buspirone si nécessaire.
+ ERYTHROMY	CINE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la buspirone par diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration importante de la sédation.	Association DECONSEILLEE
+ ITRACONAZO	LE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la buspirone par diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration importante de la sédation.	Association DECONSEILLEE
+ RIFAMPICINE		
	Diminution des concentrations plasmatiques de la buspirone par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la buspirone pendant le traitement par rifampicine et après son arrêt.
+ VERAPAMIL		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la buspirone par diminution de son métabolisme hépatique par le vérapamil, avec augmentation de ses effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la buspirone si nécessaire.
BUSULFAN	dance	
Voir aussi : cytotox + DEFERASIRO	•	
+ DEI ERAGINO	Risque d'augmentation de la toxicité du busulfan par diminution de sa clairance par le déférasirox.	A prendre en compte
+ ITRACONAZO	LE	
	Avec le busulfan à fortes doses : doublement des concentrations de busulfan par l'itraconazole.	Association DECONSEILLEE
+ METRONIDAZ	OLE	
·	Avec le busulfan à fortes doses : doublement des concentrations de busulfan par le métronidazole.	Association DECONSEILLEE

	48	
CABAZITAXE	L	
Voir aussi : cytoto	xiques - substrats à risque du CYP3A4	
+ INDUCTEURS	SENZYMATIQUES	
	Diminution des concentrations du cytotoxique par augmentation de son métabolisme par l'inducteur, avec risque de moindre efficacité.	A prendre en compte
+ INHIBITEURS	PUISSANTS DU CYP3A4	
	Risque de majoration des effets indésirables dose-dépendants du	Précaution d'emploi
	cabazitaxel par inhibition de son métabolisme par l'inhibiteur enzymatique.	Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du cabazitaxel pendant le traitement par l'inhibiteur enzymatique.
CAFEINE		
+ CIPROFLOXA	CINE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de caféine, par diminution de son métabolisme hépatique.	A prendre en compte
+ DIPYRIDAMO	LE	
	Avec le dipyridamole par voie injectable : réduction de l'effet	Précaution d'emploi
	vasodilatateur du dipyridamole par la caféine.	Interrompre un traitement à base de caféine au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole et éviter la consommation de café, thé, chocolat ou cola dans les 24 heures qui précèdent le test.
+ ENOXACINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de caféine, pouvant entraîner excitations et hallucinations, par diminution de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE
+ LITHIUM		
	En cas d'arrêt brutal de la consommation de café ou de médicaments contenant de la caféine, risque d'augmentation de la lithémie.	A prendre en compte
+ MEXILETINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de caféine, par inhibition de son métabolisme hépatique par la méxilétine.	A prendre en compte
+ NORFLOXAC	INE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de caféine, par diminution du métabolisme hépatique de la caféine.	A prendre en compte
+ STIRIPENTOL		
	Augmentation possible des concentrations plasmatiques de la caféine, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de caféine.
CALCITONIN	E	
+ LITHIUM		
	Risque de baisse de l'efficacité du lithium par augmentation de son élimination rénale par la calcitonine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
CALCIUM		
+ BISPHOSPHO	DNATES	
+ DISTRUSPIN	Pour les sels de calcium administrés par voie orale : diminution de	Précaution d'emploi
	l'absorption digestive des bisphosphonates.	Precaution d'emploi Prendre les sels de calcium et antiacides à distance des bisphosphonates (de 30 minutes au minimum à plus de 2 heures, si possible, selon le bisphosphonate).
+ CYCLINES		· · · ·
	Diminution de l'absorption digestive des cyclines.	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance des cyclines (plus de deux heures, si possible).

48/226

DIGOXINE		
. 2/00/12	Risque de troubles du rythme graves, voire mortels avec les sels	CI - PE
	de calcium administrés par voie IV.	Contre-indication : - avec les sels de calcium IV, hormis supplémentation parentérale.
		Précaution d'emploi : - avec les sels de calcium par voie orale. Surveillance clinique et, s'il y a lieu, contrôle de l'ECG et de la calcémie.
+ DIURÉTIQUI	ES THIAZIDIQUES ET APPARENTÉS	
	Risque d'hypercalcémie par diminution de l'élimination urinaire du calcium.	A prendre en compte
+ ESTRAMUS	TINE	
	Diminution de l'absorption digestive de l'estramustine.	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance de l'estramustine (plus de 2 heures, si possible).
+ FER		
	Avec les sels de fer par voie orale : diminution de l'absorption digestive des sels de fer.	Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des repas et en l'absence de calcium.
+ HORMONES	S THYROÏDIENNES	
	Diminution de l'absorption des hormones thyroïdiennes.	Précaution d'emploi
		Prendre les sels de calcium à distance des hormones thyroïdiennes (plus de 2 heures, si possible).
+ STRONTIUM	1	
	Avec les sels de calcium administrés par voie orale : diminution de l'absorption digestive du strontium.	Précaution d'emploi Prendre le strontium à distance des sels de calcium (plus de deux heures, si possible).
		neures, si possible).
+ ZINC		riedies, si possible).
+ ZINC	Diminution de l'absorption digestive du zinc par le calcium.	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible).
+ ZINC		Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si
CANAKINUN		Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si
CANAKINUN Voir aussi : antic	MAB corps monoclonaux (hors anti-TNF alpha)	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si
CANAKINUN	MAB corps monoclonaux (hors anti-TNF alpha)	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si
CANAKINUN Voir aussi : antic + ANTI-TNF A	MAB corps monoclonaux (hors anti-TNF alpha) LPHA Risque de majoration des infections graves.	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible).
CANAKINUN Voir aussi : antic + ANTI-TNF A	MAB corps monoclonaux (hors anti-TNF alpha) LPHA Risque de majoration des infections graves. ZEPINE	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible). Association DECONSEILLEE
CANAKINUN Voir aussi : antic + ANTI-TNF A	MAB corps monoclonaux (hors anti-TNF alpha) LPHA Risque de majoration des infections graves. EPINE convulsivants inducteurs enzymatiques - hyponatrémiants - inducteurs en.	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible). Association DECONSEILLEE
CANAKINUN Voir aussi : antic + ANTI-TNF A	MAB corps monoclonaux (hors anti-TNF alpha) LPHA Risque de majoration des infections graves. ZEPINE	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible). Association DECONSEILLEE
CANAKINUN Voir aussi : antic + ANTI-TNF A	CEPINE convulsivants inducteurs enzymatiques - hyponatrémiants - inducteurs en. MPLEMOUSSE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme par le jus de pamplemousse.	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible). Association DECONSEILLEE
CANAKINUN Voir aussi : antic + ANTI-TNF A	CEPINE convulsivants inducteurs enzymatiques - hyponatrémiants - inducteurs en. MPLEMOUSSE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme par le jus de pamplemousse.	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible). Association DECONSEILLEE zymatiques Précaution DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine et réduction éventuelle de sa
CANAKINUN Voir aussi : antic + ANTI-TNF A CARBAMAZ Voir aussi : antic + JUS DE PA + ACETAZOLA	CEPINE convulsivants inducteurs enzymatiques - hyponatrémiants - inducteurs en. MPLEMOUSSE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme par le jus de pamplemousse. AMIDE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage.	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible). Association DECONSEILLEE zymatiques Précaution DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, contrôle des concentrations
CANAKINUN Voir aussi : antic ANTI-TNF A CARBAMAZ Voir aussi : antic JUS DE PA ACETAZOLA	CEPINE Convulsivants inducteurs enzymatiques - hyponatrémiants - inducteurs en. MPLEMOUSSE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme par le jus de pamplemousse. AMIDE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme par le jus de pamplemousse. AMIDE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible). Association DECONSEILLEE zymatiques Précaution DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine et réduction éventuelle de sa
CANAKINUN Voir aussi : antic + ANTI-TNF A CARBAMAZ Voir aussi : antic + JUS DE PA + ACETAZOLA	MAB corps monoclonaux (hors anti-TNF alpha) LPHA Risque de majoration des infections graves. EPINE convulsivants inducteurs enzymatiques - hyponatrémiants - inducteurs en. MPLEMOUSSE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme par le jus de pamplemousse. AMIDE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage.	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible). Association DECONSEILLEE zymatiques Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine et réduction éventuelle de sa posologie.
CANAKINUN Voir aussi : antic + ANTI-TNF An CARBAMAZ Voir aussi : antic + JUS DE PAn + ACETAZOLA + CIMETIDINE	CEPINE Convulsivants inducteurs enzymatiques - hyponatrémiants - inducteurs en. MPLEMOUSSE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme par le jus de pamplemousse. AMIDE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j : en début de traitement, augmentation de son métabolisme plasmatiques de carbamazépine plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage.	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible). Association DECONSEILLEE Zymatiques Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine et réduction éventuelle de sa posologie. Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine, spécialement pendant les premiers jours de traitement
CANAKINUN Voir aussi : antic + ANTI-TNF A	CEPINE Convulsivants inducteurs enzymatiques - hyponatrémiants - inducteurs en. MPLEMOUSSE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme par le jus de pamplemousse. AMIDE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j : en début de traitement, augmentation de son métabolisme plasmatiques de carbamazépine plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage.	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible). Association DECONSEILLEE Zymatiques Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine et réduction éventuelle de sa posologie. Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine, spécialement pendant les premiers jours de traitement
CANAKINUN Voir aussi : antic + ANTI-TNF An CARBAMAZ Voir aussi : antic + JUS DE PAn + ACETAZOLA + CIMETIDINE	CEPINE Risque de majoration des infections graves. REPINE Convulsivants inducteurs enzymatiques - hyponatrémiants - inducteurs en. MPLEMOUSSE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme par le jus de pamplemousse. AMIDE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage. Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j : en début de traitement, augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine par inhibition de son métabolisme hépatique par la cimétidine. DMYCINE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible). Association DECONSEILLEE zymatiques Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine et réduction éventuelle de sa posologie. Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine, spécialement pendant les premiers jours de traitement par la cimétidine. Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine, spécialement pendant les premiers jours de traitement par la cimétidine.

	50	
+ CLOZAPINE		
	Risque de majoration des effets hématologiques graves.	Association DECONSEILLEE
DANAZOL		
DANAZUL	Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine,	Précaution d'emploi
	avec signes de surdosage.	Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine.
DIGOXINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine et diminution de la digoxinémie.	Précaution d'emploi Prudence dans l'interprétation des concentrations plasmatiques.
DIURÉTIQUES	S HYPOKALIÉMIANTS	
Dione in que	Risque d'hyponatrémie symptomatique.	Précaution d'emploi
		Surveillance clinique et biologique. Si possible, utiliser une autre classe de diurétiques.
ERYTHROMY	CINE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine,	Association DECONSEILLEE
+ ETHOSUXIMII	avec signes de surdosage, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Il est possible d'utiliser d'autres macrolides (sauf spiramycine) dont l'interférence au plan clinique est actuellement considérée comme minime ou nulle. Cependant, en cas de légionellose, l'érythromycine reste l'antibiotique de référence ; une surveillance clinique, avec contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine, est alors souhaitable en milieu spécialisé.
- LITTOGOXIIIII	Diminution des concentrations plasmatiques d'éthosuximide.	Précaution d'emploi
		Surveillance clinique, dosage plasmatique de l'éthosuximide et augmentation éventuelle de sa posologie.
FELBAMATE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques du métabolite actif de la carbamazépine. De plus, diminution des concentrations plasmatiques de felbamate par augmentation de son métabolisme hépatique par la carbamazépine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, dosages plasmatiques et adaptation éventuelle des posologies des deux anticonvulsivants.
+ FLUCONAZO	LE	
	Pour des doses de fluconazole >= 200 mg par jour : augmentation possible des effets indésirables de la carbamazépine.	Précaution d'emploi Adapter la posologie de carbamazépine, pendant et après l'arrêt du traitement antifongique.
+ FLUOXETINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine pendant le traitement par l'antidépresseur sérotoninergique et après son arrêt.
+ FLUVOXAMIN	IE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine pendant le traitement par l'antidépresseur sérotoninergique et après son arrêt.
+ HALOPERIDO	DL .	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'halopéridol et de son efficacité thérapeutique, par augmentation de son métabolisme hépatique par la carbamazépine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, adaptation posologique pendant le traitement par la carbamazépine et après son arrêt.
+ ISONIAZIDE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage par inhibition de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE
+ JOSAMYCINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, dosage plasmatique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine.
+ LAMOTRIGIN	E	
	Risque d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie, diplopie) de la carbamazépine lors de l'introduction de la lamotrigine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine.

LITHIUM		
	Risque de neurotoxicité se manifestant par des troubles cérébelleux, confusion, somnolence, ataxie. Ces troubles sont réversibles à l'arrêt du traitement par le lithium.	Association DECONSEILLEE
+ MILLEPERT	UIS	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la carbamazepine.	Association DECONSEILLEE
+ OLANZAPIN	E	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'olanzapine et de son efficacité thérapeutique, par augmentation de son métabolisme hépatique par la carbamazépine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, et si besoin, adaptation posologique de l'olanzapine.
+ PAROXETIN	E	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine pendant le traitement par l'antidépresseur sérotoninergique et après son arrêt.
+ PHÉNOBAR	BITAL (ET, PAR EXTRAPOLATION, PRIMIDONE)	-
	Diminution progressive des concentrations plasmatiques de carbamazépine et de son métabolite actif sans modification apparente de l'efficacité anticomitiale.	A prendre en compte Prudence quant à l'interprétation des concentrations plasmatiques.
+ PHÉNYTOÏN	E (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)	
	Réduction réciproque des concentrations plasmatiques (augmentation du métabolisme sans modification apparente de l'efficacité anticomitiale).	A prendre en compte Prudence dans l'interprétation des concentrations plasmatiques.
+ RIFAMPICIN	F	
+ I III AIII I IOII I	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la carbamazépine par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques et adaptation de la posologie de la carbamazépine pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
+ RISPERIDOI	NE	
	Risque de diminution de la fraction active de la rispéridone et de son efficacité thérapeutique par augmentation de son métabolisme hépatique par la carbamazépine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, et si besoin, adaptation posologique de la rispéridone.
+ SIMVASTAT	INE	
	Diminution importante des concentrations plasmatiques de simvastatine, par augmentation de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE
+ TOPIRAMAT	E	
	Diminution des concentrations du topiramate avec risque de moindre efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par la carbamazépine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, et si besoin, adaptation posologique du topiramate pendant le traitement par la carbamazépine et après son arrêt.
+ VALPROÏQU	IE (ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPROMIDE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques du métabolite actif de la carbamazépine avec signes de surdosage. De plus, diminution des concentrations plasmatiques d'acide valproïque par augmentation de son métabolisme hépatique par la carbamazépine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, dosages plasmatiques et adaptation de la posologie des deux anticonvulsivants.
CARMUSTIN	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
Voir aussi : cytot	•	
+ CIMETIDINE		
	Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j : toxicité médullaire accrue (inhibition du métabolisme de	Association DECONSEILLEE

+ CIMETIDINE

Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j : augmentation des concentrations du carvédilol, pouvant être préjudiciables dans le cas du traitement de l'insuffisance cardiaque, par diminution de son métabolisme hépatique par la cimétidine.

CONTRE-INDICATION

Utiliser un autre antisécrétoire gastrique.

+ RIFAMPICINE Diminution importante des concentrations plasmatiques du Précaution d'emploi carvédilol, par augmentation de son métabolisme hépatique par la Surveillance clinique régulière et adaptation de la posologie du rifampicine. carvédilol pendant le traitement par la rifampicine. A l'arrêt de la rifampicine, risque de remontée importante des concentrations plasmatiques de carvédilol imposant une réduction posologique et une surveillance clinique étroite **CATIORESINE SULFO CALCIQUE** Voir aussi : résines chélatrices - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants + SORBITOL Avec la résine administrée par voie orale et rectale : risque de CONTRE-INDICATION nécrose colique, éventuellement fatale. **CATIORESINE SULFO SODIQUE** Voir aussi : résines chélatrices - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants + SORBITOL Avec la résine administrée par voie orale et rectale : risque de Association DECONSEILLEE nécrose colique, éventuellement fatale. **CEFALOTINE** + AMINOSIDES L'augmentation de la néphrotoxicité des aminosides par la Précaution d'emploi céfalotine est discutée. Surveillance de la fonction rénale. **CEFAMANDOLE** Voir aussi : antabuse (réaction) + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la céphalosporine et après son arrêt. **CEFOPERAZONE** + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la céphalosporine et après son arrêt. **CEFOTETAN** + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique. Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la céphalosporine et après son arrêt **CEFTRIAXONE** + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique. Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la céphalosporine et après **CETUXIMAB** + VACCINS VIVANTS ATTÉNUÉS Association DECONSEILLEE Risque de maladie vaccinale généralisée, éventuellement mortelle. **CHLORDIAZEPOXIDE** Voir aussi : benzodiazépines et apparentés - médicaments sédatifs + CIMETIDINE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à Précaution d'emploi

800 mg/j: risque accru de somnolence.

Avertir les patients de l'augmentation du risque en cas de conduite

automobile ou d'utilisation de machines.

CHLOROQUINE

Voir aussi : antiparasitaires susceptibles de donner des torsades de pointes - médicaments abaissant le seuil épileptogène - médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants

+ CICLOSPORINE

Risque d'augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine et de la créatininémie.

Précaution d'emploi

Dosage des concentrations sanguines de ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après l'arrêt de la chloroquine.

+ CIMETIDINE

Ralentissement de l'élimination de la chloroquine et risque de surdosage.

A prendre en compte

+ HORMONES THYROÏDIENNES

Risque d'hypothyroïdie clinique chez les patients substitués par hormones thyroïdiennes.

Précaution d'emploi

Surveillance des concentrations sériques de T3 et de T4 et adaptation, si besoin, de la posologie de l'hormone thyroïdienne pendant le traitement par l'antipaludique et après son arrêt.

CHLORPROMAZINE

Voir aussi : médicaments abaissant le seuil épileptogène - médicaments atropiniques - médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes - médicaments sédatifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique - neuroleptiques - neuroleptiques antipsychotiques (sauf clozapine) - neuroleptiques susceptibles de donner des torsades de pointes - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants

+ INSULINE

A fortes posologies (100 mg par jour de chlorpromazine) : élévation de la glycémie (diminution de la libération de l'insuline).

Précaution d'emploi

Prévenir le patient et renforcer l'autosurveillance glycémique. Adapter éventuellement la posologie de l'insuline pendant le traitement par le neuroleptique et après son arrêt.

+ SULFAMIDES HYPOGLYCÉMIANTS

A fortes posologies (100 mg par jour de chlorpromazine) : élévation de la glycémie (diminution de la libération de l'insuline).

Précaution d'emploi

Prévenir le patient et renforcer l'autosurveillance glycémique. Adapter éventuellement la posologie du neuroleptique pendant le traitement et après son arrêt.

CICLOSPORINE

Voir aussi : hyperkaliémiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - substrats à risque du CYP3A4

+ ACIDE FUSIDIQUE

Risque d'augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine et de la créatininémie.

Précaution d'emploi

Dosage des concentrations sanguines de ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant le traitement et après son arrêt.

+ ACIDES BILIAIRES

Risque de variation des concentrations sanguines de ciclosporine.

A prendre en compte

+ AFATINIB

Augmentation des concentrations plasmatique d'afatinib par augmentation de son absorption par la ciclosporine.

Précaution d'emploi

Il est recommandé d'administrer la ciclosporine le plus à distance possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib.

+ ALISKIREN

Augmentation de près de 5 fois des concentrations plasmatiques d'aliskiren et majoration du risque de ses effets indésirables.

CONTRE-INDICATION

+ AMBRISENTAN

Doublement des concentrations d'ambrisentan, avec majoration de l'effet vasodilatateur (céphalées).

A prendre en compte

+ AMINOSIDES

Augmentation de la créatininémie plus importante que sous ciclosporine seule, avec majoration du risque néphrotoxique.

A prendre en compte

+ AMIODARONE

Augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine, par diminution de son métabolisme hépatique, avec risque d'effets néphrotoxiques.

Association DECONSEILLEE

Dosage des concentrations sanguines de ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie de la ciclosporine pendant le traitement par l'amiodarone.

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus www.ansm.sante.fr

53/226

AMPHOTERIO	CINE B	
	Avec l'amphotéricine B administrée par voie IV : augmentation de la créatininémie plus importante que sous ciclosporine seule (synergie des effets néphrotoxiques des deux substances).	A prendre en compte
- ANALOGUES	DE LA SOMATOSTATINE	
	Avec la ciclosporine administrée par voie orale : baisse des concentrations sanguines de ciclosporine (diminution de son absorption intestinale).	Précaution d'emploi Augmentation des doses de ciclosporine sous contrôle des concentrations plasmatiques et réduction de la posologie après l'arrêt du traitement par l'analogue de la somatostatine.
+ ANTI-INFLAM	IMATOIRES NON STÉROÏDIENS	
	Risque d'addition des effets néphrotoxiques, notamment chez le sujet âgé.	Précaution d'emploi Surveiller la fonction rénale en début de traitement par l'AINS.
+ ATORVASTA	TINE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholesterolémiant.	Précaution d'emploi Ne pas dépasser la posologie de 10mg/jour d'atorvastatine. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint à cette posologie, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ AZITHROMYO	CINE	
	Risque d'augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine et de la créatininémie.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de la ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après l'arrêt du macrolide.
+ BOSENTAN		
	Diminution importante des concentrations sanguines de la ciclosporine et augmentation des concentrations plasmatiques de bosentan.	CONTRE-INDICATION
+ CHLOROQUII	NE	
	Risque d'augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine et de la créatininémie.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après l'arrêt de la chloroquine.
+ CIMETIDINE		
	Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j : augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine.	A prendre en compte
+ CLINDAMYCI	NE	
	Diminution des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur avec risque de perte de l'activité immunosuppressive.	Précaution d'emploi Contrôle renforcé des dosages sanguins de ciclosporine et augmentation éventuelle de sa posologie.
+ COLCHICINE		
	Risque d'addition des effets indésirables neuromusculaires et augmentation de la toxicité de la colchicine avec risque de surdosage par inhibition de son élimination par la ciclosporine, notamment en cas d'insuffisance rénale préexistante.	Association DECONSEILLEE
+ DABIGATRAI	V	
	Augmentation de plus du double des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec majoration du risque de saignement.	CONTRE-INDICATION
+ DANAZOL		
	Augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et
⊥ NILIDÉTIOUE	│ S ÉPARGNEURS DE POTASSIUM (SEULS OU ASSOCIÉS)	après son arrêt.
+ DIORE HQUE:	Hyperkaliémie potentiellement létale, surtout lors d'une insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants).	Association DECONSEILLEE
→ DIURÉTIOUS	S HYPOKALIÉMIANTS	
T DIONE HWOE.	Risque d'augmentation de la créatininémie sans modification des concentrations sanguines de ciclosporine, même en l'absence de déplétion hydrosodée. Egalement, risque d'hyperuricémie et de complications comme la goutte.	A prendre en compte

ÉRIBULINE	Augmentation des concentrations planmatiques d'éribuline par la	According DECONSEILLEE
	Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la ciclosporine.	Association DECONSEILLEE
- EVEROLIMU	S	
	Augmentation des concentrations sanguines de l'évérolimus par la ciclosporine. La néphrotoxicité de la ciclosporine est également augmentée lors de l'association.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines d'évérolimus, éventuellement adaptation de la posologie et contrôle de la fonction rénale, pendant l'association et après son arrêt.
+ EZETIMIBE		
	D'une part, risque majoré d'effets indésirables (concentration- dépendants) à type de rhabdomyolyse, par augmentation des concentrations d'ézétimibe ; d'autre part, possible augmentation des concentrations de ciclosporine.	Association DECONSEILLEE
FENOFIBRA	TE	
	Risque d'augmentation de la néphrotoxicité de la ciclosporine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique de la fonction rénale, pendant et après l'association.
+ FIDAXOMICII	NE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.	Association DECONSEILLEE
+ JOSAMYCIN		
	Risque d'augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine et de la créatininémie.	Précaution d'emploi
	Ciclosponne et de la creatininenne.	Dosage des concentrations sanguines de la ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après l'arrêt du macrolide.
+ LERCANIDIP	INE	
	Augmentation modérée des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et augmentation plus notable des concentrations de lercanidipine.	Précaution d'emploi Décaler les prises des deux médicaments. Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, et adaptation si nécessaire de sa posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ METHOTREX	(ATE	
	Augmentation de la toxicité du méthotrexate et de la ciclosporine avec augmentation de la créatininémie : diminution réciproque des clairances des deux médicaments.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de ciclosporine et de méthotrexate. Adaptation posologique si nécessaire pendant l'association et après son arrêt.
+ METHYLPRE	DNISOLONE	
	Avec la méthylprednisolone administrée par voie IV : augmentation possible des concentrations sanguines de ciclosporine et de la créatininémie. Mécanisme invoqué : diminution de l'élimination hépatique de la ciclosporine.	A prendre en compte
+ MIDECAMYC	INE	
	Risque d'augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine et de la créatininémie.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de la ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après l'arrêt du macrolide.
+ MODAFINIL		aproof and administration
	Risque de diminution des concentrations sanguines et de l'efficacité de l'immunosuppresseur.	Association DECONSEILLEE
+ NIFEDIPINE		
	Risque d'addition d'effets indésirables à type de gingivopathies.	Association DECONSEILLEE Utiliser une autre dihydropyridine.
+ ORLISTAT		
	Diminution des concentrations sanguines de ciclosporine par	Association DECONSEILLEE
	diminution de son absorption intestinale, avec risque de perte de l'activité immunosuppressive.	Prendre l'orlistat à distance de la ciclosporine (au moins 3 heures). Contrôle renforcé des dosages sanguins de ciclosporine, notamment en début d'association, et lors d'augmentation éventuelle de la posologie de l'orlistat.
+ PITAVASTA1	TINE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, ou de néphrotoxicité, par diminution du	CONTRE-INDICATION

POTASSIUM		
TOTAGGIOIN	Hyperkaliémie essentiellement létale, surtout lors d'une	Association DECONSEILLEE
	insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants).	Eviter cette association sauf s'il existe une hypokaliémie préalable.
PREDNISOLO	ONE	
	Augmentation des effets de la prednisolone : aspect cushingoïde, réduction de la tolérance aux glucides (diminution de la clairance de la prednisolone).	A prendre en compte
+ REPAGLINID	E	
	Augmentation de plus du double des concentrations du répaglinide par augmentation de son absorption.	Association DECONSEILLEE
+ ROSUVASTA	TINE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, ou de néphrotoxicité, par diminution du métabolisme de la rosuvastatine.	CONTRE-INDICATION
+ ROXITHROM	YCINE	
	Risque d'augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine et de la créatininémie.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de la ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après l'arrêt du macrolide.
+ SIMVASTATII	NE	apres rarret du macronide.
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à	Précaution d'emploi
	type de rhabdomyolyse par diminution du métabolisme de la simvastatine.	Ne pas dépasser la posologie de 10mg/jour de simvastatine. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint à cette posologie, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ SIROLIMUS		
	Augmentation des concentrations sanguines de sirolimus par la ciclosporine. La néphrotoxicité de la ciclosporine est également augmentée lors de l'association.	Précaution d'emploi Il est recommandé d'administrer le sirolimus 4 heures après la ciclosporine. Contrôle de la fonction rénale, pendant l'association et après son arrêt.
+ SULFINPYRA	ZONE	
	Diminution des concentrations sanguines de ciclosporine par augmentation de son métabolisme par la sulfinpyrazone.	Précaution d'emploi Contrôle des concentrations sanguines de ciclosporine et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par sulfinpyrazone et après son arrêt.
+ TERBINAFINI	E	
	Diminution des concentrations sanguines de ciclosporine.	Précaution d'emploi
		Contrôle des concentrations sanguines de ciclosporine et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par terbinafine et après son arrêt.
+ TICLOPIDINE		
	Diminution des concentrations sanguines de ciclosporine.	Précaution d'emploi Augmentation de la posologie de la ciclosporine sous contrôle des concentrations sanguines. Réduction de la posologie en cas d'arrêt de la ticlopidine.
+ TRIMETHOPE	RIME	
	Avec le triméthoprime (seul ou associé) par voie orale : augmentation de la créatininémie avec diminution possible des concentrations sanguines de ciclosporine.	A prendre en compte
	Avec le trimethoprime (seul ou associé) par voie IV : la diminution des concentrations sanguines de ciclosporine peut être très importante avec disparition possible du pouvoir immunosuppresseur.	
+ VERAPAMIL		
	Augmentation des concentrations sanguines de la ciclosporine (diminution de son métabolisme hépatique), et majoration du risque de gingivopathies.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de la ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et

+ ALFENTANIL

Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j : augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique opiacé par diminution de son métabolisme hépatique.

Précaution d'emploi

Adapter la posologie de l'alfentanil en cas de traitement par la cimétidine.

+ ANTIVITAMINES K Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à Précaution d'emploi 800 mg/j : augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie hémorragique (diminution de son métabolisme hépatique). de l'antivitamine K pendant le traitement par la cimétidine et 8 jours après son arrêt. + CARBAMAZEPINE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à Précaution d'emploi 800 mg/j : en début de traitement, augmentation des concentrations Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la plasmatiques de carbamazépine par inhibition de son métabolisme carbamazépine, spécialement pendant les premiers jours de traitement hépatique par la cimétidine. + CARMUSTINE Association DECONSEILLEE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j : toxicité médullaire accrue (inhibition du métabolisme de + CARVEDILOL **CONTRE-INDICATION** Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j: augmentation des concentrations du carvédilol, pouvant Utiliser un autre antisécrétoire gastrique. être préjudiciables dans le cas du traitement de l'insuffisance cardiaque, par diminution de son métabolisme hépatique par la cimétidine. + CHLORDIAZEPOXIDE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à Précaution d'emploi 800 mg/j: risque accru de somnolence. Avertir les patients de l'augmentation du risque en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. + CHLOROQUINE Ralentissement de l'élimination de la chloroquine et risque de A prendre en compte surdosage + CICLOSPORINE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à A prendre en compte 800 mg/j: augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine + DIAZEPAM Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à Précaution d'emploi 800 mg/j: risque accru de somnolence. Avertir les patients de l'augmentation du risque en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. + LIDOCAINE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à Précaution d'emploi 800 mg/j: augmentation des concentrations plasmatiques de Surveillance clinique, ECG et éventuellement des concentrations lidocaïne avec risque d'effets indésirables neurologiques et plasmatiques de la lidocaïne ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie de cardiaques (inhibition du métabolisme hépatique de la lidocaïne). la lidocaïne pendant le traitement par la cimétidine et après son arrêt. + LOMUSTINE Association DECONSEILLEE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/i : toxicité médullaire accrue (inhibition du métabolisme de la lomustine). + METHADONE Augmentation des concentrations plasmatiques de méthadone Précaution d'emploi avec surdosage et risque majoré d'allongement de l'intervalle QT et Surveillance clinique et électrocardiographique renforcée ; si besoin, de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de adaptation de la posologie de la méthadone pendant le traitement par la pointes cimétidine et après son arrêt. + METOPROLOL Avec le métoprolol utilisé dans l'insuffisance cardiaque, et la Précaution d'emploi cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j : Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du augmentation des concentrations du métoprolol, pouvant être métoprolol pendant le traitement par la cimétidine. préjudiciables dans le cas du traitement de l'insuffisance cardiaque, par diminution de son métabolisme hépatique par la cimétidine. + MOCLOBEMIDE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à Précaution d'emploi 800 mg/j : augmentation des concentrations du moclobémide, par Surveillance clinique avec adaptation éventuelle de la posologie de diminution de son métabolisme hépatique. moclobémide. + NIFEDIPINE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à Précaution d'emploi 800 mg/j : augmentation de l'effet hypotenseur de la nifédipine par Surveillance clinique accrue : adapter la posologie de la nifédipine inhibition de son métabolisme hépatique par la cimétidine. pendant le tratiement par la cimétidine et après son arrêt.

+ PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE) Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à **Association DECONSEILLEE** 800 mg/j : augmentation des concentrations plasmatiques de Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite, dosage phénytoïne avec possibilité d'apparition des signes habituels de des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation surdosage éventuelle de sa posologie pendant le traitement par la cimétidine et après son arrêt. + THÉOPHYLLINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à Précaution d'emploi 800 mg/j : augmentation de la théophyllinémie avec risque de Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie. S'il y a surdosage (diminution du métabolisme de la théophylline). lieu, adaptation de la théophylline pendant le traitement par la cimétidine et après son arrêt **CINACALCET** + DEXTROMETHORPHANE CONTRE-INDICATION Augmentation très importante des concentrations plasmatiques de dextrométhorphane avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par le cinacalcet. + FLECAINIDE Augmentation des concentrations plasmatiques de flécaïnide avec Précaution d'emploi risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique Surveillance clinique et réduction de la posologie du flécaïnide pendant le traitement par cinacalcet. + MEQUITAZINE Risque de majoration des effets indésirables de la méquitazine, par **Association DECONSEILLEE** inhibition de son métabolisme par l'inhibiteur enzymatique. + METOPROLOL Augmentation des concentrations plasmatiques de métroprolol Précaution d'emploi avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme Surveillance clinique et réduction de la posologie du métroprolol hépatique par le cinacalcet. pendant le traitement par cinacalcet. + PROPAFENONE Augmentation des concentrations plasmatiques de propafénone Précaution d'emploi avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme Surveillance clinique et réduction de la posologie de la propafénone hépatique par le cinacalcet. pendant le traitement par cinacalcet. **CIPROFLOXACINE** Voir aussi : fluoroquinolones - médicaments abaissant le seuil épileptogène - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et + AGOMELATINE Augmentation des concentrations d'agomélatine, avec risque de CONTRE-INDICATION majoration des effets indésirables + CAFEINE Augmentation des concentrations plasmatiques de caféine, par A prendre en compte diminution de son métabolisme hépatique + CLOZAPINE Augmentation des concentrations de clozapine avec risque de Précaution d'emploi surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par la Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la ciprofloxacine clozapine pendant le traitement par la ciprofloxacine et après son arrêt. + MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de Précaution d'emploi torsades de pointes. Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association + METHOTREXATE Association DECONSELLER Augmentation de la toxicité du méthotrexate par inhibition de sa sécrétion tubulaire rénale par la ciprofloxacine. + PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE) Variation, éventuellement importante, des concentrations de Précaution d'emploi phénytoïne en cas de traitement par la ciprofloxacine. Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques de l'anticonvulsivant pendant le traitement par ciprofloxacine et après son arrêt.

+ ROPINIROLE Augmentation des concentrations de ropinirole avec risque de Précaution d'emploi surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par la Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie du ciprofloxacine. ropinirole pendant le traitement par la ciprofloxacine et après son arrêt. + THÉOPHYLLINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage, par Précaution d'emploi diminution de son métabolisme hépatique par la ciprofloxacine. Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie. **CITRATES** (citrate de gallium [67ga], dicitrate trimagnesien, potassium (citrate de), sodium (citrate de), sodium (citrate de)) + ALUMINIUM (SELS) Risque de facilitation du passage systémique de l'aluminium. Précaution d'emploi notamment en cas de fonction rénale altérée Prendre les topiques gastro-intestinaux à base d'aluminium à distance des citrates (plus de 2 heures si possible), y compris les citrates naturels (ius d'agrumes) **CLADRIBINE** Voir aussi : cytotoxiques + LAMIVUDINE Risque de diminution de l'efficacité de la cladribine par la Association DECONSEILLEE lamivudine. **CLARITHROMYCINE** Voir aussi : inhibiteurs puissants du CYP3A4 - macrolides (sauf spiramycine) + ATAZANAVIR Augmentation des concentrations plasmatiques de clarithromycine Précaution d'emploi et inhibition de la formation de son métabolite actif. Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. + ATORVASTATINE Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à Précaution d'emploi type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant. Si l'objectif de l'hypocholesterolémiant. thérapeutique n'est pas atteint, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction. + CARBAMAZEPINE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine Précaution d'emploi avec signes de surdosage, par inhibition de son métabolisme Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la hépatique. carbamazépine. + DEXAMETHASONE Augmentation des concentrations plasmatiques de la A prendre en compte dexaméthasone par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur enzymatique, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde. + DIGOXINE Augmentation de la digoxinémie par augmentation de son Précaution d'emploi absorption Surveillance clinique et éventuellement de la digoxinémie pendant le traitement par la clarithromycine et après son arrêt. + DISOPYRAMIDE Risque de majoration des effets indésirables du disopyramide : **Association DECONSEILLEE** hypoglycémies sévères, allongement de l'intervalle QT et troubles Surveillance clinique, biologique et électrocardiographique régulière. du rythme ventriculaire graves, notamment à type de torsades de pointes + EBASTINE Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire chez les sujets Association DECONSEILI FF prédisposés (syndrome du QT long congénital). + ÉRIBULINE Association DECONSEILLEE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la clarithromycine. + ETRAVIRINE Dans le traitement des infections à Mycobacterium avium complex, A prendre en compte risque de diminution de l'efficacité de la clarithromycine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'étravirine.

	60	
+ FIDAXOMICIN		A PEODVOTILLE
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.	Association DECONSEILLEE
GLIBENCLAI		
	Risque d'hypoglycémie par augmentation de l'absorption et des concentrations plasmatiques de l'antidiabétique.	Précaution d'emploi Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide hypoglycémiant pendant le traitement par la clarithromycine.
+ GLIMEPIRIDE		папенте рана маниноптусте.
	Risque d'hypoglycémie par augmentation de l'absorption et des	Précaution d'emploi
	concentrations plasmatiques de l'antidiabétique.	Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide hypoglycémiant pendant le traitement par la clarithromycine.
HALOFANTR	INE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Association DECONSEILLEE Si cela est possible, interrompre le macrolide. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée.
IMMUNOSUP	PRESSEURS	
	Augmentation très importante des concentrations sanguines de	Association DECONSEILLEE
	l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	En cas d'association, contrôle strict de la fonction rénale, dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et adaptation éventuelle de la posologie.
INHIBITEURS	DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
	Augmentation des concentrations de la clarithromycine et de son métabolite actif par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur de protéases.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
LINEZOLIDE		
	Risque de majoration des effets indésirables du linézolide par la clarithromycine, par augmentation de son absorption.	A prendre en compte
+ LUMEFANTR	INE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Association DECONSEILLEE
	torsades de pointes.	Si cela est possible, interrompre le torsadogène associé. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée.
⊦ MÉDICAMEN	TS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POI	INTES
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association.
- MIDAZOLAM		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam par	ASDEC - PE
	diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration de la sédation.	Association déconseillée: - avec le midazolam per os
		Précaution d'emploi : - avec le midazolam IV
		- avec le midazolam iv Surveillance clinique et réduction de la posologie de midazolam en cas de traitement par la clarithromycine.
MIZOLASTIN	E	
	Risque de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ PRAVASTAT	INE	
	Augmentation de la concentration plasmatique de la pravastatine	Précaution d'emploi
	par la clarithromycine.	Surveillance clinique et biologique pendant le traitement par l'antibiotique.
REPAGLINID	E	
	Risque d'hypoglycémie par augmentation des concentrations	Précaution d'emploi
	plasmatiques du répaglinide.	Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie de l'hypoglycémiant pendant le traitement par la clarithromycine.

+ RIFABUTINE Risque d'augmentation des effets indésirables de la rifabutine Précaution d'emploi (uvéites) par augmentation de ses concentrations et de celle de Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début son métabolite actif par la clarithromycine. De plus, augmentation d'association. du métabolisme de la clarithromycine par la rifabutine, avec augmentation des concentrations de son métabolite actif. + RIFAMPICINE Diminution des concentrations plasmatiques et risque de baisse de Précaution d'emploi l'efficacité de la clarithromycine, notamment chez le patient HIV, Surveillance clinique et biologique régulière. par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine. + SIMVASTATINE CONTRE-INDICATION Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant. + SULFAMIDES HYPOGLYCÉMIANTS Risque d'hypoglycémie par augmentation des concentrations Précaution d'emploi plasmatiques de l'antidiabétique. Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide hypoglycémiant pendant le traitement par la clarithromycine. + THÉOPHYLLINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) Risque d'augmentation de la théophyllinémie, particulièrement chez A prendre en compte l'enfant + VENLAFAXINE Augmentation des concentrations de venlafaxine avec risque de A prendre en compte surdosage + VINCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution Précaution d'emploi de son métabolisme hépatique par la clarithromycine. Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique **CLINDAMYCINE** Voir aussi : lincosanides - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique. Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par clindamycine et après son + CICLOSPORINE Diminution des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur Précaution d'emploi avec risque de perte de l'activité immunosuppressive. Contrôle renforcé des dosages sanguins de ciclosporine et augmentation éventuelle de sa posologie. + TACROLIMUS Diminution des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, Précaution d'emploi avec risque de perte de l'activité immunosuppressive. Contrôle renforcé des dosages sanguins de tacrolimus et augmentation éventuelle de sa posologie. **CLOBAZAM** Voir aussi : benzodiazépines et apparentés - médicaments sédatifs + STIRIPENTOL Augmentation des concentrations plasmatiques de ces Précaution d'emploi anticonvulsivants, avec risque de surdosage, par inhibition de leur Surveillance clinique, dosage plasmatique, lorsque cela est possible, de métabolisme hépatique. l'anticonvulsivant associé au stiripentol et éventuelle adaptation posologique de l'anticonvulsivant associé **CLOMIPRAMINE** Voir aussi : antidépresseurs imipraminiques - médicaments abaissant le seuil épileptogène - médicaments atropiniques - médicaments mixtes adrénergiques-

sérotoninergiques - médicaments à l'origine d'un syndrome sérotoninergique - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique

+ BUPROPION

Risque d'augmentation des effets indésirables de la clomipramine par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion

Précaution d'emploi

Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la clomipramine pendant le traitement par le bupropion.

CLONAZEPAM

Voir aussi : benzodiazépines et apparentés - médicaments sédatifs

+ CARBAMAZEPINE

Augmentation des concentrations plasmatiques du métabolite actif de la carbamazépine. De plus, diminution des concentrations plasmatiques du clonazépam par augmentation de son métabolisme hépatique par la carbamazépine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique, dosages plasmatiques et adaptation éventuelle des posologies des deux anticonvulsivants.

CLONIDINE

Voir aussi : antihypertenseurs centraux - antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - bradycardisants - médicaments abaissant la pression artérielle - médicaments sédatifs

+ ANTIDÉPRESSEURS IMIPRAMINIQUES

Décrit pour désipramine, imipramine : inhibition de l'effet antihypertenseur de la clonidine (antagonisme au niveau des récepteurs adrénergiques).

Association DECONSEILLEE

+ DILTIAZEM

Troubles de l'automatisme (troubles de la conduction auriculoventriculaire par addition des effets négatifs sur la conduction).

A prendre en compte

+ VERAPAMIL

Troubles de l'automatisme (troubles de la conduction auriculoventriculaire par addition des effets négatifs sur la conduction). A prendre en compte

+ YOHIMBINE

Inhibition possible de l'activité antihypertensive par antagonisme au niveau des récepteurs.

Association DECONSEILLEE

CLOPIDOGREL

Voir aussi : antiagrégants plaquettaires

+ ACIDE ACETYLSALICYLIQUE

Majoration du risque hémorragique par addition des activités antiagrégantes plaquettaires.

ASDEC - PE

Association déconseillée :

- en dehors des indications validées pour cette association dans les syndromes coronariens aigus.

Précaution d'emploi :

 dans les indications validées pour cette association dans les syndromes coronariens aigus. Surveillance clinique.

+ PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)

Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne avec signes de surdosage (inhibition du métabolisme de la phénytoïne).

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques de phénytoïne.

CLOZAPINE

Voir aussi : médicaments atropiniques - médicaments sédatifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique - médicaments à risque lors du sevrage tabagique - neuroleptiques

+ BENZODIAZÉPINES ET APPARENTÉS

Risque accru de collapsus avec arrêt respiratoire et / ou cardiaque.

A prendre en compte

+ CARBAMAZEPINE

Risque de majoration des effets hématologiques graves.

Association DECONSEILLEE

+ CIPROFLOXACINE

Augmentation des concentrations de clozapine avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par la ciprofloxacine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la clozapine pendant le traitement par la ciprofloxacine et après son arrêt.

+ FLUVOXAMINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de clozapine avec signes de surdosage.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique accrue ; si besoin, adaptation de la posologie de la clozapine pendant le traitement par la fluvoxamine et après son arrêt.

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus www.ansm.sante.fr

+ PHÉNYTOÏNE (ET. PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE) Risque d'inefficacité du traitement antipsychotique (diminution des Précaution d'emploi concentrations plasmatiques de clozapine par augmentation de son Surveillance clinique et augmentation éventuelle de la posologie de la métabolisme hépatique). clozapine durant le traitement par la phénytoïne. + RIFAMPICINE Risque d'inefficacité du traitement antipsychotique (diminution des Précaution d'emploi concentrations plasmatiques de clozapine par augmentation de son Surveillance clinique et augmentation éventuelle de la posologie de la métabolisme hépatique) clozapine durant le traitement par la rifampicine. COBICISTAT Voir aussi : inhibiteurs puissants du CYP3A4 + AMIODARONE CONTRE-INDICATION Risque de majoration des effets indésirables de l'amjodarone par diminution de son métabolisme par le cobicistat. + ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Risque de diminution de l'efficacité du cobicistat par augmentation **CONTRE-INDICATION** de son métabolisme par l'inducteur. + INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4 Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques du A prendre en compte cobicistat ou de l'inhibiteur du CYP3A4. Pour connaître les risques et les niveaux de contrainte de chaque interaction, il convient de se reporter aux AMM specifiques à chaque spécialité + MILLEPERTUIS Risque de diminution de l'efficacité du cobicistat par augmentation CONTRE-INDICATION de son métabolisme par l'inducteur. + QUINIDINE Risque de majoration des effets indésirables de la quinidine par **CONTRE-INDICATION** diminution de son métabolisme par le cobicistat. + RIFABUTINE Augmentation très importante du métabolite de la rifabutine, avec Précaution d'emploi risque de majoration de sa toxicité (uvéites, neutropénies). Par Adaptation de la posologie de la rifabutine (en principe, réduction des ailleurs, possible diminution des concentrations de cobicistat. doses de moitié). + RIFAMPICINE Risque de diminution de l'efficacité du cobicistat par augmentation CONTRE-INDICATION de son métabolisme par l'inducteur. + VINCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique par diminution de Précaution d'emploi son métabolisme hépatique par le cobicistat. Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de l'antimitotique COLCHICINE + ANTIFONGIQUES AZOLÉS Augmentation des effets indésirables de la colchicine, aux Association DECONSEILLEE conséquences potentiellement fatales + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la colchicine et 8 jours après son arrêt + CICLOSPORINE Association DECONSELLER Risque d'addition des effets indésirables neuromusculaires et augmentation de la toxicité de la colchicine avec risque de surdosage par inhibition de son élimination par la ciclosporine, notamment en cas d'insuffisance rénale préexistante. + FIBRATES Risque de majoration des effets indésirables musculaires de ces Précaution d'emploi substances, et notamment de rhabdomyolyse. Surveillance clinique et biologique, particulièrement au début de l'association

	64	
+ INHIBITEURS	DE L'HMG-COA RÉDUCTASE (STATINES)	
	Risque de majoration des effets indésirables musculaires de ces	Précaution d'emploi
	substances, et notamment de rhabdomyolyse.	Surveillance clinique et biologique, notamment au début de l'association.
+ INHIBITEURS	DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
	Augmentation des effets indésirables de la colchicine, aux conséquences potentiellement fatales.	Association DECONSEILLEE
+ MACROLIDES	(SAUF SPIRAMYCINE)	
	Augmentation des effets indésirables de la colchicine, aux conséquences potentiellement fatales.	CONTRE-INDICATION
OMPITACVID	⊢ + PARITAPRÉVIR	
+ UNIDITASVIK		CONTRE INDICATION
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la colchicine par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION Contre-indication: - chez les patients insuffisants rénaux et/ou hépatiques.
+ PRISTINAMYO	CINE	
	Augmentation des effets indésirables de la colchicine aux conséquences potentiellement fatales.	CONTRE-INDICATION
+ TELAPREVIR		
	Risque de majoration des effets indésirables de la colchicine, par diminution de son métabolisme.	Association DECONSEILLEE En particulier chez l'insuffisant rénal et hépatique.
+ VERAPAMIL		
	Risque de majoration des effets indésirables de la colchicine, par augmentation de ses concentrations plasmatiques par le vérapamil.	Association DECONSEILLEE
	Potentialisation des curares lorque l'antibiotique est administré par voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant.	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie.
CRIZOTINIB		
Voir aussi : bradyc	ardisants - inhibiteurs des tyrosine kinases métabolisés	
+ SUBSTRATS	À RISQUE DU CYP3A4	
	Risque de majoration de la toxicité de ces molécules par diminution de leur métabolisme et/ou augmentation de leur biodisponibilité par le crizotinib.	Association DECONSEILLEE
Les médicaments : - les anesthésiques - les anesthésiques	ques (aminosides, polymyxines, lincosanides),	nt:
 les antagonistes les médicaments Les médicaments la phénytoïne ou L'utilisation de cura En principe, un mo 	du calcium aggravant ou révélant un syndrome myasthénique, comme les fluoroq susceptibles de diminuer l'action des curares non dépolarisants sont : la carbamazépine, en administration chronique ares chez des patients recevant des corticoïdes injectables expose au i	rvenue d'une interaction. Toutefois, une recurarisation non prévue pourrait s
(alcuronium, atracu	urium, cisatracurium, mivacurium, pancuronium, rocuronium, suxameth	onium, vecuronium)
+ AMINOSIDES		
	Potentialisation des curares lorque l'antibiotique est administré par voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant.	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie.
+ COLISTINE		
	Potentialisation des curares lorque l'antibiotique est administré par	Précaution d'emploi
	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant.	Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie.

+ LINCOSANIDES Potentialisation des curares lorque l'antibiotique est administré par Précaution d'emploi voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie curarisant. + POLYMYXINE B Potentialisation des curares lorque l'antibiotique est administré par Précaution d'emploi voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. curarisant. **CURARES NON DÉPOLARISANTS** (alcuronium, atracurium, cisatracurium, pancuronium, rocuronium, vecuronium) + GLUCOCORTICOÏDES (SAUF HYDROCORTISONE) Avec les glucocorticoïdes par voie IV : risque de myopathie sévère, A prendre en compte réversible après un délai éventuellement long (plusieurs mois). **CYANOCOBALAMINE** + ANTISÉCRÉTOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de carence en cyanocobalamine après traitement prolongé A prendre en compte (quelques années), la réduction de l'acidité gastrique par ces médicaments pouvant diminuer l'absorption digestive de la vitamine B12 + ANTISÉCRÉTOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Risque de carence en cyanocobalamine après traitement prolongé A prendre en compte (quelques années), la réduction de l'acidité gastrique par ces médicaments pouvant diminuer l'absorption digestive de la vitamine B12 **CYCLINES** (chlortetracycline, déméclocycline, doxycycline, lymecycline, methylenecycline, minocycline, oxytetracycline, tetracycline, tigecycline) + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la cycline et après son arrêt. + CALCIUM Diminution de l'absorption digestive des cyclines. Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance des cyclines (plus de deux heures, si possible). + FER Avec les cyclines utilisées par voie orale : diminution de Précaution d'emploi l'absorption digestive des cyclines (formation de complexes). Prendre les sels de fer à distance des cyclines (plus de 2 heures, si possible). + RÉTINOÏDES Risque d'hypertension intracrânienne. CONTRE-INDICATION + STRONTIUM Diminution de l'absorption digestive du strontium. Précaution d'emploi Prendre le strontium à distance des cyclines (plus de deux heures, si possible). + VITAMINE A CONTRE-INDICATION En cas d'apport de 10,000 UI/j et plus : risque d'hypertension intracrânienne. + ZINC Diminution de l'absorption digestive des cyclines. Précaution d'emploi Prendre les sels de zinc à distance des cyclines (plus de 2 heures si possible) **CYCLOPHOSPHAMIDE** Voir aussi : cytotoxiques + PENTOSTATINE **Association DECONSEILLEE** Majoration du risque de toxicité pulmonaire pouvant être fatale.

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus

CYPROHEPTADINE

Voir aussi : médicaments atropiniques - médicaments sédatifs

+ INHIBITEURS SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE

Risque de diminution de l'efficacité de l'antidépresseur.

A prendre en compte

CYPROTERONE

Voir aussi: progestatifs contraceptifs

+ MILLEPERTUIS

Diminution de l'efficacité du progestatif, par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.

Association DECONSEILLEE

CYTOTOXIQUES

(altretamine, amsacrine, asparaginase, azacitidine, azathioprine, bendamustine, bleomycine, bortezomib, busulfan, cabazitaxel, capecitabine, carboplatine, carmustine, chlorambucii, chloramethine, cisplatine, cladribine, clofarabine, cyclophosphamide, cytarabine, dacarbazine, dactinomycine, daunorubicine, décitabine, dexrazoxane, docetaxel, doxorubicine, epirubicine, éribuline, estramustine, etoposide, fludarabine, fluorouracile, fotemustine, geméracil, hydroxycarbamide, idarubicine, ifosfamide, irinotecan, lomustine, melphalan, mercaptopurine, methotrexate, miltefosine, mitoguazone, mitomycine c, mitoxantrone, nélarabine, otéracil, oxaliplatine, paclitaxel, pentostatine, pipobroman, pirarubicine, pixantrone, plicamycine, procarbazine, raltitrexed, streptozocine, tegafur, temozolomide, thiotepa, tioguanine, topotecane, vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine)

+ ANTIVITAMINES K

Augmentation du risque thrombotique et hémorragique au cours des affections tumorales. De surcroit, possible interaction entre les AVK et la chimiothéranie

Précaution d'emploi

Contrôle plus fréquent de l'INR.

+ IMMUNOSUPPRESSEURS

Immunodépression excessive avec risque de syndrome lymphoprolifératif.

A prendre en compte

+ PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)

Risque de survenue de convulsions par diminution de l'absorption digestive de la seule phénytoïne par le cytotoxique, ou bien risque de majoration de la toxicité ou de perte d'efficacité du cytotoxique par augmentation de son métabolisme hépatique par la phénytoïne ou la fosphénytoïne.

Association DECONSEILLEE

+ VACCINS VIVANTS ATTÉNUÉS

Risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle.

CONTRE-INDICATION

- Et pendant les 6 mois suivant l'arrêt de la chimiothérapie.
- Et, à l'exception de l'hydroxycarbamide dans son indication chez le patient drépanocytaire.

DABIGATRAN

Voir aussi : anticoagulants oraux

+ AMIODARONE

Augmentation des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec majoration du risque de saignement.

Précaution d'emploi

Dans l'indication post-chirurgicale : surveillance clinique et adaptation de la posologie du dabigatran si nécessaire, sans excéder 150 mg/j.

+ ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES

Diminution des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.

Association DECONSEILLEE

+ CICLOSPORINE

Augmentation de plus du double des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec majoration du risque de saignement.

CONTRE-INDICATION

+ DRONEDARONE

Doublement des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec majoration du risque de saignement.

CONTRE-INDICATION

+ ITRACONAZOLE

Augmentation de plus du double des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec majoration du risque de saignement.

CONTRE-INDICATION

DEXAMETHA INDUCTEUR	Avec la dexaméthasone à usage systémique, risque de diminution significative des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. SE ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. SE PUISSANTS DU CYP3A4 Augmentation des concentrations de daclatasvir par l'inhibiteur.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la bithérapie. CONTRE-INDICATION A l'exception de la dexamethasone administrée en dose unique. CI - PE Contre-indication: - avec la rifampicine - avec les anticonvulsivants inducteurs enzymatiques Précaution d'emploi: - avec les autres inducteurs, la dose recommandée est de 90 mg/jour de daclatasvir Précaution d'emploi La dose de daclatasvir doit être diminuée à 30 mg 1 fois par jour en cas de co-administration avec l'inhibiteur.
DEXAMETHA INDUCTEUR	Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir des conséquences fatales. ASONE Avec la dexaméthasone à usage systémique, risque de diminution significative des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. ES ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. S PUISSANTS DU CYP3A4 Augmentation des concentrations de daclatasvir par l'inhibiteur.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la bithérapie. CONTRE-INDICATION A l'exception de la dexamethasone administrée en dose unique. CI - PE Contre-indication: - avec la rifampicine - avec les anticonvulsivants inducteurs enzymatiques Précaution d'emploi: - avec les autres inducteurs, la dose recommandée est de 90 mg/jour de daclatasvir Précaution d'emploi La dose de daclatasvir doit être diminuée à 30 mg 1 fois par jour en cas
· DEXAMETHA	Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir des conséquences fatales. ASONE Avec la dexaméthasone à usage systémique, risque de diminution significative des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. ES ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la bithérapie. CONTRE-INDICATION A l'exception de la dexamethasone administrée en dose unique. CI - PE Contre-indication: - avec la rifampicine - avec les anticonvulsivants inducteurs enzymatiques Précaution d'emploi: - avec les autres inducteurs, la dose recommandée est de 90 mg/jour de daclatasvir Précaution d'emploi La dose de daclatasvir doit être diminuée à 30 mg 1 fois par jour en cas
+ DEXAMETHA + INDUCTEUR	Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir des conséquences fatales. ASONE Avec la dexaméthasone à usage systémique, risque de diminution significative des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. ES ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la bithérapie. CONTRE-INDICATION A l'exception de la dexamethasone administrée en dose unique. CI - PE Contre-indication: - avec la rifampicine - avec les anticonvulsivants inducteurs enzymatiques Précaution d'emploi: - avec les autres inducteurs, la dose recommandée est de 90 mg/jour de daclatasvir
- DEXAMETHA - INDUCTEUR	Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir des conséquences fatales. ASONE Avec la dexaméthasone à usage systémique, risque de diminution significative des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. ES ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la bithérapie. CONTRE-INDICATION A l'exception de la dexamethasone administrée en dose unique. CI - PE Contre-indication: - avec la rifampicine - avec les anticonvulsivants inducteurs enzymatiques Précaution d'emploi: - avec les autres inducteurs, la dose recommandée est de 90 mg/jour
· DEXAMETHA	Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir des conséquences fatales. ASONE Avec la dexaméthasone à usage systémique, risque de diminution significative des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. ES ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de daclatasvir par	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la bithérapie. CONTRE-INDICATION A l'exception de la dexamethasone administrée en dose unique. CI - PE Contre-indication: - avec la rifampicine - avec les anticonvulsivants inducteurs enzymatiques Précaution d'emploi:
- DEXAMETHA	Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir des conséquences fatales. ASONE Avec la dexaméthasone à usage systémique, risque de diminution significative des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. ES ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de daclatasvir par	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la bithérapie. CONTRE-INDICATION A l'exception de la dexamethasone administrée en dose unique. CI - PE Contre-indication: - avec la rifampicine
+ AMIODARON + DEXAMETHA + INDUCTEUR	Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir des conséquences fatales. ASONE Avec la dexaméthasone à usage systémique, risque de diminution significative des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la bithérapie. CONTRE-INDICATION A l'exception de la dexamethasone administrée en dose unique.
+ DEXAMETHA	Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir des conséquences fatales. ASONE Avec la dexaméthasone à usage systémique, risque de diminution significative des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la bithérapie. CONTRE-INDICATION
	Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir des conséquences fatales. ASONE Avec la dexaméthasone à usage systémique, risque de diminution	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la bithérapie.
	Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir des conséquences fatales.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la
+ AMIODAROI	Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, en particulier pendant les premières semaines de traitement par la
+ AMIODARON		
	NE	
ACLATASV	/IR	
		entre la dernière administration de fotémustine et le premier jour de la cure de dacarbazine.
	pulmonaire (syndrome de détresse respiratoire aiguë de l'adulte).	Ne pas utiliser simultanément mais respecter un délai d'une semaine
+ FOTEMUSTII	NE Avec la dacarbazine à doses élevées : risque de toxicité	Précaution d'emploi
Voir aussi : cytot	•	
ACARBAZI	NE	
		Dans l'indication fibrillation auriculaire : surveillance clinique et adaptation de la posologie du dabigatran à 220 mg/j en deux prises.
	avec majoration du risque de saignement.	Dans l'indication post-chirurgicale : surveillance clinique et adaptation de la posologie du dabigatran à 150 mg/j en une prise, voire 75 mg/j en cas d'insuffisance rénale modérée.
, vendi Aiiile	Augmentation des concentrations plasmatiques de dabigatran,	Précaution d'emploi
+ VERAPAMIL		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec majoration du risque de saignement.	A prendre en compte
+ TICAGRELO		
	Augmentation de plus du double des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec majoration du risque de saignement.	CONTRE-INDICATION
+ TACROLIMU		CONTRE-INDICATION
	Diminution des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
+ RIFAMPICIN	E	
	avec majoration du risque de saignement.	Dans l'indication post-chirurgicale : surveillance clinique et adaptation de la posologie du dabigatran à 150 mg/i en une prise.
+ QUINIDINE	Augmentation des concentrations plasmatiques de dabigatran,	Précaution d'emploi
0111211211	de dabigatran, avec majoration du risque de saignement.	
01112112112		CONTRE-INDICATION
+ KETOCONAZ	Augmentation de plus du double des concentrations plasmatiques	CONTRE-INDICATION

	00	
DALFOPRISTINE		
+ DIHYDROERGOTAMINE		
	té de nécrose des extrémités (inhibition du de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ ERGOTAMINE		
	té de nécrose des extrémités (inhibition du de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ IMMUNOSUPPRESSEURS		
Augmentation des conc		Précaution d'emploi
l'immunosuppresseur pa	ar inhibition de son métabolisme hépatique.	Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ PIMOZIDE Risque majoré de trouble torsades de pointes.	es du rythme ventriculaire, notamment de	Association DECONSEILLEE
DANAZOL		
+ ANTIVITAMINES K		
Augmentation du risque coagulation et/ou les sys	hémorragique par effet direct sur la stèmes fibrinolytiques.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le danazol et après son arrêt.
+ CARBAMAZEPINE		
Augmentation des conc avec signes de surdosa	entrations plasmatiques de carbamazépine, ge.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine.
+ CICLOSPORINE		
Augmentation des conc inhibition de son métabo	entrations sanguines de ciclosporine par disme hépatique.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ INSULINE		
Effet diabétogène du da	nazol.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, prévenir le patient et renforcer l'autosurveillance glycémique. Adapter éventuellement la posologie de l'insuline pendant le traitement par le danazol et après son arrêt.
+ SIMVASTATINE		Thisume pendant le traitement par le danazor et après son arret.
Risque majoré de surve	nue de rhabdomyolyse.	Association DECONSEILLEE Si l'association s'avère nécessaire, ne pas dépasser la dose de 10 mg de simvastatine.
SULFAMIDES HYPOGLYCÉMIANT	S	
Effet diabétogène du da	nazol.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, prévenir le patient et renforcer l'autosurveillance glycémique. Adapter éventuellement la posologie de l'antidiabétique pendant le traitement par le danazol et après son arrêt.
+ TACROLIMUS		
Augmentation des conc inhibition de son métabo	entrations sanguines du tacrolimus par slisme hépatique.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines du tacrolimus et adaptation de sa posologie pendant l'association et après son arrêt, avec contrôle de la fonction rénale.
DANTROLENE		
+ DIHYDROPYRIDINES		
de fibrillations ventricula lors de l'administration d L'association d'un antag potentiellement dangere	nistré par perfusion : chez l'animal des cas ires mortelles sont constamment observés le vérapamil et de dantrolène IV. oniste du calcium et de dantrolène est donc use. Cependant, quelques patients ont bine et dantrolène sans inconvénient.	Association DECONSEILLEE
+ DILTIAZEM		
de fibrillations ventricula lors de l'administration d L'association d'un antag potentiellement dangere	nistré par perfusion : chez l'animal, des cas ires mortelles sont constamment observés le vérapamil et de dantrolène par voie IV. oniste du calcium et de dantrolène est donc use. Cependant, quelques patients ont oine et dantrolène sans inconvénient.	CONTRE-INDICATION

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr

68/226

+ VERAPAMIL Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal, des cas CONTRE-INDICATION de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène par voie IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont recu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient. **DAPOXÉTINE** Voir aussi : inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine - médicaments sédatifs + INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4 CONTRE-INDICATION Risque de majoration des effets indésirables, notamment à type de vertiges ou de syncopes. + MÉDICAMENTS À L'ORIGINE D'UNE HYPOTENSION ORTHOSTATIQUE Risque de majoration des effets indésirables, notamment à type de ASDEC - APEC vertiges ou de syncopes. Association déconseillée - avec les inhibiteurs de la phosphodiestérase de type 5 A prendre en compte - avec les autres classes thérapeutiques **DAPSONE** Voir aussi : médicaments méthémoglobinisants + ZIDOVUDINE Augmentation de la toxicité hématologique (addition d'effets de Précaution d'emploi toxicité médullaire). Contrôle plus fréquent de l'hémogramme. **DAPTOMYCINE** + INHIBITEURS DE L'HMG-COA RÉDUCTASE (STATINES) Risque d'addition des effets indésirables (dose-dépendant) à type **Association DECONSEILLEE** de rhabdomyolyse. Si l'association ne peut être évitée, renforcer la surveillance biologique (dosage des CPK plus d'une fois par semaine) et surveillance clinique **DARIFENACINE** Voir aussi : antispasmodiques urinaires - médicaments atropiniques + FLECAINIDE Augmentation des concentrations plasmatiques de flécaïnide, avec Précaution d'emploi risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique Surveillance clinique et réduction de la posologie du flécaïnide pendant par la darifénacine. le traitement par darifénacine. + INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4 Augmentation des concentrations de darifénacine, avec risque de **CONTRE-INDICATION** majoration de ses effets indésirables + METOPROLOL Augmentation des concentrations plasmatiques du métoprolol, Précaution d'emploi avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme Surveillance clinique et réduction de la posologie du métoprolol pendant hépatique par la darifénacine. le traitement par darifénacine. + PROPAFENONE Augmentation des concentrations plasmatiques de propafénone, Précaution d'emploi avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme Surveillance clinique et réduction de la posologie de la propafénone hépatique par la darifénacine. pendant le traitement par darifénacine **DASABUVIR** + ETHINYLESTRADIOL CONTRE-INDICATION Augmentation de l'hépatotoxicité. + GEMFIBROZIL CONTRE-INDICATION Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques du dasabuvir par le gemfibrozil. + INDUCTEURS ENZYMATIQUES Risque de diminution des concentrations plasmatiques du CONTRE-INDICATION dasabuvir par l'inducteur.

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr 69/226

DEFERASIROX ACIDE ACETYL ANTICONVULS	Risque de diminution des concentrations plasmatiques du dasabuvir par le millepertuis. Risque de diminution des concentrations plasmatiques du dasabuvir par le mitotane.	CONTRE-INDICATION CONTRE-INDICATION A prendre en compte
DEFERASIROX ACIDE ACETYL ANTICONVULS	Risque de diminution des concentrations plasmatiques du dasabuvir par le mitotane. (SALICYLIQUE Avec l'acide acétylsalicylique à doses anti-inflammatoires (>= 1g par prise et/ou >= 3g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3g par jour) : majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif. IVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Risque de diminution des concentrations plasmatiques de	CONTRE-INDICATION
DEFERASIROX ACIDE ACETYL ANTICONVULS	Asabuvir par le mitotane. SALICYLIQUE Avec l'acide acétylsalicylique à doses anti-inflammatoires (>= 1g par prise et/ou >= 3g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3g par jour) : majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif. IVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Risque de diminution des concentrations plasmatiques de	
EFERASIROX ACIDE ACETYL ANTICONVULS	Asabuvir par le mitotane. SALICYLIQUE Avec l'acide acétylsalicylique à doses anti-inflammatoires (>= 1g par prise et/ou >= 3g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3g par jour) : majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif. IVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Risque de diminution des concentrations plasmatiques de	
ACIDE ACETYL	Avec l'acide acétylsalicylique à doses anti-inflammatoires (>= 1g par prise et/ou >= 3g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3g par jour) : majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif. IVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Risque de diminution des concentrations plasmatiques de	A prendre en compte
- ANTICONVULS	Avec l'acide acétylsalicylique à doses anti-inflammatoires (>= 1g par prise et/ou >= 3g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3g par jour) : majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif. **IVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES** Risque de diminution des concentrations plasmatiques de	A prendre en compte
+ ANTICONVULS	par prise et/ou >= 3g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3g par jour) : majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif. IVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Risque de diminution des concentrations plasmatiques de	A prendre en compte
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de	
	actorasii OA.	Précaution d'emploi Surveiller la ferritinémie pendant et après le traitement par l'inducteur enzymatique. Si besoin, adaptation de la posologie de déférasirox.
+ ANTI-INFLAMM	ATOIRES NON STÉROÏDIENS	
	Majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif.	A prendre en compte
+ ANTIVITAMINE		
	Majoration du risque ulcérogène et hémorragique digestif.	A prendre en compte
+ BUSULFAN		
:	Risque d'augmentation de la toxicité du busulfan par diminution de sa clairance par le déférasirox.	A prendre en compte
+ DÉFÉRIPRONE		
	Risque d'hyperchélation.	CONTRE-INDICATION
+ DÉFÉROXAMIN	IE .	
1	Risque d'hyperchélation.	CONTRE-INDICATION
+ REPAGLINIDE		
	Risque d'augmentation des concentrations plasmatique de répaglinide, par inhibition de son métabolisme hépatique par le deferasirox.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et biologique étroite.
+ RIFAMPICINE		
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de déférasirox.	Précaution d'emploi Surveiller la ferritinémie pendant et après le traitement par l'inducteur enzymatique. Si besoin, adaptation de la posologie de déférasirox.
DÉFÉRIPRONE		
DEFERASIROX		
	Risque d'hyperchélation.	CONTRE-INDICATION
DÉFÉROXAMIN	NE	
+ ACIDE ASCORI	BIQUE	
	Avec l'acide ascorbique à fortes doses et par voie IV : anomalies de la fonction cardiaque, voire insuffisance cardiaque aiguë (en général réversible à l'arrêt de la vitamine C).	Précaution d'emploi En cas d'hémochromatose, ne donner de la vitamine C qu'après avoir commencé le traitement par la déféroxamine. Surveiller la fonction cardiaque en cas d'association.
+ DEFERASIROX	Risque d'hyperchélation.	CONTRE-INDICATION

DÉFIBROTIDE				
+ ANTIAGRÉGA	NTS PLAQUETTAIRES			
	Risque hémorragique accru.	Association DECONSEILLEE		
+ ANTICOAGUL	ANTS ORAUX			
	Risque hémorragique accru.	Association DECONSEILLEE		
+ HÉPARINES				
	Risque hémorragique accru.	Association DECONSEILLEE		
+ THROMBOLY	TIQUES			
+ IIIKOMBOLII	Risque hémorragique accru.	CONTRE-INDICATION		
DÉLAMANID				
+ ANTICONVIII	SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES			
+ ANTIOONTOE	Diminution des concentrations plasmatiques de delamanid par	CONTRE-INDICATION		
	augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.			
+ RIFAMPICINE				
	Diminution des concentrations plasmatiques de delamanid par	CONTRE-INDICATION		
	augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.			
DÉRIVÉS DE I	L'ACIDE AMINOSALICYLIQUE (ASA)			
(mesalazine, olsala	azine, p a s sodique, sulfasalazine)			
+ ANTIPURINES				
	Risque de majoration de l'effet myélosuppresseur de l'immunomodulateur par inhibition de son métabolisme hépatique	A prendre en compte		
	par le dérivé de l'ASA, notamment chez les sujets présentant un			
DÉDIVÉS NITI	déficit partiel en thiopurine méthyltransférase (TPMT). RÉS ET APPARENTÉS			
•	ide, isosorbide, linsidomine, molsidomine, nicorandil, trinitrine)			
+ INHIBITEURS	DE LA PHOSPHODIESTERASE DE TYPE 5 Risque d'hypotension importante (effet synergique) pouvant	CONTRE-INDICATION		
	aggraver l'état d'ischémie myocardique et provoquer notamment un	CONTRE-INDICATION		
	accident coronarien aigu.			
+ MÉDICAMENT	S ABAISSANT LA PRESSION ARTÉRIELLE			
	Majoration du risque d'hypotension, notamment orthostatique.	A prendre en compte		
+ RIOCIGUAT				
	Risque d'hypotension importante (effet synergique).	CONTRE-INDICATION		
DESIPRAMINE				
Voir aussi : antidéporthostatique	presseurs imipraminiques - médicaments abaissant le seuil épileptogèr	e - médicaments atropiniques - médicaments à l'origine d'une hypotension		
+ BUPROPION				
	Risque d'augmentation des effets indésirables de la désipramine	Précaution d'emploi		
	par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion.	Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la		
		désipramine pendant le traitement par le bupropion.		
DEXAMETHAS	SONE			
Voir aussi : glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone) - hypokaliémiants - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants				
+ AMINOGLUTETHIMIDE				
	Diminution de l'efficacité de la dexaméthasone, par augmentation	Précaution d'emploi		
	de son métabolisme hépatique.	Adaptation de la posologie de la dexaméthasone.		

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr 71/226

	• -	
+ CLARITHROMYCINE		
dexaméthasone pa	concentrations plasmatiques de la ar diminution de son métabolisme hépatique par tique, avec risque d'apparition d'un syndrome	A prendre en compte
+ DACLATASVIR		
significative des co	asone à usage systémique, risque de diminution oncentrations plasmatiques de daclatasvir par on métabolisme hépatique par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION A l'exception de la dexamethasone administrée en dose unique.
+ ERYTHROMYCINE		
dexaméthasone pa	concentrations plasmatiques de la ar diminution de son métabolisme hépatique par tique, avec risque d'apparition d'un syndrome	A prendre en compte
+ INHIBITEURS DE PROTÉASES	BOOSTÉS PAR RITONAVIR	•
dexaméthasone pa	concentrations plasmatiques de la ar diminution de son métabolisme hépatique par éases, avec risque d'apparition d'un syndrome	A prendre en compte
+ ITRACONAZOLE		
dexaméthasone pa	concentrations plasmatiques de la ar diminution de son métabolisme hépatique par tique, avec risque d'apparition d'un syndrome	A prendre en compte
+ KETOCONAZOLE		
dexaméthasone pa	concentrations plasmatiques de la ar diminution de son métabolisme hépatique par tique, avec risque d'apparition d'un syndrome	A prendre en compte
+ POSACONAZOLE		
dexaméthasone pa	concentrations plasmatiques de la ar diminution de son métabolisme hépatique par tique, avec risque d'apparition d'un syndrome	A prendre en compte
+ PRAZIQUANTEL		
risque d'échec du	ncentrations plasmatiques du praziquantel, avec traitement, par augmentation du métabolisme quantel par la dexaméthasone.	Précaution d'emploi Décaler l'administration des deux médicaments d'au moins une semaine.
+ RILPIVIRINE		
des concentrations	asone à usage systémique, risque de diminution s plasmatiques de rilpivirine par augmentation de épatique par la dexamethasone.	CONTRE-INDICATION A l'exception de la dexamethasone administrée en dose unique.
+ SIMÉPRÉVIR		
	asone à usage systémique, risque de diminution	Association DECONSEILLEE
	s plasmatiques de simeprevir par augmentation ne hépatique par la dexamethasone.	A l'exception de la dexamethasone administrée en dose unique.
+ TELITHROMYCINE		
dexaméthasone pa	concentrations plasmatiques de la ar diminution de son métabolisme hépatique par tique, avec risque d'apparition d'un syndrome	A prendre en compte
+ VORICONAZOLE		
dexaméthasone pa	concentrations plasmatiques de la ar diminution de son métabolisme hépatique par tique, avec risque d'apparition d'un syndrome	A prendre en compte
DEXTRAN 40 (dextran		
+ HÉPARINES DE BAS POIDS M	OLÉCULAIRE ET APPARENTÉS (DOSES	S CURATIVES ET/OU SUJET ÂGÉ)
	isque hémorragique (inhibition de la fonction	Association DECONSEILLEE
L HÉDADINES NON EDACTIONA	NÉES (DOSES CURATIVES ET/OU SUJET	L FÂGÉN
	isque hémorragique (inhibition de la fonction	Association DECONSEILLEE
plaquettaire par le		

13	_
DEXTROMETHORPHANE	
Voir aussi : antitussifs morphine-like - morphiniques - médicaments sédatifs + CINACALCET	
Augmentation très importante des concentrations plasmatiques de dextrométhorphane avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par le cinacalcet.	CONTRE-INDICATION
+ IMAO IRRÉVERSIBLES	
Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	CONTRE-INDICATION
+ IMAO-A RÉVERSIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU DE MÉTHY	LÈNE
Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	Association DECONSEILLEE
DIAZEPAM	
Voir aussi : benzodiazépines et apparentés - médicaments sédatifs	
+ BUSPIRONE	
Risque de majoration des effets indésirables de la buspirone.	A prendre en compte
+ CIMETIDINE	
Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j : risque accru de somnolence.	Précaution d'emploi Avertir les patients de l'augmentation du risque en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines.
+ PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)	
Variations imprévisibles : les concentrations plasmatiques de phénytoine peuvent augmenter, avec signes de surdosage, mais aussi diminuer ou rester stables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques de phénytoïne.
+ STIRIPENTOL	
Augmentation des concentrations plasmatiques du diazépam, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et dosage plasmatique, lorsque cela est possible, de l'anticonvulsivant associé au stiripentol et éventuelle adaptation posologique de l'anticonvulsivant associé.
DIDANOSINE	
+ ALLOPURINOL	
Augmentation des concentrations plasmatiques de didanosine et de ses effets indésirables.	Association DECONSEILLEE
+ GANCICLOVIR	
Risque d'augmentation des effets indésirables de la didanosine, et notamment la toxicité mitochondriale, par augmentation importante de ses concentrations. De plus risque de diminution de l'efficacité du ganciclovir par diminution de ses concentrations, si les deux médicaments sont ingérés à moins de 2 heures d'intervalle.	Association DECONSEILLEE
+ PENTAMIDINE	
Risque majoré de survenue de pancréatite par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance de l'amylasémie. Ne pas associer si l'amylasémie est à la limite supérieure de la normale.
+ RIBAVIRINE	1
Risque de majoration de la toxicité mitochondriale de la didanosine par augmentation de son métabolite actif.	Association DECONSEILLEE
+ TENOFOVIR DISOPROXIL	1
Risque d'échec du traitement antirétroviral, voire émergence de résistances. De plus, majoration du risque de la toxicité mitochondriale de la didanosine.	Association DECONSEILLEE
+ THALIDOMIDE	
Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par	Précaution d'emploi
addition d'effets indésirables.	Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.

Risque majoré de survenue de pancréatite et de neu	uropathies Précaution d'emploi
périphériques par addition d'effets indésirables.	Surveillance clinique régulière et surveillance de l'amylasémie. Ne pas associer si l'amylasémie est à la limite supérieure de la normale.
DIGOXINE	
Voir aussi : bradycardisants - substances à absorption réduite par les to	piques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants
+ AMIODARONE	
Dépression de l'automatisme (bradycardie excessive de la conduction auriculo-ventriculaire. De plus, aug digoxinémie par diminution de la clairance de la conduction auricular de la conduction auricular de la conduction auricular de la clairance d	mentation de la Surveillance clinique, ECG et s'il y a lieu, contrôle de la digoxinémie et
+ AZITHROMYCINE	
Augmentation de la digoxinémie par augmentation de	de son Précaution d'emploi
absorption.	Surveillance clinique et éventuellement de la digoxinémie pendant le traitement par l'azithromycine et après son arrêt.
+ BÊTA-BLOQUANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE	Ε
Troubles de l'automatisme (bradycardie, arrêt sinusa de la conduction sino-auriculaire et auriculo-ventricu	
+ CALCIUM	
Risque de troubles du rythme graves, voire mortels de calcium administrés par voie IV.	avec les sels CI - PE Contre-indication: - avec les sels de calcium IV, hormis supplémentation parentérale.
	Précaution d'emploi : - avec les sels de calcium par voie orale. Surveillance clinique et, s'il y a lieu, contrôle de l'ECG et de la calcémie
+ CARBAMAZEPINE	
Augmentation des concentrations plasmatiques de cet diminution de la digoxinémie.	carbamazépine Précaution d'emploi Prudence dans l'interprétation des concentrations plasmatiques.
+ CLARITHROMYCINE	
Augmentation de la digoxinémie par augmentation de la digoxinémie de la digoxinémie par augmentation de la digoxinémie pa	de son Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la digoxinémie pendant le traitement par la clarithromycine et après son arrêt.
+ DRONEDARONE	
Dépression de l'automatisme (bradycardie excessive de la conduction auriculo-ventriculaire. En outre, aux la digoxinémie par diminution du métabolisme de la digoxine.Surveillance clinique et ECG.	gmentation de Réduire de moitié les doses de digoxine
+ ERYTHROMYCINE	
Augmentation de la digoxinémie par augmentation de la digoxinémie de la digoxinémie par augmentation de la digoxinémie pa	de son Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la digoxinémie pendant le traitement par l'érythromycine et après son arrêt.
+ HYDROQUINIDINE	1
Augmentation de la digoxinémie par diminution de la rénale de la digoxine. De plus, troubles de l'automat (bradycardie excessive et troubles de la conduction ventriculaire).	tisme Surveillance clinique et ECG. En cas de réponse inattendue, contrôler
+ HYPOKALIÉMIANTS	
Hypokaliémie favorisant les effets toxiques des digita	aliques. Précaution d'emploi
	Corriger auparavant toute hypokaliémie et réaliser une surveillance clinique, électrolytique et électrocardiographique.
+ INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVI	
Augmentation de la digoxinémie, plus marquée pour intraveineuse, par augmentation de l'absorption de l diminution de sa clairance rénale.	
+ ITRACONAZOLE	1
Augmentation de la digoxinémie avec nausées, vom	nissements, Précaution d'emploi
troubles du rythme.	Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie avec adaptation de la posologie de la digoxine pendant le traitement par l'itraconazole et après son arrêt.

MIDODRINE		
	Troubles de l'automatisme (majoration de l'effet bradycardisant de la midodrine) et troubles de la conduction auriculo-ventriculaire.	Association DECONSEILLEE Si cette association ne peut être évitée, renforcer la surveillance clinique et ECG.
- MILLEPERTU	IS .	
	Diminution de la digoxinémie, en raison de l'effet inducteur enzymatique du millepertuis, avec risque de baisse d'efficacité voire d'annulation de l'effet, dont les conséquences peuvent être éventuellement graves (décompensation d'une insuffisance cardiaque).	CONTRE-INDICATION En cas d'association fortuite, ne pas interrompre brutalement la prise de millepertuis mais contrôler les concentrations plasmatiques (ou l'efficacité) de la digoxine avant puis après l'arrêt du millepertuis.
OMEPRAZOLI		
	Augmentation modérée de la digoxinémie par majoration de son absorption par l'oméprazole.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et de la digoxinémie, particulièrement chez le sujet âgé.
+ POSACONAZ	OLE	
	Augmentation de la digoxinémie avec nausées, vomissements, troubles du rythme.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie, avec adaptation de la posologie de la digoxine pendant le traitement par le posaconazole et après son arrêt.
+ PROPAFENOI	NE .	
	Risque d'augmentation de la digoxinémie, notamment chez le sujet âgé.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la digoxinémie pendant le traitement par propafénone et après son arrêt.
+ QUINIDINE		
	Augmentation de la digoxinémie par diminution de la clairance rénale de la digoxine. De plus, troubles de l'automatisme (bradycardie excessive et troubles de la conduction auriculoventriculaire).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG. En cas de réponse inattendue, contrôler la digoxinémie et adapter la posologie.
+ QUININE		
	Augmentation modérée de la digoxinémie.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG, si besoin, avec adaptation éventuelle des doses de digoxine.
+ RANOLAZINE		
	Augmentation de la digoxinémie.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, biologique et éventuellement ECG. Adaptation de la posologie de la digoxine, si besoin.
+ SUCRALFATE		
	Diminution de l'absorption digestive de la digoxine.	Précaution d'emploi Prendre le sucralfate à distance de la digoxine (plus de 2 heures, si possible).
+ SULFASALAZ	ZINE	
	Diminution de la digoxinémie pouvant atteindre 50 %.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et, éventuellement, de la digoxinémie. S'il y a lieu, adaptation de la posologie de la digoxine pendant le traitement par la sulfasalazine et après son arrêt.
+ TELAPREVIR		
	Augmentation de la digoxinémie.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique et adaptation, si besoin, de la posologie de la digoxine pendant le traitement par le télaprévir et après son arrêt.
+ TELITHROMY	CINE	
	Augmentation de la digoxinémie par augmentation de son absorption.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la digoxinémie pendant le traitement par la télithromycine et après son arrêt.
+ VERAPAMIL		
	Bradycardie excessive et bloc auriculo-ventriculaire par majoration des effets de la digoxine sur l'automatisme et la conduction et par	Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et, éventuellement, contrôle de la

+ DALFOPRISTINE

Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).

CONTRE-INDICATION

+ DILTIAZEM		
		CONTRE INDICATION
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
EFAVIRENZ		
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du	CONTRE-INDICATION
	métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	
+ MACROLIDES	S (SAUF SPIRAMYCINE)	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition de l'élimination hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
	remination reputique de l'alcaloide de l'eligit de seigle).	
+ QUINUPRISTI	ine	
+ QUINOFKISTI	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du	CONTRE-INDICATION
	métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	
STIRIPENTOL		
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition de	CONTRE-INDICATION
	l'élimination hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	
TRICLABEND	· — · — ·	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
	initiabliano nopaliquo do raiodiolido do rorgo: do obligio).	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et la prise du médicament dérivé de l'ergot, et inversement.
VORICONAZ	N.E.	
· VORICONAZO	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du	CONTRE-INDICATION
	métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
(amlodipine, barni	idipine, clévidipine, felodipine, isradipine, lacidipine, lercanidipine, manic	dipine, nicardipine, nifedipine, nimodipine, nitrendipine)
	JANTS (SAUF ESMOLOL) Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en	dipine, nicardipine, nifedipine, nimodipine, nitrendipine) A prendre en compte
	JANTS (SAUF ESMOLOL) Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le béta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion	
⊦ BÊTA-BLOQU	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive.	
⊦ BÊTA-BLOQU	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE	A prendre en compte
+ BÊTA-BLOQU	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en	
+ BÊTA-BLOQU + BÊTA-BLOQU	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive.	A prendre en compte
+ BÊTA-BLOQU	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive.	A prendre en compte A prendre en compte
+ BÊTA-BLOQU + BÊTA-BLOQU	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés	A prendre en compte
BÊTA-BLOQU	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E	A prendre en compte A prendre en compte
- BÊTA-BLOQU - BÊTA-BLOQU	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont	A prendre en compte A prendre en compte
- BÊTA-BLOQU - BÊTA-BLOQU - DANTROLENI	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêtabloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène lV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc	A prendre en compte A prendre en compte
BÊTA-BLOQU BÊTA-BLOQU DILTIAZEM Voir aussi : antago	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient.	A prendre en compte A prendre en compte
BÊTA-BLOQU BÊTA-BLOQU DILTIAZEM Voir aussi : antago artérielle	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient.	A prendre en compte A prendre en compte Association DECONSEILLEE
BÊTA-BLOQU BÊTA-BLOQU DILTIAZEM Voir aussi : antago artérielle	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient.	A prendre en compte A prendre en compte Association DECONSEILLEE f alpha-bloquants - bradycardisants - médicaments abaissant la pression
BÊTA-BLOQU BÊTA-BLOQU DILTIAZEM Voir aussi : antago artérielle	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient.	A prendre en compte A prendre en compte Association DECONSEILLEE f alpha-bloquants - bradycardisants - médicaments abaissant la pression Précaution d'emploi
BÊTA-BLOQU BÊTA-BLOQU DILTIAZEM Voir aussi : antago artérielle	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient. Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique	A prendre en compte A prendre en compte Association DECONSEILLEE f alpha-bloquants - bradycardisants - médicaments abaissant la pression
BÊTA-BLOQU BÊTA-BLOQU DILTIAZEM Voir aussi : antago artérielle ALFENTANIL	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêtabloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient. Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique opiacé par diminution de son métabolisme hépatique.	A prendre en compte A prendre en compte Association DECONSEILLEE f alpha-bloquants - bradycardisants - médicaments abaissant la pression Précaution d'emploi
BÊTA-BLOQU BÊTA-BLOQU DILTIAZEM Voir aussi : antago artérielle ALFENTANIL	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient. Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique opiacé par diminution de son métabolisme hépatique.	A prendre en compte A prendre en compte Association DECONSEILLEE f alpha-bloquants - bradycardisants - médicaments abaissant la pression Précaution d'emploi Adapter la posologie de l'alfentanil en cas de traitement par le diltiazem.
BÊTA-BLOQU BÊTA-BLOQU DILTIAZEM Voir aussi : antago artérielle ALFENTANIL	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêtabloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient. Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique opiacé par diminution de son métabolisme hépatique.	A prendre en compte A prendre en compte Association DECONSEILLEE f alpha-bloquants - bradycardisants - médicaments abaissant la pression Précaution d'emploi
+ BÊTA-BLOQU + BÊTA-BLOQU + DANTROLENI Voir aussi : antago artérielle + ALFENTANIL	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêta-bloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène lV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient. Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique opiacé par diminution de son métabolisme hépatique.	A prendre en compte A prendre en compte Association DECONSEILLEE f alpha-bloquants - bradycardisants - médicaments abaissant la pression Précaution d'emploi Adapter la posologie de l'alfentanil en cas de traitement par le diltiazem. ASDEC - PE Association déconseillée avec : - le diltiazem IV
+ BÊTA-BLOQU + BÊTA-BLOQU + DANTROLENI OILTIAZEM Voir aussi : antago	Hypotension, défaillance cardiaque chez les patients en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (addition des effets inotropes négatifs). Le bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. JANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Hypotension, défaillance cardiaque chez les malades en insuffisance cardiaque latente ou non contrôlée (effet inotrope négatif in vitro des dihydropyridines plus ou moins marqué et susceptibles de s'additionner aux effets inotropes négatifs des bêtabloquants). La présence d'un traitement bêta-bloquant peut par ailleurs minimiser la réaction sympathique réflexe mise en jeu en cas de répercussion hémodynamique excessive. E Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient. Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique opiacé par diminution de son métabolisme hépatique.	A prendre en compte A prendre en compte Association DECONSEILLEE f alpha-bloquants - bradycardisants - médicaments abaissant la pression Précaution d'emploi Adapter la posologie de l'alfentanil en cas de traitement par le diltiazem. ASDEC - PE Association déconseillée avec :

+ ATORVASTA	TINE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant.	Précaution d'emploi Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant ou une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
⊦ BÊTA-BLOQU	IANTS (SAUF ESMOLOL)	
	Troubles de l'automatisme (bradycardie excessive, arrêt sinusal), troubles de la conduction sino-auriculaire et auriculo-ventriculaire et défaillance cardiaque.	Association DECONSEILLEE Une telle association ne doit se faire que sous surveillance clinique et ECG étroite, en particulier chez le sujet âgé ou en début de traitement.
+ BÊTA-BLOQU	IANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE	
	Effet inotrope négatif avec risque de décompensation de l'insuffisance cardiaque, troubles de l'automatisme (bradycardie, arrêt sinusal) et troubles de la conduction sino-auriculaire et auriculo-ventriculaire.	Association DECONSEILLEE
+ BUSPIRONE	autous to iniculate.	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la buspirone par diminution de son métabolisme hépatique par le diltiazem, avec augmentation de ses effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la buspirone si nécessaire.
+ CLONIDINE		
	Troubles de l'automatisme (troubles de la conduction auriculo- ventriculaire par addition des effets négatifs sur la conduction).	A prendre en compte
+ DANTROLEN	E	
	Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal, des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène par voie IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient.	CONTRE-INDICATION
+ DIHYDROERO	GOTAMINE	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ DRONEDARO	NE	
	Risque de bradycardie ou de bloc auriculo-ventriculaire, notamment chez le sujet âgé. Par ailleurs, légère augmentation des concentrations de dronédarone par diminution de son métabolisme par l'antagoniste des canaux calciques.	Précaution d'emploi Débuter le traitement par l'antagoniste calcique aux posologies minimales recommandées, et ajuster les doses en fonction de l'ECG.
+ ERGOTAMINE		
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ ESMOLOL		
	Troubles de l'automatisme (bradycardie excessive, arrêt sinusal), troubles de la conduction sino-auriculaire et auriculo-ventriculaire et défaillance cardiaque.	ASDEC - PE Association déconseillée : - en cas d'altération de la fonction ventriculaire gauche.
		Précaution d'emploi : - si la fonction ventriculaire gauche est normale. Surveillance clinique et ECG.
+ IBRUTINIB		
	Augmentation des concentrations plasmatiques d'ibrutinib par diminution de son métabolisme hépatique par le diltiazem.	Précaution d'emploi Surveiller clinique étroite et réduction de la dose d'ibrutinib à 140 mg par jour pendant la durée de l'association
+ IMMUNOSUPI	PRESSEURS	
	Augmentation des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par diminution de son métabolisme.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ IVABRADINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'ivabradine et de ses effets indésirables, notamment cardiaques (inhibition de son métabolisme hépatique par le diltiazem), qui s'ajoutent aux effets bradycardisants de ces molécules.	CONTRE-INDICATION
+ MIDAZOLAM		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam par diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration de la sédation.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction de la posologie pendant le traitement par le diltiazem.

NIFEDIPINE		
	Augmentation importantes des concentrations de nifédipine par diminution de son métabolisme hépatique par le diltiazem, avec risque d'hypotension sévère.	CONTRE-INDICATION
+ PIMOZIDE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ SIMVASTAT	INE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant.	Précaution d'emploi Ne pas dépasser la posologie de 20 mg/jour de simvastatine. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint à cette posologie, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ TAMSULOS	INE	
	Risque de majoration des effets indésirables de la tamsulosine, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la tamsulosine pensant le traitement par l'inhibiteur enzymatique et après son arrêt, le cas échéant.
+ TICAGRELO)R	
	Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de ticagrelor par diminution de son métabolisme hépatique.	A prendre en compte
DIPROPHYL	LINE	
+ PROBENEC	IDE	
	Risque de surdosage par augmentation des concentrations plasmatiques de diprophylline (inhibition de sa sécrétion tubulaire rénale).	Précaution d'emploi Réduire la posologie de diprophylline pendant le traitement par le probénécide.
DIPYRIDAM	OLE	
+ THÉINE		
T ITILINE	Avec le dipyridamole par voie injectable : réduction de l'effet	Précaution d'emploi
	vasodilatateur du dipyridamole par la théine.	Eviter la consommation de produits à base de théine dans les 24 heures qui précèdent une imagerie myocardique avec le dipyridamole.
+ BÊTA-BLOG	QUANTS (SAUF ESMOLOL)	
	Avec le dipyridamole par voie injectable : majoration de l'effet antihypertenseur.	A prendre en compte
· CAFEINE		
+ CAFEINE		
+ CAFEINE	Avec le dipyridamole par voie injectable : réduction de l'effet	Précaution d'emploi
+ CAPEINE	Avec le dipyridamole par voie injectable : réduction de l'effet vasodilatateur du dipyridamole par la caféine.	Précaution d'emploi Interrompre un traitement à base de caféine au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole et éviter la consommation de café, thé, chocolat ou cola dans les 24 heures qui précèdent le test.
-		Interrompre un traitement à base de caféine au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole et éviter la consommation
-	vasodilatateur du dipyridamole par la caféine.	Interrompre un traitement à base de caféine au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole et éviter la consommation
+ THÉOPHYLI	vasodilatateur du dipyridamole par la caféine. LINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) Avec le dipyridamole par voie injectable : réduction de l'effet vasodilatateur du dipyridamole par la théophylline.	Interrompre un traitement à base de caféine au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole et éviter la consommation de café, thé, chocolat ou cola dans les 24 heures qui précèdent le test. Précaution d'emploi Interrompre un traitement par théophylline au moins 5 jours avant une
+ THÉOPHYLI DISOPYRAN Voir aussi : antia	vasodilatateur du dipyridamole par la caféine. LINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) Avec le dipyridamole par voie injectable : réduction de l'effet vasodilatateur du dipyridamole par la théophylline.	Interrompre un traitement à base de caféine au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole et éviter la consommation de café, thé, chocolat ou cola dans les 24 heures qui précèdent le test. Précaution d'emploi Interrompre un traitement par théophylline au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole.
+ THÉOPHYLI DISOPYRAN Voir aussi : antia	vasodilatateur du dipyridamole par la caféine. LINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) Avec le dipyridamole par voie injectable : réduction de l'effet vasodilatateur du dipyridamole par la théophylline. MIDE arythmiques - antiarythmiques classe I (sauf lidocaïne) - antiarythmiques conner des torsades de pointes - torsadogènes (sauf antiparasitaires, neu DMYCINE	Interrompre un traitement à base de caféine au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole et éviter la consommation de café, thé, chocolat ou cola dans les 24 heures qui précèdent le test. Précaution d'emploi Interrompre un traitement par théophylline au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole. classe la - bradycardisants - médicaments atropiniques - médicaments uroleptiques, méthadone)
+ THÉOPHYLI DISOPYRAN Voir aussi : antie susceptibles de	vasodilatateur du dipyridamole par la caféine. LINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) Avec le dipyridamole par voie injectable : réduction de l'effet vasodilatateur du dipyridamole par la théophylline. MIDE arythmiques - antiarythmiques classe I (sauf lidocaïne) - antiarythmiques c donner des torsades de pointes - torsadogènes (sauf antiparasitaires, neu	Interrompre un traitement à base de caféine au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole et éviter la consommation de café, thé, chocolat ou cola dans les 24 heures qui précèdent le test. Précaution d'emploi Interrompre un traitement par théophylline au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole.
+ THÉOPHYLI DISOPYRAN Voir aussi : antie susceptibles de	vasodilatateur du dipyridamole par la caféine. LINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) Avec le dipyridamole par voie injectable : réduction de l'effet vasodilatateur du dipyridamole par la théophylline. MIDE arythmiques - antiarythmiques classe I (sauf lidocaïne) - antiarythmiques conner des torsades de pointes - torsadogènes (sauf antiparasitaires, neu DMYCINE Risque de majoration des effets indésirables du disopyramide : hypoglycémies sévères, allongement de l'intervalle QT et troubles du rythme ventriculaire graves, notamment à type de torsades de pointes.	Interrompre un traitement à base de caféine au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole et éviter la consommation de café, thé, chocolat ou cola dans les 24 heures qui précèdent le test. Précaution d'emploi Interrompre un traitement par théophylline au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole. Elasse la - bradycardisants - médicaments atropiniques - médicaments uroleptiques, méthadone) Association DECONSEILLEE
+ THÉOPHYLI DISOPYRAN Voir aussi : antic susceptibles de + CLARITHRO	Vasodilatateur du dipyridamole par la caféine. LINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) Avec le dipyridamole par voie injectable : réduction de l'effet vasodilatateur du dipyridamole par la théophylline. AIDE arythmiques - antiarythmiques classe I (sauf lidocaïne) - antiarythmiques conner des torsades de pointes - torsadogènes (sauf antiparasitaires, neu hypoglycémies sévères, allongement de l'intervalle QT et troubles du rythme ventriculaire graves, notamment à type de torsades de pintes. BYCINE Risque de majoration des effets indésirables du disopyramide : hypoglycémies sévères, allongement de l'intervalle QT et troubles du rythme ventriculaire graves, notamment à type de torsades de du rythme ventriculaire graves, notamment à type de torsades de	Interrompre un traitement à base de caféine au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole et éviter la consommation de café, thé, chocolat ou cola dans les 24 heures qui précèdent le test. Précaution d'emploi Interrompre un traitement par théophylline au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole. Elasse la - bradycardisants - médicaments atropiniques - médicaments uroleptiques, méthadone) Association DECONSEILLEE
+ THÉOPHYLI DISOPYRAN Voir aussi : antic susceptibles de + CLARITHRO	vasodilatateur du dipyridamole par la caféine. LINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) Avec le dipyridamole par voie injectable : réduction de l'effet vasodilatateur du dipyridamole par la théophylline. MIDE arythmiques - antiarythmiques classe I (sauf lidocaïne) - antiarythmiques codonner des torsades de pointes - torsadogènes (sauf antiparasitaires, neu pomycine Risque de majoration des effets indésirables du disopyramide : hypoglycémies sévères, allongement de l'intervalle QT et troubles du rythme ventriculaire graves, notamment à type de torsades de pointes. NYCINE Risque de majoration des effets indésirables du disopyramide : hypoglycémies sévères, allongement de l'intervalle QT et troubles du rythme ventriculaire graves, notamment à type de torsades de pointes.	Interrompre un traitement à base de caféine au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole et éviter la consommation de café, thé, chocolat ou cola dans les 24 heures qui précèdent le test. Précaution d'emploi Interrompre un traitement par théophylline au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole. Plasse la - bradycardisants - médicaments atropiniques - médicaments uroleptiques, méthadone) Association DECONSEILLEE Surveillance clinique, biologique et électrocardiographique régulière. Association DECONSEILLEE

DISULFIRAME Voir aussi : antabuse (réaction) + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le disulfirame et 8 jours après son arrêt. + ISONIAZIDE Troubles du comportement et de la coordination. **Association DECONSEILLEE** + METRONIDAZOLE Association DECONSEILLEE Risque d'épisodes de psychose aiguë ou d'état confusionnel, réversibles à l'arrêt de l'association. + PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE) Augmentation importante et rapide des concentrations Association DECONSEILLEE plasmatiques de phénytoïne avec signes toxiques (inhibition de son Si elle ne peut être évitée, contrôle clinique et des concentrations métabolisme) plasmatiques de phénytoïne pendant le traitement par le disulfirame et après son arrêt DIURÉTIQUES (altizide, amiloride, bendroflumethiazide, bumetanide, canrenoate de potassium, chlortalidone, cicletanine, clopamide, cyclothiazide, eplerenone, furosemide, hydrochlorothiazide, indapamide, methyclothiazide, piretanide, spironolactone, torasemide, triamterene, xipamide) + ACIDE ACETYLSALICYLIQUE Pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>= 1g Précaution d'emploi par prise et/ou >= 3g par jour) ou pour des doses antalgiques ou Hydrater le malade et surveiller la fonction rénale en début de traitement. antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3g par jour) : Insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté, par diminution de la filtration glomérulaire secondaire à une diminution de la synthèse des prostaglandines rénales. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur. + ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS Insuffisance rénale aiguë chez le malade à risque (sujet âgé et/ou Précaution d'emploi déshydraté) par diminution de la filtration glomérulaire (inhibition Hydrater le malade et surveiller la fonction rénale en début de traitement. des prostaglandines vasodilatatrices due aux anti-inflammatoires non stéroïdiens). Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur. + PRODUITS DE CONTRASTE IODÉS En cas de déshydratation provoquée par les diurétiques, risque Précaution d'emploi majoré d'insuffisance rénale fonctionnelle aiguë, en particulier lors Réhydratation avant administration du produit iodé. d'utilisation de doses importantes de produits de contraste iodés. **DIURÉTIQUES DE L'ANSE** (bumetanide, furosemide, piretanide, torasemide) + AMINOSIDES Augmentation des risques néphrotoxiques et ototoxiques de Précaution d'emploi l'aminoside (insuffisance rénale fonctionnelle liée à la Association possible sous contrôle de l'état d'hydratation, des fonctions déshydratation entraînée par le diurétique). rénale et cochléovestibulaire, et éventuellement, des concentrations plasmatiques de l'aminoside. + LITHIUM Augmentation de la lithémie avec signes de surdosage en lithium, **Association DECONSEILLEE** comme lors d'un régime désodé (diminution de l'excrétion urinaire Si l'association ne peut être évitée, surveillance stricte de la lithémie et du lithium). adaptation de la posologie du lithium. + METFORMINE Acidose lactique due à la metformine, déclenchée par une Précaution d'emploi éventuelle insuffisance rénale fonctionnelle, liée aux diurétiques de Ne pas utiliser la metformine lorsque la créatininémie dépasse 15 mg/l l'anse (135 µmol/l) chez l'homme, et 12 mg/l (110 µmol/l) chez la femme. + ORGANOPLATINES Risque d'addition des effets ototoxiques et/ou néphrotoxiques. A prendre en compte

DIURÉTIQUES ÉPARGNEURS DE POTASSIUM (SEULS OU ASSOCIÉS) (amiloride, canrenoate de potassium, eplerenone, spironolactone, triamterene) + AUTRES DIURÉTIQUES ÉPARGNEURS DE POTASSIUM (SEULS OU ASSOCIÉS) CONTRE-INDICATION Hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal (addition des effets hyperkaliémiants). Contre-indiqué sauf s'il existe une hypokaliémie + ANTAGONISTES DES RÉCEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II Sauf pour l'éplérénone et la spironolactone à des doses comprises Association DECONSEILLEE entre 12,5 mg et 50 mg/jour dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, ainsi qu'en cas d'hypokaliémie : I Risque Si l'association est justifiée, contrôle strict de la kaliémie et de la fonction rénale. d'hyperkaliémie (potentiellement létale) surtout lors d'une insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants). + CICLOSPORINE Hyperkaliémie potentiellement létale, surtout lors d'une insuffisance Association DECONSEILLEE rénale (addition des effets hyperkaliémiants). + DIURÉTIQUES HYPOKALIÉMIANTS L'association rationnelle, utile pour certains patients, n'exclut pas la Précaution d'emploi survenue d'hypokaliémie ou, en particulier chez l'insuffisant rénal et Surveiller la kaliémie, éventuellement l'ECG et, s'il y a lieu, reconsidérer le diabétique, d'hyperkaliémie. le traitement. + INHIBITEURS DE L'ENZYME DE CONVERSION Sauf pour l'éplérénone et la spironolactone à des doses comprises **Association DECONSEILLEE** entre 12,5 mg et 50 mg/jour dans le traitement de l'insuffisance Si l'association est justifiée, contrôle strict de la kaliémie et de la cardiaque, ainsi qu'en cas d'hypokaliémie : fonction rénale. Risque d'hyperkaliémie (potentiellement létale) surtout lors d'une insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants). + LITHIUM Augmentation de la lithémie avec signes de surdosage en lithium, Précaution d'emploi comme lors d'un régime désodé (diminution de l'excrétion urinaire Surveillance stricte de la lithémie et adaptation éventuelle de la du lithium) posologie du lithium. + POTASSIUM Hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant CI - ASDEC rénal (addition des effets hyperkaliémiants). Contre-indication: - en dehors d'une hypokaliémie ou en cas d'utilisation parentérale des sels de potassium. Association déconseillée : - en cas d'hypokaliémie ou d'utilisation parentérale des sels de potassium. + TACROLIMUS Association DECONSEILI FF Hyperkaliémie potentiellement létale, surtout lors d'une insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants) DIURÉTIQUES HYPOKALIÉMIANTS (altizide, bendroflumethiazide, bumetanide, chlortalidone, cicletanine, clopamide, cyclothiazide, furosemide, hydrochlorothiazide, indapamide, methyclothiazide, piretanide, torasemide, xipamide) + ANTAGONISTES DES RÉCEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II Risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale Précaution d'emploi aiguë lors de l'instauration ou de l'augmentation de la posologie Dans l'hypertension artérielle, lorsqu'un traitement diurétique préalable d'un traitement par un antagoniste de l'angiotensine II en cas de a pu entraîner une déplétion hydrosodée, il faut : déplétion hydrosodée préexistante. - soit arrêter le diurétique avant de débuter le traitement par l'antagoniste de l'angiotensine II, et réintroduire un diurétique hypokaliémiant si nécessaire ultérieurement ; soit administrer des doses initiales réduites d'antagoniste de l'angiotensine II et augmenter progressivement la posologie. Dans tous les cas : surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par l'antagoniste de l'angiotensine II. + CARBAMAZEPINE Risque d'hyponatrémie symptomatique. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique. Si possible, utiliser une autre classe de diurétiques. + CICLOSPORINE Risque d'augmentation de la créatininémie sans modification des A prendre en compte concentrations sanguines de ciclosporine, même en l'absence de

80/226

complications comme la goutte.

déplétion hydrosodée. Egalement, risque d'hyperuricémie et de

+ DIURÉTIQUES ÉPARGNEURS DE POTASSIUM (SEULS OU ASSOCIÉS)

L'association rationnelle, utile pour certains patients, n'exclut pas la survenue d'hypokaliémie ou, en particulier chez l'insuffisant rénal et le diabétique, d'hyperkaliémie.

Précaution d'emploi

Surveiller la kaliémie, éventuellement l'ECG et, s'il y a lieu, reconsidérer le traitement.

+ INHIBITEURS DE L'ENZYME DE CONVERSION

Risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration ou de l'augmentation de la posologie d'un traitement par un inhibiteur de l'enzyme de conversion en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Précaution d'emploi

Dans l'hypertension artérielle, lorsqu'un traitement diurétique préalable a pu entraîner une déplétion hydrosodée, il faut :

 soit arrêter le diurétique avant de débuter le traitement par l'IEC, et réintroduire un diurétique hypokaliémiant si nécessaire ultérieurement;
 soit administrer des doses initiales réduites d'IEC et augmenter progressivement la posologie.

Dans l'insuffisance cardiaque congestive traitée par diurétiques, commencer par une dose très faible d'IEC, éventuellement après réduction de la dose du diurétique hypokaliémient associé.

Dans tous les cas : surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par l'IEC.

DIURÉTIQUES THIAZIDIQUES ET APPARENTÉS

(altizide, bendroflumethiazide, chlortalidone, cicletanine, clopamide, cyclothiazide, hydrochlorothiazide, indapamide, methyclothiazide, xipamide)

+ CALCIUM

Risque d'hypercalcémie par diminution de l'élimination urinaire du calcium.

A prendre en compte

+ LITHIUM

Augmentation de la lithémie avec signes de surdosage en lithium, comme lors d'un régime désodé (diminution de l'excrétion urinaire du lithium).

Association DECONSEILLEE

Si l'association ne peut être évitée, surveillance stricte de la lithémie et adaptation de la posologie du lithium.

DOCETAXEL

Voir aussi : cytotoxiques - substrats à risque du CYP3A4

+ DRONEDARONE

Risque de majoration de la toxicité du docétaxel par diminution de son métabolisme.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du docétaxel pendant le traitement par l'inhibiteur enzymatique.

+ INDUCTEURS ENZYMATIQUES

Diminution des concentrations du cytotoxique par augmentation de son métabolisme par l'inducteur, avec risque de moindre efficacité.

A prendre en compte

+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4

Risque de majoration des effets indésirables dose-dépendants du docétaxel par inhibition de son métabolisme par l'inhibiteur enzymatique.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du docétaxel pendant le traitement par l'inhibiteur enzymatique.

DOLUTÉGRAVIR

Voir aussi : substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants

+ INDUCTEURS ENZYMATIQUES

Diminution des concentrations plasmatiques de dolutégravir par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.

ASDEC - PE

Association déconseillée :

- en cas de résistance à la classe des inhibiteurs d'intégrase

Précaution d'emploi :

 en l'absence de résistance à la classe des inhibiteurs d'intégrase
 Adaptation de la posologie de dolutégravir à 50 mg 2 fois par jour pendant l'association et une semaine après son arrêt.

+ METFORMINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de metformine par le dolutegravir et de ses effets indésirables à type d'acidose lactique.

Précaution d'emploi

Précaution d'emploi:

 Chez le patient avec une insuffisance rénale modérée (stade 3a, clairance de la créatinine comprise entre 45 et 59 ml/min), surveillance clinique et biologique, et adaptation éventuelle de la posologie de metformine.

+ MILLEPERTUIS

Risque de diminution des concentrations plasmatiques de dolutégravir par augmentation de son métabolisme par le millepertuis.

Association DECONSEILLEE

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus www.ansm.sante.fr

81/226

DOMPERIDONE Voir aussi : médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes - torsadogènes (sauf antiparasitaires, neuroleptiques, méthadone) + FLUCONAZOLE CONTRE-INDICATION Risque de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes + INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4 Augmentation des concentrations plasmatiques de dompéridone CONTRE-INDICATION par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur. **DOPAMINERGIQUES** (amantadine, apomorphine, bromocriptine, cabergoline, entacapone, lisuride, pergolide, piribedil, pramipexole, quinagolide, rasagiline, ropinirole, rotigotine, selegiline, + NEUROLEPTIQUES ANTIÉMÉTIQUES CONTRE-INDICATION Antagonisme réciproque entre le dopaminergique et le Utiliser un antiémétique dénué d'effets extrapyramidaux. + TETRABENAZINE **Association DECONSEILLEE** Antagonisme réciproque entre le dopaminergique et la tétrabénazine DOPAMINERGIQUES, HORS PARKINSON (cabergoline, quinagolide) + NEUROLEPTIQUES ANTIPSYCHOTIQUES (SAUF CLOZAPINE) CONTRE-INDICATION Antagonisme réciproque de l'agoniste dopaminergique et des neuroleptiques. **DOXORUBICINE** Voir aussi : cytotoxiques + VERAPAMIL Risque de majoration de la toxicité de la doxorubicine par A prendre en compte augmentation de ses concentrations plasmatiques DOXYCYCLINE Voir aussi : cyclines - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants + ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de la doxycycline par Précaution d'emploi augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la doxycycline. **DRONEDARONE** Voir aussi : antiarythmiques - bradycardisants - médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes - torsadogènes (sauf antiparasitaires, neuroleptiques, méthadone) + JUS DE PAMPLEMOUSSE Association DECONSEILLEE Augmentation des concentrations de dronédarone par inhibition de son métabolisme par le jus de pamplemousse. + ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Association DECONSEILLEE Diminution importante des concentrations de dronédarone par augmentation de son métabolisme, sans modification notable du métabolite actif. + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique. Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la dronédarone et 8 jours après son arrêt + DABIGATRAN Doublement des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec CONTRE-INDICATION majoration du risque de saignement.

+ DIGOXINE	65	
+ DIGUXINE	Dépression de l'automatisme (bradycardie excessive) et troubles	Association DECONSEILLEE
	de la conduction auriculo-ventriculaire. En outre, augmentation de la digoxinémie par diminution du métabolisme de la digoxine.Surveillance clinique et ECG.	Réduire de moitié les doses de digoxine.
- DILTIAZEM		
	Risque de bradycardie ou de bloc auriculo-ventriculaire, notamment chez le sujet âgé. Par ailleurs, légère augmentation des concentrations de dronédarone par diminution de son métabolisme par l'antagoniste des canaux calciques.	Précaution d'emploi Débuter le traitement par l'antagoniste calcique aux posologies minimales recommandées, et ajuster les doses en fonction de l'ECG.
+ DOCETAXEL		
	Risque de majoration de la toxicité du docétaxel par diminution de son métabolisme.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du docétaxel pendant le traitement par l'inhibiteur enzymatique.
+ FIDAXOMICIN	NE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.	Association DECONSEILLEE
+ IMMUNOSUP	PRESSEURS	
+ 11111110110001	Augmentation importante des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par diminution de son métabolisme.	Association DECONSEILLEE
+ INHIBITEURS	PUISSANTS DU CYP3A4	
	Augmentation importante des concentrations de dronédarone par diminution de son métabolisme.	CONTRE-INDICATION
+ MILLEPERTU	IIS	
	Diminution importante des concentrations de dronédarone par augmentation de son métabolisme, sans modification notable du métabolite actif.	Association DECONSEILLEE
+ QUINIDINE		
	Risque de bradycardie ou de bloc auriculo-ventriculaire, notamment chez le sujet âgé. Par ailleurs, légère augmentation des concentrations de dronédarone par diminution de son métabolisme par la quinidine.	Précaution d'emploi Débuter le traitement par la quinidine aux posologies minimales recommandées, et ajuster les doses en fonction de l'ECG.
+ RIFAMPICINE		
	Diminution importante des concentrations de dronédarone par augmentation de son métabolisme, sans modification notable du métabolite actif.	Association DECONSEILLEE
+ SIMVASTATII	NE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de la simvastatine).	Association DECONSEILLEE
+ VERAPAMIL		
	Risque de bradycardie ou de bloc auriculo-ventriculaire, notamment chez le sujet âgé. Par ailleurs, légère augmentation des concentrations de dronédarone par diminution de son métabolisme par l'antagoniste des canaux calciques.	Précaution d'emploi Débuter le traitement par l'antagoniste calcique aux posologies minimales recommandées, et ajuster les doses en fonction de l'ECG.
DROSPIREN	ONE	
Voir aussi : hyper	kaliémiants - progestatifs contraceptifs	
+ BOCEPREVIE	₹	
	Augmentation de plus du double des concentrations de drospérinone en association avec le bocéprévir.	Association DECONSEILLEE Préférer une contraception avec un autre progestatif, a fortiori en cas d'hyperkaliémie.
DULOXETINE		
	- caments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques - médicaments à l'origi	ine d'un syndrome sérotoninergique
+ ENOXACINE		
	Risque d'augmentation des effets indésirables de la duloxétine par diminution de son métabolisme hépatique par l'énoxacine.	CONTRE-INDICATION
+ FLECAINIDE		
. , LEVANIUE	Augmentation des concentrations plasmatiques de flecainide avec	Précaution d'emploi
	risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par la duloxétine.	Surveillance clinique et réduction de la posologie du flecainide pendant le traitement par la duloxétine et après son arrêt.

83/226 ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr

	84	
+ FLUVOXAMI	NE	
	Risque d'augmentation des effets indésirables de la duloxétine par diminution de son métabolisme hépatique par la fluvoxamine.	CONTRE-INDICATION
- MEQUITAZIN	IE	
	Risque de majoration des effets indésirables de la méquitazine, par inhibition de son métabolisme par l'inhibiteur enzymatique.	Association DECONSEILLEE
- METOPROLO	OL	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de métoprolol avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par la duloxétine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction de la posologie du métoprolol pendant le traitement par la duloxétine et après son arrêt.
PROPAFENC	ONE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de propafénone avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par la duloxétine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction de la posologie de la propafénone pendant le traitement par la duloxétine et après son arrêt.
+ TAMOXIFEN	E	
	Risque de baisse de l'efficacité du tamoxifène, par inhibition de la formation de son métabolite actif par la duloxetine.	Association DECONSEILLEE
BASTINE		
+ CLARITHRO	MYCINE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire chez les sujets prédisposés (syndrome du QT long congénital).	Association DECONSEILLEE
+ ERYTHROM	YCINE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire chez les sujets prédisposés (syndrome du QT long congénital).	Association DECONSEILLEE
+ ITRACONAZ	OLE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire chez les sujets prédisposés (syndrome du QT long congénital).	Association DECONSEILLEE
+ JOSAMYCIN	E	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire chez les sujets prédisposés (syndrome du QT long, congénital).	Association DECONSEILLEE
+ KETOCONA	ZOLE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire chez les sujets prédisposés (syndrome du QT long congénital).	Association DECONSEILLEE
CONAZOLE		
ANTIVITAMII	NES K	
	Quelle que soit la voie d'administration de l'éconazole : augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par éconazole et après son arrêt.
FAVIRENZ Voir aussi : induo	cteurs enzymatiques	
	IR (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSAMPRÉNAVIR)	
	Risque de baisse de l'efficacité de l'amprénavir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ ANTIVITAMII	NES K	
	Diminution de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K.

	85	
+ ATAZANAVIF	?	
	Risque de baisse de l'efficacité de l'atazanavir par augmentation de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE Si l'association s'avère nécessaire, adaptation posologique de l'atazanavir avec surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
ATOVAQUON	NE	
	Diminution des concentrations plasmatiques d'atovaquone par l'inducteur enzymatique.	Association DECONSEILLEE
+ DIHYDROER	GOTAMINE	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ ERGOTAMIN	F	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ INDINAVIR		
	Risque de baisse de l'efficacité de l'indinavir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ PIMOZIDE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ RIFABUTINE		
	Diminution d'environ la moitié des concentrations de rifabutine, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'éfavirenz.	Précaution d'emploi Adaptation de la posologie de la rifabutine pendant le traitement par efavirenz.
+ RIFAMPICINE		
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'éfavirenz par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ VORICONAZ	OLE	
	Risque de baisse de l'efficacité du voriconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par l'efavirenz.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et adaptation de la posologie du voriconazole et de l'éfavirenz pendant l'association.
ELTROMBOR	PAG	
+ INHIBITEURS	DE L'HMG-COA RÉDUCTASE (STATINES)	
	Risque de majoration de la toxicité des statines, par inhibition de leur recapture hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la statine.
ELVITÉGRAV	/IR	
Voir aussi : subst	ances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacide	es et adsorbants
+ ESTROPROG	SESTATIFS CONTRACEPTIFS	
	Diminution des concentrations d'éthinylestradiol, avec risque de moindre efficacité contraceptive. De plus, augmentation des concentrations du progestatif.	Précaution d'emploi Utiliser un estroprogestatif contraceptif avec au moins 30 μg d'éthinylestradiol.
+ ITRACONAZO	DLE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques d'elvitegravir par diminution de son métabolisme par l'itraconazole.	Précaution d'emploi Avec l'elvitegravir co-administré avec le cobicistat, surveillance clinique. Limiter la dose maximale d'itraconazole à 200 mg/j.
+ KETOCONAZ	OLE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques d'elvitegravir par diminution de son métabolisme par le kétoconazole.	Précaution d'emploi Avec l'elvitegravir co-administré avec le cobicistat, surveillance clinique. Limiter la dose maximale de kétoconazole à 200 mg/j.
+ RIFABUTINE		
	Diminution des concentrations minimales d'elvitégravir.	A prendre en compte

www.ansm.sante.fr

ENOXACINE Voir aussi : fluoroquinolones - médicaments abaissant le seuil épileptogène - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants + CAFEINE Augmentation des concentrations plasmatiques de caféine, Association DECONSEILLEE pouvant entraîner excitations et hallucinations, par diminution de son métabolisme hépatique. + DULOXETINE Risque d'augmentation des effets indésirables de la duloxétine par CONTRE-INDICATION diminution de son métabolisme hépatique par l'énoxacine. + ROPINIROLE Augmentation des concentrations plasmatiques de ropinirole avec Précaution d'emploi signes de surdosage par diminution de son métabolisme hépatique. Surveillance clinique et réduction de la posologie du ropinirole pendant le traitement par l'énoxacine et après son arrêt. + THÉOPHYLLINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) CONTRE-INDICATION Surdosage en théophylline par diminution importante de son **ENTACAPONE** Voir aussi : antiparkinsoniens dopaminergiques - dopaminergiques - inhibiteurs de la catéchol-O-méthyltransférase (COMT) - médicaments sédatifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique + FER Diminution de l'absorption digestive de l'entacapone et du fer par Précaution d'emploi chélation de celui-ci par l'entacapone. Prendre les sels de fer à distance de l'entacapone (plus de 2 heures si possible). **ENZALUTAMIDE** Voir aussi : inducteurs enzymatiques + GEMFIBROZIL Majoration de la fraction active de l'enzalutamide. Précaution d'emploi Réduire la dose d'enzalutamide par deux en cas d'association au gemfibrozil. **EPLERENONE** Voir aussi : antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - diurétiques - diurétiques épargneurs de potassium (seuls ou associés) - hyperkaliémiants - hyponatrémiants médicaments abaissant la pression artérielle + ANTAGONISTES DES RÉCEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II Majoration du risque d'hyperkaliémie, notamment chez le sujet âgé. Précaution d'emploi Contrôle strict de la kaliémie et de la fonction rénale pendant l'association. + INHIBITEURS DE L'ENZYME DE CONVERSION Majoration du risque d'hyperkaliémie, notamment chez le sujet âgé. Précaution d'emploi Contrôle strict de la kaliémie et de la fonction rénale pendant l'association. + INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4 Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de CONTRE-INDICATION l'éplérénone par l'inhibiteur et de ses effets indésirables, notamment l'hyperkaliémie. **ERGOTAMINE** Voir aussi : alcaloïdes de l'ergot de seigle vasoconstricteurs - substrats à risque du CYP3A4 + DALFOPRISTINE CONTRE-INDICATION Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).

+ DILTIAZEM

Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).

CONTRE-INDICATION

+ EFAVIRENZ		
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ MACROLIDES	S (SAUF SPIRAMYCINE)	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (diminution de l'élimination hépatique de l'ergotamine).	CONTRE-INDICATION
+ OXPRENOLO	DL	
	Ergotisme : quelques cas de spasme artériel avec ischémie des	Précaution d'emploi
	extrémités ont été observés (addition d'effets vasculaires).	Surveillance clinique renforcée, en particulier pendant les premières semaines de l'association.
+ PROPRANOL	OL	
	Ergotisme : quelques cas de spasme artériel avec ischémie des extrémités ont été observés (addition d'effets vasculaires).	Précaution d'emploi Surveillance clinique renforcée, en particulier pendant les premières semaines de l'association.
+ QUINUPRIST	INE	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ STIRIPENTOL	<u>L</u>	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition de l'élimination hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ TRICLABEND	DAZOLE	
+ TRICLABEND	DAZOLE Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et l'ergotamine, et inversement.
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et
-	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et
ÉRIBULINE Voir aussi : cytoto	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et l'ergotamine, et inversement.
ÉRIBULINE	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et
ÉRIBULINE Voir aussi : cytoto + CICLOSPORI	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle). Exiques NE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la ciclosporine.	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et l'ergotamine, et inversement.
ERIBULINE Voir aussi : cytoto + CICLOSPORI	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle). Exiques NE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la ciclosporine.	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et l'ergotamine, et inversement.
ÉRIBULINE Voir aussi : cytoto + CICLOSPORI + CLARITHROI	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle). Exiques NE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la ciclosporine. MYCINE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et l'ergotamine, et inversement. Association DECONSEILLEE
ÉRIBULINE Voir aussi : cytoto + CICLOSPORI + CLARITHROI	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle). Exiques NE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la ciclosporine. MYCINE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la clarithromycine.	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et l'ergotamine, et inversement. Association DECONSEILLEE
ÉRIBULINE Voir aussi : cytoto + CICLOSPORI + CLARITHROI + INDUCTEURS	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle). Exiques NE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la ciclosporine. MYCINE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la clarithromycine. SENZYMATIQUES Risque de diminution des concentrations plasmatiques d'éribuline	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et l'ergotamine, et inversement. Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE
ÉRIBULINE Voir aussi : cytoto + CICLOSPORI + CLARITHROI + INDUCTEURS	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle). Exiques NE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la ciclosporine. MYCINE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la clarithromycine. E ENZYMATIQUES Risque de diminution des concentrations plasmatiques d'éribuline par l'inducteur.	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et l'ergotamine, et inversement. Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE
ÉRIBULINE Voir aussi : cytoto + CICLOSPORI + CLARITHROI + INDUCTEURS + INHIBITEURS	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle). Exiques NE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la ciclosporine. MYCINE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la clarithromycine. ENZYMATIQUES Risque de diminution des concentrations plasmatiques d'éribuline par l'inducteur. EDE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par le ritonavir.	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et l'ergotamine, et inversement. Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE
ÉRIBULINE Voir aussi : cytoto + CICLOSPORI + CLARITHROI + INDUCTEURS + INHIBITEURS	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle). Exiques NE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la ciclosporine. MYCINE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la clarithromycine. ENZYMATIQUES Risque de diminution des concentrations plasmatiques d'éribuline par l'inducteur. EDE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par le ritonavir.	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et l'ergotamine, et inversement. Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE
ÉRIBULINE Voir aussi : cytoto + CICLOSPORI + CLARITHROI + INDUCTEURS	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle). Exiques NE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la ciclosporine. MYCINE Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par la clarithromycine. ENZYMATIQUES Risque de diminution des concentrations plasmatiques d'éribuline par l'inducteur. EDE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par le ritonavir.	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et l'ergotamine, et inversement. Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE

ERYTHROMYCINE

Voir aussi : inhibiteurs puissants du CYP3A4 - macrolides (sauf spiramycine) - médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes - torsadogènes (sauf antiparasitaires, neuroleptiques, méthadone)

+ AFATINIB

Augmentation des concentrations plasmatique d'afatinib par augmentation de son absorption par l'érythromycine.

Précaution d'emploi

Il est recommandé d'administrer l'érythromycine le plus à distance possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib.

+ ALFENTANIL

Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique opiacé par diminution de son métabolisme hépatique.

Précaution d'emploi

Adapter la posologie de l'alfentanil en cas de traitement par l'érythromycine.

+ ATORVASTATINE

Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholesterolémiant.

Précaution d'emploi

Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.

+ BUSPIRONE

Augmentation des concentrations plasmatiques de la buspirone par diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration importante de la sédation.

Association DECONSEILLEE

+ CARBAMAZEPINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine, avec signes de surdosage, par inhibition de son métabolisme hépatique.

Association DECONSEILLEE

Il est possible d'utiliser d'autres macrolides (sauf spiramycine) dont l'interférence au plan clinique est actuellement considérée comme minime ou nulle. Cependant, en cas de légionellose, l'érythromycine reste l'antibiotique de référence; une surveillance clinique, avec contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine, est alors souhaitable en milieu spécialisé.

+ DEXAMETHASONE

Augmentation des concentrations plasmatiques de la dexaméthasone par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur enzymatique, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde.

A prendre en compte

+ DIGOXINE

Augmentation de la digoxinémie par augmentation de son absorption.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et éventuellement de la digoxinémie pendant le traitement par l'érythromycine et après son arrêt.

+ DISOPYRAMIDE

Risque de majoration des effets indésirables du disopyramide : hypoglycémies sévères, allongement de l'intervalle QT et troubles du rythme ventriculaire graves, notamment à type de torsades de pointes.

Association DECONSEILLEE

Surveillance clinique, biologique et électrocardiographique régulière.

+ EBASTINE

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire chez les sujets prédisposés (syndrome du QT long congénital).

Association DECONSEILLEE

+ FIDAXOMICINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.

Association DECONSEILLEE

+ GLIBENCLAMIDE

Risque d'hypoglycémie par augmentation de l'absorption et des concentrations plasmatiques de l'antidiabétique.

Précaution d'emploi

Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide hypoglycémiant pendant le traitement par l'érythromycine.

+ GLIMEPIRIDE

Risque d'hypoglycémie par augmentation de l'absorption et des concentrations plasmatiques de l'antidiabétique.

Précaution d'emploi

Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide hypoglycémiant pendant le traitement par l'érythromycine.

+ HALOFANTRINE

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

Association DECONSEILLEE

Si cela est possible, interrompre le macrolide. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée.

88/226

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr

+ IMMUNOSUP	PRESSEURS	
	Augmentation très importante des concentrations sanguines de	Association DECONSEILLEE
	l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	En cas d'association, contrôle strict de la fonction rénale, dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et adaptation éventuelle de la posologie.
LUMEFANTRI	NE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Association DECONSEILLEE Si cela est possible, interrompre le torsadogène associé. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée.
MIDAZOLAM		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam par	ASDEC - PE
	diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration de la sédation.	Association déconseillée: - avec le midazolam per os
		Précaution d'emploi avec : - avec le midazolam IV. Surveillance clinique et réduction de la posologie de midazolam en cas de traitement par l'érythromycine.
MIZOLASTINE	:	
	Risque de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ PRAVASTATI	NE	
	Avec l'érythromycine utilisée par voie orale : augmentation de la concentration plasmatique de la pravastatine par l' érythromycine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique pendant le traitement par l'antibiotique.
SIMVASTATII	NE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant.	CONTRE-INDICATION
+ THÉOPHYLLI	NE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)	
	Surdosage en théophylline par diminution de son élimination	Association DECONSEILLEE
	hépatique, plus particulièrement dangereux chez l'enfant.	Il est possible d'utiliser d'autres macrolides (sauf spiramycine) dont l'interférence au plan clinique est actuellement considérée comme minime ou nulle. Cependant, en cas de légionellose, l'érythromycine reste l'antibiotique de référence; une surveillance clinique, avec contrôle des concentrations plasmatiques de théophylline, est alors souhaitable en milieu spécialisé.
· VENLAFAXIN	E	
	Augmentation des concentrations de venlafaxine avec risque de surdosage.	A prendre en compte
+ VERAPAMIL		
FVENAFAIIIL	Bradycardie et/ou troubles de la conduction auriculo-ventriculaire,	Précaution d'emploi
	par diminution du métabolisme hépatique du vérapamil par l'érythromycine.	Surveillance clinique et ECG ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie du vérapamil pendant le traitement par l'érythromycine et après son arrêt.
· VINCA-ALCA	LOÏDES CYTOTOXIQUES	
	Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par l' érythromycine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique.
SMOLOL		
Voir aussi : brady	cardisants	
- AMIODARON		
AMIODARON	Troubles de la contractilité, de l'automatisme et de la conduction (suppression des mécanismes sympathiques compensateurs).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG.
ANTIADVT	NOUTE OF ACCE TO	
. ANTIARYTHN	IIQUES CLASSE IA	
	Troubles de la contractilité, de l'automatisme et de la conduction	Précaution d'emploi

onseillée : ion de la fonction ventriculaire gauche.
oloi : ntriculaire gauche est normale. que et ECG.
nploi que et ECG.
nseillée : ion de la fonction ventriculaire gauche.
oloi : ntriculaire gauche est normale. que et ECG.
nnloi
nploi que au cours de l'association.
nploi de calcium à distance de l'estramustine (plus de 2 le).
CONSEILLEE
nploi que et adaptation éventuelle de la posologie du nal pendant l'administration de l'anticonvulsivant s son arrêt.
n ploi que et adaptation éventuelle de la posologie du nal pendant l'administration du bocéprévir.
nploi que et biologique ; adaptation éventuelle des doses de lienne chez les femmes ménopausées prenant des
n ploi que et adaptation éventuelle de la posologie du nal pendant le traitement par l'oxcarbazépine et après
nploi
que et adaptation éventuelle de la posologie du nal pendant l'administration du télaprévir et après son
nic

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus

Diminution des concentrations de l'estroprogestatif ou du progestatif, avec risque de moindre efficacité contraceptive.

Précaution d'emploi

Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.

	91	
+ BOCEPREVIR	?	
	En dehors de l'association éthinylestradiol (0,035mg)/noréthistérone (1mg), risque de diminution de l'efficacité contraceptive par augmentation du métabolisme hépatique du contraceptif hormonal par le bocéprévir	Précaution d'emploi Utiliser une méthode contraceptive fiable, additionnelle ou alternative, pendant la durée de l'association.
+ BOSENTAN		
	Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par augmentation du métabolisme hépatique du contraceptif hormonal.	Précaution d'emploi Utiliser une méthode contraceptive fiable, additionnelle ou alternative, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.
+ ELVITÉGRAV	IR	
	Diminution des concentrations d'éthinylestradiol, avec risque de moindre efficacité contraceptive. De plus, augmentation des concentrations du progestatif.	Précaution d'emploi Utiliser un estroprogestatif contraceptif avec au moins 30 μg d'éthinylestradiol.
+ GRISEOFULV	INE	
	Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par augmentation de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.
+ INDUCTEURS	ENZYMATIQUES	
	Diminution de l'efficacité contraceptive, par augmentation du métabolisme hépatique du contraceptif hormonal par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.
+ INHIBITEURS	DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
	Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par diminution des concentrations en contraceptif hormonal, dûe à l'augmentation de son métabolisme hépatique par le ritonavir.	Association DECONSEILLEE Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique (préservatif ou stérilet), pendant la durée de l'association et un cycle suivant.
+ LAMOTRIGIN	E	
	Risque de diminution des concentrations et de l'efficacité de la lamotrigine par augmentation de son métabolisme hépatique.	ASDEC - PE Association déconseillée : - éviter de mettre en route une contraception orale pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine.
		Précaution d'emploi : - surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine lors de la mise en route d'une contraception orale et après son arrêt.
+ MILLEPERTU	IS	
	Diminution des concentrations plasmatiques du contraceptif hormonal, en raison de l'effet inducteur enzymatique du millepertuis, avec risque de baisse d'efficacité voire d'annulation de l'effet dont les conséquences peuvent être éventuellement graves (survenue d'une grossesse).	CONTRE-INDICATION
+ MODAFINIL		
	Risque de diminution de l'efficacité contraceptive, pendant le traitement et un cycle après l'arrêt du traitement par le modafinil, en raison de son potentiel inducteur enzymatique.	Association DECONSEILLEE Utiliser des contraceptifs oraux normodosés ou une autre méthode contraceptive.
+ RUFINAMIDE		
	Diminution modérée des concentrations d'éthinylestradiol.	Précaution d'emploi Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique.
+ TELAPREVIR		
	Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par augmentation du métabolisme hépatique du contraceptif hormonal par le télaprévir.	Précaution d'emploi Utiliser une méthode contraceptive fiable, additionnelle ou alternative, pendant la durée de l'association et deux cycles suivants.
+ TOPIRAMATE		
	Pour des doses de topiramate >= 200 mg/jour : Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par diminution des concentrations en estrogène.	Association DECONSEILLEE Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique.
+ ULIPRISTAL		
+ ULIFRISTAL	Risque d'antagonisme des effets du progestatif.	Association DECONSEILLEE Ne pas reprendre un traitement estroprogestatif moins de 12 jours après l'arrêt de l'ulipristal.
+ VÉMURAFÉN	IB	
. TEMOTALEN	Risque de diminution des concentrations des estroprogestatifs, avec pour conséquence un risque d'inefficacité.	Association DECONSEILLEE

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr 91/226

ETANERCEPT Voir aussi : anti-TNF alpha + ANAKINRA Association DECONSEILLEE Risque accru d'infections graves et de neutropénies. **ETHINYLESTRADIOL** Voir aussi: estroprogestatifs contraceptifs + DASABUVIR CONTRE-INDICATION Augmentation de l'hépatotoxicité. + ÉTORICOXIB Augmentation des concentrations d'éthinylestradiol par l'étorecoxib. A prendre en compte + OMBITASVIR + PARITAPRÉVIR Augmentation de l'hépatotoxicité CONTRE-INDICATION **ETHOSUXIMIDE** Voir aussi : anticonvulsivants métabolisés + CARBAMAZEPINE Diminution des concentrations plasmatiques d'éthosuximide. Précaution d'emploi Surveillance clinique, dosage plasmatique de l'éthosuximide et augmentation éventuelle de sa posologie. **ÉTORICOXIB** Voir aussi : anti-inflammatoires non stéroïdiens - hyperkaliémiants + ETHINYLESTRADIOL Augmentation des concentrations d'éthinylestradiol par l'étorecoxib. A prendre en compte **ETRAVIRINE** + CLARITHROMYCINE A prendre en compte Dans le traitement des infections à Mycobacterium avium complex. risque de diminution de l'efficacité de la clarithromycine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'étravirine. **EVEROLIMUS** Voir aussi : immunosuppresseurs - substrats à risque du CYP3A4 + CICLOSPORINE Augmentation des concentrations sanguines de l'évérolimus par la Précaution d'emploi ciclosporine. La néphrotoxicité de la ciclosporine est également Dosage des concentrations sanguines d'évérolimus, éventuellement augmentée lors de l'association. adaptation de la posologie et contrôle de la fonction rénale, pendant l'association et après son arrêt. + VERAPAMIL Augmentation des concentrations sanguines de l'évérolimus par Précaution d'emploi diminution de son métabolisme hépatique par le vérapamil. Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt. **EXEMESTANE** + RIFAMPICINE Risque de diminution de l'efficacité de l'exemestane par A prendre en compte augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur enzymatique **EZETIMIBE** + CICLOSPORINE Association DECONSELLER D'une part, risque majoré d'effets indésirables (concentrationdépendants) à type de rhabdomyolyse, par augmentation des

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus

des concentrations de ciclosporine.

concentrations d'ézétimibe ; d'autre part, possible augmentation

92/226

	93	
+ FENOFIBRAT	E	
	Risque de lithiase biliaire par augmentation de l'excrétion biliaire du cholestérol.	Association DECONSEILLEE
ELBAMATE		
	nvulsivants métabolisés	
+ CARBAMAZE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques du métabolite actif de la carbamazépine. De plus, diminution des concentrations plasmatiques de felbamate par augmentation de son métabolisme hépatique par la carbamazépine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, dosages plasmatiques et adaptation éventuelle des posologies des deux anticonvulsivants.
+ PHÉNOBARB	ITAL (ET, PAR EXTRAPOLATION, PRIMIDONE)	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du felbamate et augmentation des concentrations plasmatiques du phénobarbital, avec risque de surdosage.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques de phénobarbital avec adaptation de la posologie si besoin.
+ PHÉNYTOÏNE	(ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme par le felbamate.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques de phénytoïne et si besoin, adaptation de sa posologie pendant le traitement par le felbamate.
+ VALPROÏQUE	(ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPROMIDE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'acide valproïque, avec risque de surdosage.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, contrôle biologique et adaptation éventuelle de la posologie du valproate ou du valpromide pendant le traitement par le felbamate et après son arrêt.
FENOFIBRAT	·E	robaniate of aproc con anot.
Voir aussi : fibrate		
+ CICLOSPORII		
+ CICLOSPORII	Risque d'augmentation de la néphrotoxicité de la ciclosporine.	Précaution d'emploi
	Nisque à augmentation de la riephilotoxiche de la ciclosponne.	Surveillance clinique et biologique de la fonction rénale, pendant et après l'association.
+ EZETIMIBE		
	Risque de lithiase biliaire par augmentation de l'excrétion biliaire du cholestérol.	Association DECONSEILLEE
ENTANYL		
	ésiques morphiniques agonistes - analgésiques morphiniques de palier	III - morphiniques - médicaments sédatifs
	SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
ANTIOONTOL	Diminution des concentrations plasmatiques de fentanyl par	Association DECONSEILLEE
	augmentation de son métabolisme hépatique par l'anticonvulsivant.	Préférer un autre morphinique.
+ INHIBITEURS	PUISSANTS DU CYP3A4	
	Risque d'augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique opiacé par légère diminution de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'analgésique opiacé en cas de traitement par un inhibiteur puissant du CYP3A4.
+ RIFAMPICINE		
	Diminution des concentrations plasmatiques de fentanyl par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Association DECONSEILLEE Préférer un autre morphinique.
ER		
Voir aussi : substa	ances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacide	s et adsorbants
+ SELS DE FER	R PAR VOIE INJECTABLE	
	Lipothymie, voire choc attribué à la libération rapide du fer de sa forme complexe et à la saturation de la sidérophiline.	Association DECONSEILLEE
+ ACIDE ACETO	DHYDROXAMIQUE	
. NOIDE AGETO	Diminution de l'absorption digestive de ces deux médicaments par	A prendre en compte
	chélation du fer.	

DIODUGODIA	044750	
+ BISPHOSPH		L B Co. Co. Warner
	Pour les sels de fer administrés par voie orale : diminution de l'absorption digestive des bisphosphonates.	Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des bisphosphonates (de 30 minutes au minimum à plus de 2 heures, si possible, selon le bisphosphonate).
+ CALCIUM		
	Avec les sels de fer par voie orale : diminution de l'absorption digestive des sels de fer.	Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des repas et en l'absence de calcium.
+ CYCLINES		
	Avec les cyclines utilisées par voie orale : diminution de l'absorption digestive des cyclines (formation de complexes).	Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des cyclines (plus de 2 heures, si possible).
. ENTACADON	IE	
+ ENTACAPON	Diminution de l'absorption digestive de l'entacapone et du fer par	Précaution d'emploi
	chélation de celui-ci par l'entacapone.	Prendre les sels de fer à distance de l'entacapone (plus de 2 heures si possible).
+ FLUOROQUII	NOLONES	
	Diminution de l'absorption digestive des fluoroquinolones.	Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des fluoroquinolones (plus de 2 heures, si possible).
+ HORMONES	THYROÏDIENNES	
	Diminution de l'absorption digestive des hormones thyroïdiennes.	Précaution d'emploi Prendre les hormones thyroïdiennes à distance du fer (plus de 2 heures, si possible).
+ LEVODOPA		
	Diminution de l'absorption digestive de la lévodopa.	Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance de la lévodopa (plus de 2 heures si possible).
+ METHYLDOP	24	
+ WETHTEDOF	Diminution de l'absorption digestive de la méthyldopa (formation de	Précaution d'emploi
	complexes).	Prendre les sels de fer à distance de la méthyldopa (plus de deux heures, si possible).
+ PENICILLAM	INE	
	Diminution de l'absorption digestive de la pénicillamine.	Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance de la pénicillamine (plus de 2 heures, si possible).
+ STRONTIUM		
	Diminution de l'absorption digestive du strontium.	Précaution d'emploi Prendre le strontium à distance des sels de fer (plus de deux heures, si possible).
+ ZINC		
	Diminution de l'absorption digestive du zinc par le fer.	Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance du zinc (plus de 2 heures si possible).
FIBRATES (bezafibrate, cipro	ofibrate, clofibrate, fenofibrate, gemfibrozil)	
+ FIBRATES (/		
	Risque majoré d'effets indésirables à type de rhabdomyolyse et d'antagonisme pharmacodynamique entre les deux molécules.	CONTRE-INDICATION
+ ANTIVITAMIN	UFS K	
T AN LIVE ANUM	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le fibrate et 8 jours après son arrêt.
+ COLCHICINE	[
- 1	Risque de majoration des effets indésirables musculaires de ces substances, et notamment de rhabdomyolyse.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique, particulièrement au début de l'association.

+ INHIBITEURS DE L'HMG-COA RÉDUCTASE (STATINES)

Risque d'addition d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse. En outre, avec le gemfibrozil, diminution du métabolisme de la simvastatine et de la rosuvastatine, ce qui majore le risque musculaire, ainsi que la néphrotoxicité de la rosuvastatine.

CI - ASDEC

Contre-indication:

- pour des doses de rosuvastatine de 40 mg

Association déconseillée :

- avec les autres statines
- avec la rosuvastatine < 40 mg
- ne pas dépasser 10 mg de simvastatine, sauf avec le fénofibrate.

FIDAXOMICINE

+ AMIODARONE

Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.

Association DECONSEILLEE

+ CICLOSPORINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.

Association DECONSEILLEE

+ CLARITHROMYCINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.

Association DECONSEILLEE

+ DRONEDARONE

Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.

Association DECONSEILLEE

+ ERYTHROMYCINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.

Association DECONSEILLEE

+ KETOCONAZOLE

Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.

Association DECONSEILLEE

+ VERAPAMIL

Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.

Association DECONSEILLEE

FINGOLIMOD

Voir aussi : bradycardisants

+ BRADYCARDISANTS

Potentialisation des effets bradycardisants pouvant avoir des conséquences fatales. Les bêta-bloquants sont d'autant plus à risque qu'ils empêchent les mécanismes de compensation adrénergique.

Association DECONSEILLEE

Surveillance clinique et ECG continu pendant les 24 heures suivant la première dose.

FLECAINIDE

Voir aussi : antiarythmiques - antiarythmiques classe I (sauf lidocaïne)

+ ABIRATERONE

Risque d'augmentation des effets indésirables du flecaïnide, par diminution de son métabolisme hépatique par l'abiratérone.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du flécaïnide pendant le traitement par l'abiratérone.

+ BUPROPION

Risque d'augmentation des effets indésirables du flécaïnide par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du flécaïnide pendant le traitement par le bupropion.

+ CINACALCET

Augmentation des concentrations plasmatiques de flécaïnide avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par le cinacalcet.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et réduction de la posologie du flécaïnide pendant le traitement par cinacalcet.

+ DARIFENACINE		
	on des concentrations plasmatiques de flécaïnide, avec urdosage, par diminution de son métabolisme hépatique énacine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction de la posologie du flécaïnide pendant le traitement par darifénacine.
- DULOXETINE		
	on des concentrations plasmatiques de flecainide avec urdosage, par diminution de son métabolisme hépatique tétine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction de la posologie du flecainide pendant le traitement par la duloxétine et après son arrêt.
+ TERBINAFINE		
	ugmentation des effets indésirables du flécaïnide, par de son métabolisme hépatique par la terbinafine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du flécaïnide pendant le traitement par la terbinafine.
LUCONAZOLE		
Voir aussi : antifongiques azolé	\$	
+ ALFENTANIL	tor de llettet déconsors receive de lles de écons	Defending dispusion
	on de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique diminution de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Adapter la posologie de l'alfentanil en cas de traitement par le fluconazole.
+ AMIODARONE		
Risque d'al	longement de l'intervalle QT.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, particulièrement aux doses fortes de fluconazole (800 mg/j).
+ ANTIVITAMINES K		
Augmentati hémorragiq	ion de l'effet de l'antivitamine K et du risque ue.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le fluconazole et 8 jours après son arrêt.
+ CARBAMAZEPINE		aproc con anot.
Pour des de	oses de fluconazole >= 200 mg par jour : augmentation es effets indésirables de la carbamazépine.	Précaution d'emploi Adapter la posologie de carbamazépine, pendant et après l'arrêt du traitement antifongique.
+ DOMPERIDONE		
Risque de t de pointes.	roubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades	CONTRE-INDICATION
+ IMMUNOSUPPRESSEUR	?S	
Risque d'au	ugmentation des concentrations sanguines de ppresseur par inhibition de son métabolisme et de la	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de sa posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ IVACAFTOR		***************************************
	on des concentrations d'ivacaftor, avec risques de des effets indésirables.	Précaution d'emploi Réduire la dose de moitié, soit 150 mg/j.
+ LOSARTAN		
Risque de d	diminution de l'efficacité du losartan, par inhibition de la e son métabolite actif par le fluconazole.	A prendre en compte
+ NEVIRAPINE		
Doublemen	it des concentrations de névirapine avec risque tion de ses effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la névirapine.
+ PHÉNYTOÏNE (ET, PAR I	EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)	
Augmentati pouvant att	ion des concentrations plasmatiques de phénytoïne eindre des valeurs toxiques. Mécanisme invoqué : u métabolisme hépatique de la phénytoïne.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique étroite.
+ PIMOZIDE		
	oré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de	CONTRE-INDICATION

RIFABUTINE		
(ι	tisque d'accroissement des effets indésirables de la rifabutine uvéites), par augmentation de ses concentrations et de celles de on métabolite actif.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ RIFAMPICINE		
de	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des eux anti-infectieux (induction enzymatique par la rifampicine et iminution de l'absorption intestinale par l'azolé antifongique).	Association DECONSEILLEE
+ SULFAMIDES H	YPOGLYCÉMIANTS	
A	dugmentation du temps de demi-vie du sulfamide avec survenue ossible de manifestations d'hypoglycémie.	Précaution d'emploi Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide pendant le traitement par le fluconazole.
+ THÉOPHYLLINE	(ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)	
	ugmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage diminution de la clairance de la théophylline).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement par le fluconazole et après son arrêt.
LUCYTOSINE		
+ ZIDOVUDINE		
	ugmentation de la toxicité hématologique (addition d'effets de oxicité médullaire).	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'hémogramme.
FLUDARABINE Voir aussi : cytotoxiqu	ues	
+ PENTOSTATINE		
M	Majoration du risque de toxicité pulmonaire pouvant être fatale.	Association DECONSEILLEE
FLUOROQUINO (ciprofloxacine, enoxa	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, offor	
FLUOROQUINO (ciprofloxacine, enoxa + ANTIVITAMINES	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, offor	xacine, pefloxacine) Précaution d'emploi
FLUOROQUINO (ciprofloxacine, enoxa + ANTIVITAMINES	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, oflox K augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque	xacine, pefloxacine)
FLUOROQUINO (ciprofloxacine, enoxe + ANTIVITAMINES	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, oflox K augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la fluoroquinolone et après
FLUOROQUINO (ciprofloxacine, enoxal + ANTIVITAMINES A http://doi.org/10.1001/j.j.nex.	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, oflox K augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la fluoroquinolone et après
FLUOROQUINO (ciprofloxacine, enoxa + ANTIVITAMINES A htt	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, offor K sugmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque émorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la fluoroquinolone et après son arrêt. Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des fluoroquinolones (plus de 2
+ FER D Ciprofloxacine, enoxe + ANTIVITAMINES A ht P te	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, oflox is K sugmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque émorragique. Diminution de l'absorption digestive des fluoroquinolones.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la fluoroquinolone et après son arrêt. Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des fluoroquinolones (plus de 2
+ FER D Coiprofloxacine, enoxale + ANTIVITAMINES A horizontal h	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, offore is K sugmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque émorragique. Diminution de l'absorption digestive des fluoroquinolones. Dibes (SAUF HYDROCORTISONE) cossible majoration du risque de tendinopathie, voire de rupture endineuse (exceptionnelle), particulièrement chez les patients ecevant une corticothérapie prolongée.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la fluoroquinolone et après son arrêt. Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des fluoroquinolones (plus de 2 heures, si possible).
+ GLUCOCORTICO + MYCOPHENOLA	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, offore is K sugmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque émorragique. Diminution de l'absorption digestive des fluoroquinolones. Dibes (SAUF HYDROCORTISONE) cossible majoration du risque de tendinopathie, voire de rupture endineuse (exceptionnelle), particulièrement chez les patients ecevant une corticothérapie prolongée.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la fluoroquinolone et après son arrêt. Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des fluoroquinolones (plus de 2 heures, si possible).
+ GLUCOCORTICO + MYCOPHENOLA	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, offore is K sugmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque émorragique. Diminution de l'absorption digestive des fluoroquinolones. Dibes (SAUF HYDROCORTISONE) Possible majoration du risque de tendinopathie, voire de rupture dendineuse (exceptionnelle), particulièrement chez les patients decevant une corticothérapie prolongée. ATE MOFETIL Diminution des concentrations de l'acide mycophénolique d'environ	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la fluoroquinolone et après son arrêt. Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des fluoroquinolones (plus de 2 heures, si possible). A prendre en compte
+ FER + GLUCOCORTICO + MYCOPHENOLA + STRONTIUM	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, offore is K sugmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque émorragique. Diminution de l'absorption digestive des fluoroquinolones. Dibes (SAUF HYDROCORTISONE) Possible majoration du risque de tendinopathie, voire de rupture dendineuse (exceptionnelle), particulièrement chez les patients decevant une corticothérapie prolongée. ATE MOFETIL Diminution des concentrations de l'acide mycophénolique d'environ	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la fluoroquinolone et après son arrêt. Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des fluoroquinolones (plus de 2 heures, si possible). A prendre en compte
+ MYCOPHENOLA + STRONTIUM FLUOROQUINO (ciprofloxacine, enoxal Antivitamines Antivita	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, offore is K augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque émorragique. Diminution de l'absorption digestive des fluoroquinolones. DIDES (SAUF HYDROCORTISONE) Possible majoration du risque de tendinopathie, voire de rupture endineuse (exceptionnelle), particulièrement chez les patients exervant une corticothérapie prolongée. ATE MOFETIL Diminution des concentrations de l'acide mycophénolique d'environ in tiers, avec risque potentiel de baisse d'efficacité.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la fluoroquinolone et après son arrêt. Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des fluoroquinolones (plus de 2 heures, si possible). A prendre en compte Précaution d'emploi Prendre le strontium à distance des fluoroquinolones (plus de deux
+ MYCOPHENOLA + SUCRALFATE	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, offore is K augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque émorragique. Diminution de l'absorption digestive des fluoroquinolones. DIDES (SAUF HYDROCORTISONE) Possible majoration du risque de tendinopathie, voire de rupture endineuse (exceptionnelle), particulièrement chez les patients exervant une corticothérapie prolongée. ATE MOFETIL Diminution des concentrations de l'acide mycophénolique d'environ in tiers, avec risque potentiel de baisse d'efficacité.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la fluoroquinolone et après son arrêt. Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des fluoroquinolones (plus de 2 heures, si possible). A prendre en compte Précaution d'emploi Prendre le strontium à distance des fluoroquinolones (plus de deux heures, si possible).
+ MYCOPHENOLA + SUCRALFATE	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, offore is K augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque émorragique. Diminution de l'absorption digestive des fluoroquinolones. Dissible majoration du risque de tendinopathie, voire de rupture endineuse (exceptionnelle), particulièrement chez les patients excevant une corticothérapie prolongée. ATE MOFETIL Diminution des concentrations de l'acide mycophénolique d'environ in tiers, avec risque potentiel de baisse d'efficacité. Diminution de l'absorption digestive du strontium.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la fluoroquinolone et après son arrêt. Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des fluoroquinolones (plus de 2 heures, si possible). A prendre en compte Précaution d'emploi Prendre le strontium à distance des fluoroquinolones (plus de deux
+ MYCOPHENOLA + SUCRALFATE	DLONES acine, levofloxacine, lomefloxacine, moxifloxacine, norfloxacine, offore is K augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque émorragique. Diminution de l'absorption digestive des fluoroquinolones. Dissible majoration du risque de tendinopathie, voire de rupture endineuse (exceptionnelle), particulièrement chez les patients excevant une corticothérapie prolongée. ATE MOFETIL Diminution des concentrations de l'acide mycophénolique d'environ in tiers, avec risque potentiel de baisse d'efficacité. Diminution de l'absorption digestive du strontium.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la fluoroquinolone et après son arrêt. Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance des fluoroquinolones (plus de 2 heures, si possible). A prendre en compte Précaution d'emploi Prendre le strontium à distance des fluoroquinolones (plus de deux heures, si possible). Précaution d'emploi Prendre le strontium à distance des fluoroquinolones (plus de deux heures, si possible).

FLUOROURACILE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AUTRES FLUOROPYRIMIDINES) (capecitabine, fluorouracile, giméracil, otéracil, tegafur) + ACIDE FOLINIQUE Potentialisation des effets, à la fois cytostatiques et indésirables, du A prendre en compte fluoro-uracile + ANTIVITAMINES K Association DECONSFILLER Augmentation importante de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique Si elle ne peut être évitée, contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le cytotoxique et 8 jours après son arrêt. + INTERFERON ALFA Augmentation de la toxicité gastro-intestinale du fluorouracile. A prendre en compte + METRONIDAZOLE Augmentation de la toxicité du fluoro-uracile par diminution de sa A prendre en compte clairance. + ORNIDAZOLE Augmentation de la toxicité du fluoro-uracile par diminution de sa A prendre en compte **FLUOXETINE** Voir aussi : hyponatrémiants - inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine - médicaments abaissant le seuil épileptogène - médicaments à l'origine d'un syndrome sérotoninergique + ATOMOXETINE Risque d'augmentation des effets indésirables de l'atomoxétine, **Association DECONSEILLEE** par diminution importante de son métabolisme hépatique. Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'atomoxétine pendant le traitement par l'inhibiteur et après son arrêt. + CARBAMAZEPINE Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine Précaution d'emploi avec signes de surdosage. Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine pendant le traitement par l'antidépresseur sérotoninergique et après son arrêt. + MEQUITAZINE Association DECONSEILLEE Risque de majoration des effets indésirables de la méquitazine, par inhibition de son métabolisme par l'inhibiteur enzymatique. + METOPROLOL Risque de majoration des effets indésirables du métoprolol, avec Précaution d'emploi notamment bradycardie excessive, par inhibition de son Surveillance clinique accrue ; si besoin, adaptation de la posologie du métabolisme par la fluoxétine. métoprolol pendant la durée du traitement par la fluoxétine et après son + NEBIVOLOL Risque de majoration des effets indésirables du nébivolol avec Précaution d'emploi notamment bradycardie excessive, par inhibition de son Surveillance clinique accrue ; si besoin, adaptation de la posologie du métabolisme par l'antidépresseur. nébivolol pendant la durée du traitement par l'antidépresseur et après son arrêt + PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE) Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne Précaution d'emploi avec signes de surdosage, par inhibition du métabolisme de la Surveillance clinique et éventuellement contrôle des concentrations phénytoïne. plasmatiques de phénytoïne. Si besoin, adaptation posologique pendant le traitement par la fluoxétine et après son arrêt. + RISPERIDONE Augmentation de la fraction active de la rispéridone par diminution Précaution d'emploi de son métabolisme hépatique par la fluoxétine, avec risque de Surveillance clinique et, si besoin, adaptation posologique de la majoration des effets indésirables. rispéridone. + TAMOXIFENE Baisse de l'efficacité du tamoxifène, par inhibition de la formation **Association DECONSEILLEE** de son métabolite actif par la fluoxétine.

FLUVOXAMINE

Voir aussi : hyponatrémiants - inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine - médicaments abaissant le seuil épileptogène - médicaments à l'origine d'un syndrome sérotoninergique

+ AGOMELATINE

Augmentation des concentrations d'agomélatine, avec risque de majoration des effets indésirables

CONTRE-INDICATION

+ CARBAMAZEPINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage

Précaution d'emploi

Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine pendant le traitement par l'antidépresseur sérotoninergique et après son arrêt.

+ CLOZAPINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de clozapine avec signes de surdosage.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique accrue ; si besoin, adaptation de la posologie de la clozapine pendant le traitement par la fluvoxamine et après son arrêt.

+ DULOXETINE

Risque d'augmentation des effets indésirables de la duloxétine par diminution de son métabolisme hépatique par la fluvoxamine.

CONTRE-INDICATION

+ LIDOCAINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de la lidocaïne avec possibilités d'effets indésirables neurologiques et cardiaques (diminution de la clairance hépatique de la lidocaïne).

Précaution d'emploi

Surveillance clinique, ECG et éventuellement contrôle des concentrations plasmatiques de la lidocaïne pendant et après l'arrêt de l'association. Adaptation, si besoin, de la posologie de la lidocaïne.

+ METHADONE

Augmentation des concentrations plasmatiques de méthadone avec surdosage et risque majoré d'allongement de l'intervalle QT et de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et électrocardiographique renforcée : si besoin. adaptation de la posologie de la méthadone pendant le traitement par la fluvoxamine et après son arrêt.

+ MEXILETINE

Risque de majoration des effets indésirables de la méxilétine, par inhibition de son métabolisme par la fluvoxamine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et ECG. Adaptation de la posologie de la méxilétine pendant le traitement par la fluvoxamine et après son arrêt.

+ OLANZAPINE

Augmentation des concentrations de l'olanzapine, avec risque de majoration des effets indésirables, par diminution de son métabolisme hépatique par la fluvoxamine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de l'olanzapine pendant le traitement par fluvoxamine.

+ PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)

Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne avec signes de surdosage, par inhibition du métabolisme hépatique de la phénytoïne.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et éventuellement contröle des concentrations plamatiques de phénytoïne. Si besoin, adaptation posologique de la phénytoïne pendant le traitement par la fluvoxamine et après son arrët.

+ PIRFENIDONE

Augmentation des concentrations plasmatiques de pirfenidone avec signes de surdosage

CONTRE-INDICATION

+ PROPRANOLOL

Augmentation des concentrations plasmatiques de propranolol par inhibition de son métabolisme hépatique, avec majoration de l'activité et des effets indésirables, par exemple : bradycardie importante.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique accrue et, si besoin, adaptation de la posologie du propranolol pendant le traitement par la fluvoxamine et après son arrêt.

+ ROPINIROLE

Augmentation des concentrations de ropinirole, avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par la fluvoxamine

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et réduction de la posologie du ropinirole pendant le traitement par fluvoxamine et après son arrêt.

+ THÉOPHYLLINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)

Augmentation de la théophyllinémie avec signes de surdosage (diminution du métabolisme hépatique de la théophylline).

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; si besoin, adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement par la fluvoxamine et après son arrêt.

FOLATES

(acide folinique, acide folique)

+ PHÉNOBARBITAL (ET, PAR EXTRAPOLATION, PRIMIDONE)

Diminution des concentrations plasmatiques du phénobarbital, par augmentation de son métabolisme dont les folates représentent un des cofacteurs.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques, et adaptationn, s'il y a lieu, de la posologie du phénobarbital pendant la supplémentation folique et après son arrêt.

+ PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)

Diminution des concentrations plasmatiques de phénytoïne par augmentation de son métabolisme dont les folates représentent un des cofacteurs.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques de phénytoïne. Adaptation éventuelle de la posologie de la phénytoïne pendant la supplémentation folique et après son arrêt.

FOSAMPRENAVIR

Voir aussi : amprénavir (et, par extrapolation, fosamprénavir) - inhibiteurs de protéases boostés par ritonavir

+ MARAVIROC

Diminution significative des concentrations d'amprénavir pouvant conduire à une perte de la réponse virologique.

Association DECONSEILLEE

FOSCARNET

Voir aussi : médicaments néphrotoxiques

+ PENTAMIDINE

Risque d'hypocalcémie sévère.

Précaution d'emploi

Surveillance de la calcémie et supplémentation si nécessaire

FOTEMUSTINE

Voir aussi : cytotoxiques

+ DACARBAZINE

Avec la dacarbazine à doses élevées : risque de toxicité pulmonaire (syndrome de détresse respiratoire aiguë de l'adulte).

Précaution d'emploi

Ne pas utiliser simultanément mais respecter un délai d'une semaine entre la dernière administration de fotémustine et le premier jour de la cure de dacarbazine.

FUROSEMIDE

Voir aussi : antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - diurétiques - diurétiques de l'anse - diurétiques hypokaliémiants - hypokaliémiants

+ PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)

Diminution de l'effet diurétique pouvant atteindre 50 %.

Précaution d'emploi

Utiliser éventuellement des doses plus élevées de furosémide.

GANCICLOVIR

Voir aussi : médicaments néphrotoxiques

+ DIDANOSINE

Risque d'augmentation des effets indésirables de la didanosine, et notamment la toxicité mitochondriale, par augmentation importante de ses concentrations. De plus risque de diminution de l'efficacité du ganciclovir par diminution de ses concentrations, si les deux médicaments sont ingérés à moins de 2 heures d'intervalle.

Association DECONSEILLEE

+ ZALCITABINE

Risque accru de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.

+ ZIDOVUDINE

Augmentation de la toxicité hématologique (addition d'effets de toxicité médullaire).

Précaution d'emploi

Arrêter de façon transitoire la zidovudine ; contrôler la NFS et réintroduire, si possible, la zidovudine à doses faibles.

GEMFIBROZIL

Voir aussi : fibrates

+ ANTIDIABÉTIQUES GLITAZONES

Risque d'augmentation des effets indésirables de la glitazone par diminution de son métabolisme hépatique par le gemfibrozil.

Association DECONSEILLEE

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite.

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus www.ansm.sante.fr

100/226

	101	
+ DASABUVIR		
	Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques du dasabuvir par le gemfibrozil.	CONTRE-INDICATION
- ENZALUTAN	MIDE	
	Majoration de la fraction active de l'enzalutamide.	Précaution d'emploi Réduire la dose d'enzalutamide par deux en cas d'association au gemfibrozil.
REPAGLINIE	DE	
	Risque d'hypoglycémie sévère voire de coma, par augmentation importante des concentrations plasmatiques de repaglinide par le gemfibrozil.	CONTRE-INDICATION
LIBENCLA	MIDE	
Voir aussi : antal	buse (réaction) - sulfamides hypoglycémiants	
BOSENTAN		
	Risque de moindre efficacité du glibenclamide par diminution de ses concentrations plasmatiques, en raison de l'effet inducteur du bosentan. Par ailleurs, des cas d'hépatotoxicité ont été rapportés lors de l'association.	Précaution d'emploi Surveillance de la glycémie, adaptation du traitement si besoin, et surveillance des constantes biologiques hépatiques.
- CLARITHRO	MYCINE	
	Risque d'hypoglycémie par augmentation de l'absorption et des concentrations plasmatiques de l'antidiabétique.	Précaution d'emploi Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide hypoglycémiant pendant le traitement par la clarithromycine.
ERYTHROM	YCINE	
	Risque d'hypoglycémie par augmentation de l'absorption et des concentrations plasmatiques de l'antidiabétique.	Précaution d'emploi Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide hypoglycémiant pendant le traitement par l'érythromycine.
LIMEPIRID	E	
	mides hypoglycémiants	
CLARITHRO	MYCINE	
	Risque d'hypoglycémie par augmentation de l'absorption et des concentrations plasmatiques de l'antidiabétique.	Précaution d'emploi Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide hypoglycémiant pendant le traitement par la clarithromycine.
- ERYTHROM	YCINE	
	Risque d'hypoglycémie par augmentation de l'absorption et des concentrations plasmatiques de l'antidiabétique.	Précaution d'emploi Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide hypoglycémiant pendant le traitement par l'érythromycine.
LINIDES		
(nateglinide, repa		
⊦ <i>BETA-BLO</i> Q	DUANTS (SAUF ESMOLOL)	I British Harris
	Tous les bêta-bloquants peuvent masquer certains symptômes de l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Précaution d'emploi Prévenir le patient et renforcer, surtout en début de traitement, l'autosurveillance glycémique.
BÊTA-BLOQ	UANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE	
	Tous les bêtabloquants peuvent masquer certains symptômes de l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Précaution d'emploi Prévenir le patient et renforcer, surtout en début de traitement, l'autosurveillance glycémique.
SLIPIZIDE		
Voir aussi : antal	buse (réaction) - sulfamides hypoglycémiants	
· VORICONAZ	COLE	
	Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques du glipizide à l'origine d'hypoglycémies potentiellement sévères.	Précaution d'emploi Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide pendant et après le traitement par voriconazole.
LIPTINES		
(linagliptine, sax	agliptine, sitagliptine, vildagliptine)	
BÊTA-BLOQ	UANTS (SAUF ESMOLOL)	
	Tous les bêtabloquants peuvent masquer certains symptômes de l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Précaution d'emploi Prévenir le patient et renforcer, surtout en début de traitement, l'autosurveillance glycémique.

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr 101/226

Prévenir le patient et renforcer, surtout en début de traitement, l'autosurveillance glycémique.

+ INHIBITEURS DE L'ENZYME DE CONVERSION

Majoration du risque de la survenue d'angio-oedèmes, par réduction de l'activité de l'enzyme dipeptidyl peptidase IV (DPP-IV) par la gliptine, chez les patients traités par inhibiteur de l'enzyme de

A prendre en compte

GLOBULINES ANTILYMPHOCYTAIRES

(immunoglobuline de lapin anti-lymphocyte t humain, immunoglobulines equines antilymphocyte humain)

+ IMMUNOSUPPRESSEURS

Immunodépression excessive avec risque de lymphoprolifération.

A prendre en compte

+ VACCINS VIVANTS ATTÉNUÉS

Risque de maladie généralisée éventuellement mortelle. Ce risque est majoré chez les sujets âgés déjà immunodéprimés par la maladie sous-jacente.

A prendre en compte

En particulier, utiliser un vaccin inactivé lorsqu'il existe (poliomyélite).

GLUCOCORTICOÏDES (SAUF HYDROCORTISONE)

(betamethasone, budesonide, cortisone, cortivazol, dexamethasone, methylprednisolone, prednisolone, prednisolone, tetracosactide, triamcinolone)

+ ACIDE ACETYLSALICYLIQUE

Majoration du risque hémorragique.

ASDEC - APEC

Association déconseillée avec :

- des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>=1g par prise et/ou >=3g par jour)

A prendre en compte avec :

- des doses antalgiques ou antipyrétiques (>=500 mg par prise et/ou <3g par jour).

+ ANTICOAGULANTS ORAUX

Glucocorticoïdes (voies générale et rectale) : impact éventuel de la corticothérapie sur le métabolisme de l'antivitamine K et sur celui des facteurs de la coagulation. Risque hémorragique propre à la corticothérapie (muqueuse digestive, fragilité vasculaire) à fortes doses ou en traitement prolongé supérieur à 10 jours.

Précaution d'emploi

Lorsque l'association est justifiée, renforcer la surveillance : le cas échéant, avec les antivitamines K, contrôle biologique au 8e jour, puis tous les 15 jours pendant la corticothérapie et après son arrêt.

+ ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES

Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des corticoïdes par augmentation de leur métabolisme hépatique par l'inducteur : les conséquences sont particulièrement importantes chez les addisoniens traités par l'hydrocortisone et en cas de transplantation

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique ; adaptation de la posologie des corticoïdes pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt.

+ ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS

Augmentation du risque d'ulcération et d'hémorragie gastro-

A prendre en compte

+ CURARES NON DÉPOLARISANTS

Avec les glucocorticoïdes par voie IV : risque de myopathie sévère, réversible après un délai éventuellement long (plusieurs mois).

A prendre en compte

+ FLUOROQUINOLONES

Possible majoration du risque de tendinopathie, voire de rupture tendineuse (exceptionnelle), particulièrement chez les patients recevant une corticothérapie prolongée.

A prendre en compte

+ ISONIAZIDE

Décrit pour la prednisolone. Diminution des concentrations plasmatiques de l'isoniazide. Mécanisme invoqué : augmentation du métabolisme hépatique de l'isoniazide et diminution de celui des alucocorticoïdes

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique.

+ RIFAMPICINE

Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des corticoïdes par augmentation de leur métabolisme hépatique par la rifampicine ; les conséquences sont particulièrement importantes chez les addisoniens traités par l'hydrocortisone et en cas de transplantation

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique ; adaptation de la posologie des corticoïdes pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.

+ VACCINS VIVANTS ATTÉNUÉS

A l'exception des voies inhalées et locales, et pour des posologies supérieures à 10 mg/j d'équivalent-prednisone (ou > 2 mg/kg/j chez l'enfant ou > 20 mg/j chez l'enfant de plus de 10 kg) pendant plus de deux semaines et pour les « bolus » de corticoïdes: risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle.

CONTRE-INDICATION

Et pendant les 3 mois suivant l'arrêt de la corticothérapie.

GLYCEROL + LITHIUM Diminution de la lithémie avec risque de baisse de l'efficacité Précaution d'emploi Surveillance stricte de la lithémie et adaptation éventuelle de la posologie du lithium. **GRISEOFULVINE** Voir aussi : antabuse (réaction) + ANTIVITAMINES K Diminution de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son Précaution d'emploi métabolisme hépatique par la griséofulvine Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la griséofulvine et 8 jours après son arrêt. + ESTROPROGESTATIFS CONTRACEPTIFS Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par augmentation Précaution d'emploi de son métabolisme hépatique. Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique, pendant la durée de l'association et un cycle + PROGESTATIFS CONTRACEPTIFS Risque de diminution de l'efficacité du contraceptif hormonal par Précaution d'emploi augmentation de son métabolisme hépatique. Utiliser une méthode contraceptive fiable, additionnelle ou alternative, pendant la durée de l'association et un cycle suivant. **GUANETHIDINE** + IMAO IRRÉVERSIBLES CONTRE-INDICATION Avec la guanéthidine utilisée par voie IV : risque de réactions vasculaires imprévisibles, notamment d'hypotension. Interrompre le traitement par IMAO 15 jours avant le traitement par quanéthidine. **HALOFANTRINE** Voir aussi : antiparasitaires susceptibles de donner des torsades de pointes - médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes - substrats à risque du CYP3A4 + JUS DE PAMPLEMOUSSE Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de Association DECONSEILLEE torsades de pointes. + ANTIFONGIQUES AZOLÉS Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de Association DECONSEILLEE torsades de pointes Si cela est possible, interrompre l'azolé antifongique. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée. + CLARITHROMYCINE Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de Association DECONSEILLEE torsades de pointes Si cela est possible, interrompre le macrolide. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée. + ERYTHROMYCINE Association DECONSEILLEE Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes Si cela est possible, interrompre le macrolide. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée. + INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de Association DECONSEILLEE torsades de pointes. + JOSAMYCINE Association DECONSEILLEE Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. Si cela est possible, interrompre le macrolide. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée. + MICONAZOLE Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de **Association DECONSEILLEE** torsades de pointes. Si cela est possible, interrompre l'azolé antifongique. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée

104 + STIRIPENTOL Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de **Association DECONSEILLEE** torsades de pointes **HALOPERIDOL** Voir aussi : médicaments abaissant le seuil épileptogène - médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes - médicaments sédatifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique - neuroleptiques - neuroleptiques antipsychotiques (sauf clozapine) - neuroleptiques susceptibles de donner des torsades de + CARBAMAZEPINE Risque de diminution des concentrations plasmatiques de Précaution d'emploi l'halopéridol et de son efficacité thérapeutique, par augmentation Surveillance clinique et, si besoin, adaptation posologique pendant le de son métabolisme hépatique par la carbamazépine. traitement par la carbamazépine et après son arrêt. + RIFAMPICINE Risque de diminution des concentrations plasmatiques de Précaution d'emploi l'halopéridol et de son efficacité thérapeutique, par augmentation Surveillance clinique et, si besoin, adaptation posologique pendant le de son métabolisme hépatique par la rifampicine. traitement par la rifampicine et après son arrêt. **HALOTHANE** Voir aussi : anesthésiques volatils halogénés + BÊTA-2 MIMÉTIQUES En cas d'intervention obstétricale, majoration de l'inertie utérine **Association DECONSEILLEE** avec risque hémorragique ; par ailleurs, troubles du rythme Interrompre le traitement par bêta-2 mimétiques si l'anesthésie doit se ventriculaires graves, par augmentation de la réactivité cardiaque. faire sous halothane. + THÉOPHYLLINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de Association DECONSEILLEE l'excitabilité cardiaque. **HÉPARINES** (dalteparine sodique, danaparoide sodique, desirudine, enoxaparine, fondaparinux, heparine calcique, heparine sodique, heparine sodique/iodure de sodium, nadroparine calcique, reviparine, tinzaparine) + ANTIAGRÉGANTS PLAQUETTAIRES Augmentation du risque hémorragique. A prendre en compte + DÉFIBROTIDE Risque hémorragique accru. Association DECONSEILLEE HÉPARINES DE BAS POIDS MOLÉCULAIRE ET APPARENTÉS (DOSES CURATIVES ET/OU SUJET ÂGÉ) (dalteparine sodique, danaparoide sodique, desirudine, enoxaparine, fondaparinux, nadroparine calcique, reviparine, tinzaparine) + ACIDE ACETYLSALICYLIQUE ASDEC - APEC Augmentation du risque hémorragique (inhibition de la fonction plaquettaire et agression de la muqueuse gastroduodénale par Association déconseillée avec : l'acide acétylsalicylique. - des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>=1g par prise et/ou >=3g par jour) - des doses antalgiques ou antipyrétiques (>=500 mg par prise et/ou <3g par jour) Utiliser un autre anti-inflammatoire ou un autre antalgique ou antipyrétique. A prendre en compte avec : - des doses antiagrégantes (de 50 mg à 375 mg par jour). + ANTICOAGULANTS ORAUX Augmentation du risque hémorragique. Précaution d'emploi Renforcer la surveillance clinique et, le cas échéant, biologique. + ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS Augmentation du risque hémorragique (agression de la muqueuse **Association DECONSEILLEE** gastroduodénale par les anti-inflammatoires non stéroïdiens). Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite.

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr

Association DECONSEILI FF

104/226

plaquettaire par le dextran 40).

Augmentation du risque hémorragique (inhibition de la fonction

+ DEXTRAN 40

+ THROMBOLYTIQUES

Augmentation du risque hémorragique.

A prendre en compte

HÉPARINES DE BAS POIDS MOLÉCULAIRE ET APPARENTÉS (DOSES PRÉVENTIVES)

Dans le cas de leur utilisation à doses prophylactiques (en dehors du sujet âgé), l'utilisation de médicaments agissant à divers niveaux de l'hémostase majore le risque de saignement.

Ainsi, chez le sujet non âgé, l'association de l'héparine ou de molécules apparentées, en traitement préventif, à des anticoagulants oraux, des antiagrégants plaquettaires ou des thrombolytiques, doit être prise en compte en maintenant une surveillance régulière, clinique et, le cas échéant, biologique.

(dalteparine sodique, danaparoide sodique, desirudine, enoxaparine, fondaparinux, nadroparine calcique, reviparine, tinzaparine)

+ ACIDE ACETYLSALICYLIQUE

L'utilisation conjointe de médicaments agissant à divers niveaux de l'hémostase majore le risque de saignement. Ainsi, chez le sujet de moins de 65 ans, l'association de l'héparine à doses préventives, ou de substances apparentées, à l'acide acétylsalicylique, quelle que soit la dose, doit être prise en compte en maintenant une surveillance clinique et éventuellement biologique.

A prendre en compte

+ ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS

Augmentation du risque hémorragique.

A prendre en compte

HÉPARINES NON FRACTIONNÉES (DOSES CURATIVES ET/OU SUJET ÂGÉ)

(heparine calcique, heparine sodique, heparine sodique/iodure de sodium)

+ ACIDE ACETYLSALICYLIQUE

Augmentation du risque hémorragique (inhibition de la fonction plaquettaire et agression de la muqueuse gastroduodénale par l'acide acétylsalicylique).

ASDEC - APEC

Association déconseillée avec :

- des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>=1g par prise et/ou >=3g par jour)
- des doses antalgiques ou antipyrétiques (>=500 mg par prise et/ou
 3g par jour)

Utiliser un autre anti-inflammatoire ou un autre antalgique ou antipyrétique.

A prendre en compte avec :

- des doses antiagrégantes (de 50 mg à 375 mg par jour).

+ ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS

Augmentation du risque hémorragique (agression de la muqueuse gastroduodénale par les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

Association DECONSEILLEE

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite.

+ ANTIVITAMINES K

Augmentation du risque hémorragique.

Précaution d'emploi

Lors du relais de l'héparine par l'antivitamine K, renforcer la surveillance

+ DEXTRAN 40

Augmentation du risque hémorragique (inhibition de la fonction plaquettaire par le dextran 40).

Association DECONSEILLEE

+ THROMBOLYTIQUES

Augmentation du risque hémorragique.

A prendre en compte

HÉPARINES NON FRACTIONNÉES (DOSES PRÉVENTIVES)

Dans le cas de leur utilisation à doses prophylactiques (en dehors du sujet âgé), l'utilisation de médicaments agissant à divers niveaux de l'hémostase majore le risque de saignement.

Ainsi, chez le sujet non âgé, l'association de l'héparine ou de molécules apparentées, en traitement préventif, à des anticoagulants oraux, des antiagrégants plaquettaires ou des thrombolytiques, doit être prise en compte en maintenant une surveillance régulière, clinique et, le cas échéant, biologique.

(heparine calcique, heparine sodique, heparine sodique/iodure de sodium)

+ ACIDE ACETYLSALICYLIQUE

L'utilisation conjointe de médicaments agissant à divers niveaux de l'hémostase majore le risque de saignement. Ainsi, chez le sujet de moins de 65 ans, l'association des héparines à doses préventives à l'acide acétylsalicylique, quelle que soit la dose, doit être prise en compte en maintenant une surveillance clinique et éventuellement biologique.

A prendre en compte

+ ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS

Augmentation du risque hémorragique.

A prendre en compte

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus www.ansm.sante.fr

105/226

HORMONES THYROÏDIENNES (levothyroxine, liothyronine sodique, thyroxines, tiratricol) + ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Risque d'hypothyroïdie clinique chez les patients hypothyroïdiens, Précaution d'emploi par augmentation du métabolisme de la T3 et de la T4. Surveillance des concentrations sériques de T3 et de T4 et adaptation, si besoin, de la posologie des hormones thyroïdiennes pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt. + CALCIUM Diminution de l'absorption des hormones thyroïdiennes. Précaution d'emploi Prendre les sels de calcium à distance des hormones thyroïdiennes (plus de 2 heures, si possible). + CHLOROQUINE Risque d'hypothyroïdie clinique chez les patients substitués par Précaution d'emploi hormones thyroïdiennes. Surveillance des concentrations sériques de T3 et de T4 et adaptation, si besoin, de la posologie de l'hormone thyroïdienne pendant le traitement par l'antipaludique et après son arrêt. + ESTROGÈNES NON CONTRACEPTIFS Risque d'hypothyroïdie clinique en cas d'estrogénothérapie Précaution d'emploi substitutive Surveillance clinique et biologique ; adaptation éventuelle des doses de l'hormone thyroïdienne chez les femmes ménopausées prenant des estrogènes. + FER Diminution de l'absorption digestive des hormones thyroïdiennes. Précaution d'emploi Prendre les hormones thyroïdiennes à distance du fer (plus de 2 heures, si possible). + IMATINIB Risque de baisse de l'efficacité des hormones thyroïdiennes. A prendre en compte + INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Risque de baisse de l'efficacité des hormones thyroïdiennes par Précaution d'emploi augmentation de leur métabolisme hépatique par le ritonavir. Surveillance clinique et biologique et adaptation éventuelle de la posologie des hormones thyroïdiennes + ORLISTAT Risque de déséquilibre du traitement thyroïdien substitutif en cas A prendre en compte de traitement par orlistat. + PROGUANIL Précaution d'emploi Risque d'hypothyroïdie clinique chez les patients substitués par hormones thyroïdiennes. Surveillance des concentrations sériques de T3 et de T4 et adaptation. si besoin, de la posologie de l'hormone thyroïdienne pendant le traitement par l'antipaludique et après son arrêt. + RÉSINES CHÉLATRICES Diminution de l'absorption digestive des hormones thyroïdiennes. Précaution d'emploi Prendre les hormones thyroïdiennes à distance de la résine (plus de 2 heures, si possible). + RIFABUTINE Décrit pour la phénytoïne, la rifampicine, la carbamazépine. Risque Précaution d'emploi d'hypothyroïdie clinique chez les patients hypothyroïdiens, par Surveillance des concentrations sériques de T3 et de T4 et adaptation. augmentation du métabolisme de la T3 et de la T4. si besoin, de la posologie des hormones thyroïdiennes pendant le traitement par la rifabutine et après son arrêt. + RIFAMPICINE Risque d'hypothyroïdie clinique chez les patients hypothyroïdiens, Précaution d'emploi par augmentation du métabolisme de la T3 et de la T4. Surveillance des concentrations sériques de T3 et de T4 et adaptation, si besoin, de la posologie des hormones thyroïdiennes pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt. + SUCRALFATE Diminution de l'absorption digestive des hormones thyroïdiennes. Précaution d'emploi Prendre les hormones thyroïdiennes à distance du sucralfate (plus de 2 heures, si possible). + SUNITINIB Risque de baisse de l'efficacité des hormones thyroïdiennes. A prendre en compte

HUILES MINÉRALES

(paraffine, silicone)

+ PRÉSERVATIFS EN LATEX

Risque de rupture du préservatif lors de l'utilisation avec des corps gras ou des lubrifiants contenant des huiles minérales (huile de paraffine, huile de silicone, etc...).

CONTRE-INDICATION

Utiliser un lubrifiant hydrosoluble (glycérine, polyacrylamide...).

HYDROCORTISONE

Voir aussi : hypokaliémiants

+ INDUCTEURS ENZYMATIQUES

Risque de diminution de l'efficacité de l'hydrocortisone (augmentation de son métabolisme) ; les conséquences sont graves lorsque l'hydrocortisone est administrée en traitement substitutif ou en cas de transplantation.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique : adaptation de la posologie de l'hydrocortisone pendant l'association et après l'arrêt de l'inducteur enzymatique.

HYDROQUINIDINE

Voir aussi : antiarythmiques - antiarythmiques classe I (sauf lidocaïne) - antiarythmiques classe Ia - bradycardisants - médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes - torsadogènes (sauf antiparasitaires, neuroleptiques, méthadone)

+ ALCALINISANTS URINAIRES

Augmentation des concentrations plasmatiques de l'hydroquinidine et risque de surdosage (diminution de l'excrétion rénale de l'hydroquinidine par alcalinisation des urines).

Précaution d'emploi

Surveillance clinique, ECG et éventuellement contrôle des concentrations de l'hydroquinidine ; si besoin, adaptation de la posologie pendant le traitement alcalinisant et après son arrêt.

+ DIGOXINE

Augmentation de la digoxinémie par diminution de la clairance rénale de la digoxine. De plus, troubles de l'automatisme (bradycardie excessive et troubles de la conduction auriculoventriculaire).

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et ECG. En cas de réponse inattendue, contrôler la digoxinémie et adapter la posologie.

+ ITRACONAZOLE

Risque d'acouphènes et/ou de diminution de l'acuité auditive : cinchonisme lié à une diminution du métabolisme hépatique de l'antiarythmique par l'itraconazole.

Précaution d'emploi

Surveillance des concentrations plasmatiques de l'antiarythmique et diminution éventuelle de sa posologie si nécessaire

HYDROXYCARBAMIDE

Voir aussi : cytotoxiques

+ VACCINS VIVANTS ATTÉNUÉS

Dans son indication chez le patient drépanocytaire, risque théorique de maladie vaccinale généralisée.

Association DECONSEILLEE

L'association ne devra être envisagée que si les bénéfices sont estimés comme étant supérieurs à ce risque.

S'il est décidé d'interrompre le traitement par hydroxycarbamide pour effectuer la vaccination, un délai de 3 mois après l'arrêt est recommandé.

HYDROXYCHLOROQUINE

Voir aussi : médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes

+ MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

CI - ASDEC

Contre-indication:

- avec le citalopram, la dompéridone, l'escitalopram, l'hydroxyzine et la pipéraquine.

Association déconseillée:

- avec les autres médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes

+ METOPROLOL

Avec le métoprolol utilisé dans l'insuffisance cardiaque : risque d'augmentation des effets indésirables du métoprolol par diminution de son métabolisme hépatique par l'hydroxychloroquine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du métoprolol pendant le traitement par l'hydroxychloroguine.

+ RIFAMPICINE

Risque de diminution de l'effet thérapeutique, de l'hydroxychloroquine, par augmentation de son métabolisme par la rifampicine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'hydroxychloroquine pendant le traitement par rifampicine et après son

ANSM - Janvier 2016

www.ansm.sante.fr

HYPERKALIÉMIANTS

Certains médicaments ou classes thérapeutiques sont susceptibles de favoriser la survenue d'une hyperkaliémie : les sels de potassium, les diurétiques hyperkaliémiants, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, les antagonistes de l'angiotensine II, les anti-inflammatoires non stéroïdiens, les héparines (de bas poids moléculaire ou non fractionnées), les immunosuppresseurs comme la ciclosporine ou le tacrolimus, le triméthoprime.

L'association de ces médicaments majore le risque d'hyperkaliémie. Ce risque est particulièrement important avec les diurétiques épargneurs de potassium, notamment lorsqu'ils sont associés entre eux ou avec des sels de potassium, tandis que l'association d'un IEC et d'un AINS, par exemple, est à moindre risque dès l'instant que sont mises en œuvre les précautions recommandées

Pour connaître les risques et les niveaux de contrainte spécifiques aux médicaments hyperkaliémiants, il convient de se reporter aux interactions propres à chaque substance.

Toutefois, certaines substances, comme le triméthoprime, ne font pas l'objet d'interactions spécifiques au regard de ce risque. Néanmoins, ils peuvent agir comme facteurs favorisants lorsqu'ils sont associés à d'autres médicaments déjà mentionnés dans ce chapeau.

(aceclofenac, acide mefenamique, acide niflumique, acide tiaprofenique, alminoprofene, amiloride, azilsartan, benazepril, candesartan cilexetil, canrenoate de potassium, captopril, celecoxib, ciclosporine, cilazapril, dalteparine sodique, danaparoide sodique, desirudine, dexketoprofene trometamol, diclofenac, drospirenone, enalapril, enoxaparine, eplerenone, eprosartan, etodolac, étoricoxib, fenoprofene, flurbiprofene, fondaparinux, fosinopril, heparine calcique, heparine sodique, heparine sodique/iodure de sodium, ibuprofene, imidapril, indometacine, irbesartan, ketoprofene, lisinopril, losartan, meloxicam, moexipril, morniflumate, nabumetone, nadroparine calcique, naproxene, nimesulide, olmesartan, parecoxib, perindopril tert-butylamine, phenylbutazone, piroxicam, piroxicam-betadex, potassium, quinapril, ramipril, reviparine, rofecoxib, spirapril, spironolactone, sulindac, tacrolimus, telmisartan, tenoxicam, tinzaparine, trandolapril, triamterene, trimethoprime, valdecoxib, valsartan, zofenopril)

⊥ Alitre HVPF	CDVAI	ICMIAI	NITC

Risque de majoration de l'hyperkaliémie, potentiellement létale.

A prendre en compte

HYPNOTIQUES

Les hypnotiques actuellement prescrits sont soit des benzodiazépines et apparentés (zolpidem, zopiclone), soit des antihistaminiques H1. Outre une majoration de la sédation lorsqu'il sont prescrits avec d'autres médicaments dépresseurs du SNC, ou en cas de consommation alcoolique, il faut prendre en compte également, pour les benzodiazépines, la possibilité de majoration de l'effet dépresseur respiratoire lorsqu'elles sont associées avec des morphinomimétiques, d'autres benzodiazépines, ou du phénobarbital, et cela notamment chez le sujet âgé.

Se reporter à "médicaments sédatifs" (benzodiazépines et apparentés, antihistaminiques H1 sédatifs).

(acepromazine, aceprometazine, alimemazine, doxylamine, estazolam, flunitrazepam, lorrazolam, lormetazepam, meprobamate, niaprazine, nitrazepam, promethazine, temazepam, zolpidem, zopiclone)

+ AUTRES HYPNOTIQUES

Majoration de la dépression centrale.

A prendre en compte

HYPOKALIÉMIANTS

L'hypokaliémie est un facteur favorisant l'apparition de troubles du rythme cardiaque (torsades de pointes, notamment) et augmentant la toxicité de certains médicaments, par exemple la digoxine. De ce fait, les médicaments qui peuvent entraîner une hypokaliémie sont impliqués dans un grand nombre d'interactions. Il s'agit des diurétiques hypokaliémiants, seuls ou associés, des laxatifs stimulants, des glucocorticoïdes, du tétracosactide et de l'amphotéricine B (voie IV).

(altizide, amphotericine b, bendroflumethiazide, betamethasone, bisacodyl, boldo, bourdaine, bumetanide, cascara, cascara sagrada, chlortalidone, cicletanine, clopamide, cortisone, cortivazol, cyclothiazide, dexamethasone, fludrocortisone, furosemide, hydrochlorothiazide, hydrocortisone, indapamide, methyclothiazide, methylprednisolone, piretanide, prednisolone, prednisolone, reglisse, rhubarbe, ricin, ricinus communis, sene, sene de khartoum, sene de l'inde, sodium (docusate de), sodium (picosulfate de), sodium (ricinoleate de), tetracosactide, torasemide, triamcinolone, xipamide)

+ AUTRES HYPOKALIÉMIANTS

	Risque majoré d'hypokaliémie.	Précaution d'emploi
		Surveillance de la kaliémie avec si besoin correction.
+ DIGOXINE		

+ DIGUXINE

Hypokaliémie favorisant les effets toxiques des digitaliques.

Précaution d'emploi

Corriger auparavant toute hypokaliémie et réaliser une surveillance clinique, électrolytique et électrocardiographique.

+ MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

Précaution d'emploi

Corriger toute hypokaliémie avant d'administrer le produit et réaliser une surveillance clinique, électrolytique et électrocardiographique.

HYPONATRÉMIANTS

Certains médicaments sont plus fréquemment impliqués dans la survenue d'une hyponatrémie. Ce sont les diurétiques, la desmopressine, les antidépresseurs inhibant la recapture de la sérotonine, la carbamazépine et l'oxcarbazépine. L'association de ces médicaments majore le risque d'hyponatrémie.

(altizide, amiloride, bendroflumethiazide, bumetanide, canrenoate de potassium, carbamazepine, chlortalidone, cicletanine, citalopram, clopamide, cyclothiazide, desmopressine, eplerenone, escitalopram, fluoxetine, fluvoxamine, furosemide, hydrochlorothiazide, indapamide, methyclothiazide, oxcarbazepine, paroxetine, piretanide, sertraline, spironolactone, torasemide, triamterene, xipamide)

AUTRES MÉDICAMENTS HYPONATRÉMIANTS

Majoration du risque d'hyponatrémie A prendre en compte

www.ansm.sante.fr 108/226 ANSM - Janvier 2016

	109	
IBRUTINIB		
	eurs des tyrosine kinases métabolisés	
+ AMIODARON	Augmentation des concentrations plasmatiques d'ibrutinib par diminution de son métabolisme hépatique par l'amiodarone.	Précaution d'emploi Surveiller clinique étroite et réduction de la dose d'ibrutinib à 140 mg par jour pendant la durée de l'association.
+ DILTIAZEM		
	Augmentation des concentrations plasmatiques d'ibrutinib par diminution de son métabolisme hépatique par le diltiazem.	Précaution d'emploi Surveiller clinique étroite et réduction de la dose d'ibrutinib à 140 mg par jour pendant la durée de l'association
+ VERAPAMIL	Augmentation des concentrations plasmatiques d'ibrutinib par diminution de son métabolisme hépatique par le vérapamil.	Précaution d'emploi Surveiller clinique étroite et réduction de la dose d'ibrutinib à 140 mg par jour pendant la durée de l'association.
IDÉLALISIB		
	TES DES CANAUX CALCIQUES	
	Majoration des effets indésirables de l'antagoniste des canaux calciques, à type d'hypotension orthostatique, notamment chez le sujet âgé.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'antagoniste calcique pendant le traitement par l'idélalisib et après son arrêt.
+ ANTICONVUL	SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
	Diminution des concentrations plasmatiques d'idélalisib par augmentation de son métabolisme hépatique par l'anticonvulsivant inducteur enzymatique.	Association DECONSEILLEE
+ INHIBITEURS	PUISSANTS DU CYP3A4	
	Augmentation des concentrations plasmatiques d'idélalisib par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	A prendre en compte
+ MILLEPERTU	IS	
	Risque de diminution importante des concentrations plasmatiques d'idélalisib par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE
+ RIFAMPICINE		
	Diminution des concentrations plasmatiques d'idélalisib par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ SUBSTRATS	À RISQUE DU CYP3A4	
- COBOTIATO	Augmentation des concentrations plasmatiques du substrat par diminution de son métabolisme hépatique par l'idelalisib.	Association DECONSEILLEE
IFOSFAMIDE	xiques - médicaments néphrotoxiques	
+ APREPITANT	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	Risque d'augmentation de la neurotoxicité de l'ifosfamide.	A prendre en compte
+ PHÉNORARR	ITAL (ET, PAR EXTRAPOLATION, PRIMIDONE)	
	Risque de majoration de la neurotoxicité de l'ifosfamide par augmentation de son métabolisme hépatique par le phénobarbital.	Association DECONSEILLEE
+ VÉMURAFÉN	IB	
	Risque de diminution des concentrations de l'ifosfamide, avec augmentation de son métabolite actif et toxicité majorée.	A prendre en compte
IMAO IRRÉVE	ERSIBLES	
(iproniazide		
	DISSON OU EXCIPIENT)	
·	Majoration des effets hypertenseurs et/ou hyperthermiques de la tyramine présente dans certaines boissons alcoolisées (chianti, certaines bières, etc).	Association DECONSEILLEE Eviter la prise de boissons alcoolisées et de médicaments contenant de l'alcool.

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus

Αρρένιτι	INE (VOIE BUCCO DENTAIDE OU COUC CUTANÉE)	
+ ADRENALI	NE (VOIE BUCCO-DENTAIRE OU SOUS-CUTANÉE) Troubles du pubme ventriquiaire graves per augmentation de	Prácaution d'amplei
	Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de l'excitabilité cardiaque.	Précaution d'emploi Limiter l'apport, par exemple : moins de 0,1 mg d'adrénaline en 10 minutes ou 0,3 mg en 1 heure chez l'adulte.
- BUPROPIO	DN	
	Risque de crises hypertensives. Du fait de la durée d'action de l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt.	CONTRE-INDICATION
+ DEXTROM	ETHORPHANE	
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	CONTRE-INDICATION
+ GUANETHI	IDINE	
	Avec la guanéthidine utilisée par voie IV : risque de réactions vasculaires imprévisibles, notamment d'hypotension.	CONTRE-INDICATION Interrompre le traitement par IMAO 15 jours avant le traitement par guanéthidine.
+ INHIBITEUI	RS DE LA CATÉCHOL-O-MÉTHYLTRANSFÉRASE (COMT)	
	Potentialisation des effets pharmacologiques, et notamment vasopresseurs, des catécholamines par inhibition conjuguée de leur métabolisme.	CONTRE-INDICATION
+ INHIBITEUI	RS SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE	
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	CONTRE-INDICATION Respecter un délai de deux semaines entre l'arrêt de l'IMAO et le début du traitement par l'antidépresseur sérotoninergique, et d'au moins une semaine entre l'arrêt de l'antidépresseur sérotoninergique (sauf pour la fluoxétine : cinq semaines) et le début.
+ MÉDICAME	ENTS MIXTES ADRÉNERGIQUES-SÉROTONINERGIQUES	
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	CONTRE-INDICATION Respecter un délai de deux semaines entre l'arrêt de l'IMAO et le début de l'autre traitement, et d'au moins une semaine entre l'arrêt de l'autre traitement et le début de l'IMAO.
+ MIDODRINI	E	
	Crises hypertensives (inhibition du métabolisme des amines pressives). Du fait de la durée d'action des IMAO, cette interaction est encore possible 15 jours après l'arrêt de l'IMAO.	CONTRE-INDICATION
+ MILLEPER	TUIS	
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ PETHIDINE		
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	CONTRE-INDICATION
+ RESERPIN	E	
	Agitation psychomotrice, convulsions, hypertension.	CONTRE-INDICATION
+ SYMPATHO	OMIMÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE)	
	Crises hypertensives (inhibition du métabolisme des amines pressives). Du fait de la durée d'action de l'IMAO, cette interaction est encore possible 15 jours après l'arrêt de l'IMAO.	Association DECONSEILLEE
+ SYMPATHO	OMIMÉTIQUES ALPHA ET BÊTA (VOIE IM ET IV)	
	Augmentation de l'action pressive du sympathomimétique, le plus souvent modérée.	Précaution d'emploi A n'utiliser que sous contrôle médical strict.
+ SYMPATHO	OMIMÉTIQUES INDIRECTS	
		CONTRE-INDICATION

	111	
+ TETRABENA	ZINE	
	Risque de crises hypertensives. Du fait de la durée d'action de l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt.	CONTRE-INDICATION
+ TIANEPTINE		
	Risque de collapsus, hypertension paroxystique, hyperthermie, convulsions, décès.	Association DECONSEILLEE
+ TRAMADOL		
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, sueurs, tremblements, confusion, voire coma.	CONTRE-INDICATION
± TRIPTANS M	ÉTABOLISÉS PAR LA MAO	
,	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle coronaire.	CONTRE-INDICATION
± TDIDTANG N	ON MÉTABOLISÉS PAR LA MAO	
+ TRIFTANS N	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle	Association DECONSEILLEE
	coronaire.	ASSOCIATION DECONOCILELE
MAO-A RÉV	ERSIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU	DE MÉTHYLÈNE
•	ne, linezolide, moclobemide)	
+ BUPROPION		CONTRE-INDICATION
	Risque de crises hypertensives.	CONTRE-INDICATION
+ DEXTROMET	THORPHANE	
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	Association DECONSEILLEE
+ IMAO-B		
	Risque de poussée hypertensive, par perte de sélectivité sur la monoamine oxydase, notamment en cas d'alimentation riche en tyramine (fromage, bière,).	CONTRE-INDICATION
+ INHIBITEURS	S SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE	
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée,	Association DECONSEILLEE
	tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées.
+ MÉDICAMEN	TS MIXTES ADRÉNERGIQUES-SÉROTONINERGIQUES	
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueur, confusion voire coma.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées.
+ MILLEPERTU	us .	
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ PETHIDINE		
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	CONTRE-INDICATION
0.7454=115	MAÇTIOUED ALDUA ET DÊTA (VOIE : ==	
+ SYMPATHON	MIMÉTIQUES ALPHA ET BÊTA (VOIE IM ET IV) Par extrapolation à partir des IMAO non sélectifs : risque	Précaution d'emploi
	d'augmentation de l'action pressive.	A n'utiliser que sous contrôle médical strict.
+ SYMPATHON	MIMÉTIQUES INDIRECTS	
		Association DECONSEILLEE
	Risque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.	Association DECONSEILLEE

	112	
+ TRAMADOL		
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	Association DECONSEILLEE
+ TRIPTANS M	 ÉTABOLISÉS PAR LA MAO	
	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle coronaire.	CONTRE-INDICATION
+ TRIPTANS N	ON MÉTABOLISÉS PAR LA MAO	
	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle coronaire.	Association DECONSEILLEE
МАО-В		
(rasagiline, selegi	iline)	
+ BUPROPION		
	Risque de crises hypertensives.	CONTRE-INDICATION
+ IMAO-A RÉVI	ERSIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU DE MÉTHYI	LÈNE
	Risque de poussée hypertensive, par perte de sélectivité sur la monoamine oxydase, notamment en cas d'alimentation riche en tyramine (fromage, bière,).	CONTRE-INDICATION
+ INHIBITEURS	S SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE	
· mmbn zone	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique.	A prendre en compte
+ LEVODOPA		
	Augmentation du risque d'hypotension orthostatique.	A prendre en compte
+ PETHIDINE		
	Manifestations d'excitation centrale évoquant un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	CONTRE-INDICATION
+ TRAMADOL		
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique.	A prendre en compte
+ TRIPTANS M	ÉTABOLISÉS PAR LA MAO	
	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle coronaire.	CONTRE-INDICATION
+ TRIPTANS N	ON MÉTABOLISÉS PAR LA MAO	
	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle coronaire.	Association DECONSEILLEE
IMATINIB		
	teurs des tyrosine kinases métabolisés - substrats à risque du CYP3A4	
+ HORMONES	THYROÏDIENNES	
	Risque de baisse de l'efficacité des hormones thyroïdiennes.	A prendre en compte
	PPRESSEURS prolimus, sirolimus, tacrolimus, temsirolimus)	
+ JUS DE PAN	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	Augmentation de la biodisponibilité de l'immunosuppresseur et par conséquent de ses effets indésirables.	Association DECONSEILLEE

113	
+ BOCEPREVIR	
Augmentation des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur (notable pour la ciclosporine, extrêmement importante pour le tacrolimus).	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de sa posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ CLARITHROMYCINE	
Augmentation très importante des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE En cas d'association, contrôle strict de la fonction rénale, dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et adaptation éventuelle de la posologie.
+ CYTOTOXIQUES	
Immunodépression excessive avec risque de syndrome lympho- prolifératif.	A prendre en compte
+ DALFOPRISTINE	
Augmentation des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ DILTIAZEM	·
Augmentation des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par diminution de son métabolisme.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ DRONEDARONE	
Augmentation importante des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par diminution de son métabolisme.	Association DECONSEILLEE
+ ERYTHROMYCINE	
Augmentation très importante des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE En cas d'association, contrôle strict de la fonction rénale, dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et adaptation éventuelle de la posologie.
+ FLUCONAZOLE	
Risque d'augmentation des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme et de la créatininémie.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de sa posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ GLOBULINES ANTILYMPHOCYTAIRES	
Immunodépression excessive avec risque de lymphoprolifération.	A prendre en compte
+ INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
Diminution des concentrations sanguines et de l'efficacité de	Précaution d'emploi
l'immunosuppresseur, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Augmentation de la posologie de l'immunosuppresseur sous contrôle des concentrations sanguines. Réduction de la posologie après l'arrêt de l'inducteur.
+ INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
Augmentation très importante des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE En cas d'association, contrôle strict de la fonction rénale, dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et adaptation de sa posologie.
+ ITRACONAZOLE	
Augmentation très importante des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE En cas d'association, contrôle strict de la fonction rénale, dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et adaptation éventuelle de la posologie.
+ KETOCONAZOLE	
Augmentation très importante des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE En cas d'association, contrôle strict de la fonction rénale, dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et adaptation éventuelle de la posologie.
+ MILLEPERTUIS	oromaono de la perengie.
Diminution des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, en raison de l'effet inducteur enzymatique du millepertuis, avec	CONTRE-INDICATION

	114	
+ NICARDIPINE		
	gmentation des concentrations sanguines de munodépresseur, par inhibition de son métabolisme.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de sa posologie pendant le traitement et après l'arrêt.
+ POSACONAZOLE		
	gmentation très importante des concentrations sanguines de munosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE En cas d'association, contrôle strict de la fonction rénale, dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et adaptation éventuelle de la posologie.
+ PRISTINAMYCINE		
	gmentation des concentrations sanguines de munosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de sa posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ QUINUPRISTINE		
	gmentation des concentrations sanguines de munosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ RANOLAZINE		
	gmentation des concentrations sanguines de	Précaution d'emploi
	munosuppresseur par inhibition de son métabolisme par la olazine.	Surveillance clinique et biologique, et adaptation éventuelle de la posologie de l'immunosuppresseur.
+ STIRIPENTOL		
	gmentation des concentrations sanguines de munosuppresseur (diminution de son métabolisme hépatique).	CONTRE-INDICATION
+ TELAPREVIR		
l'im	gmentation des concentrations plasmatiques de munosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique le télaprévir.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de sa posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ TELITHROMYCINI	=	
	gmentation très importante des concentrations sanguines de munosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE En cas d'association, contrôle strict de la fonction rénale, dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et adaptation éventuelle de la posologie.
+ VACCINS VIVANT	S ATTÉNUÉS	
Ris	que de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle.	CONTRE-INDICATION Et pendant les 3 mois suivant l'arrêt du traitement.
+ VÉMURAFÉNIB		
imn	que de diminution des concentrations des nunosuppresseurs, avec pour conséquence un risque efficacité.	Association DECONSEILLEE
VORICONAZOLE		
l'im	gmentation des concentrations sanguines de munosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique le voriconazole.	ASDEC - PE Association déconseillée - avec l'évérolimus, le sirolimus, et le temsirolimus.
		Précaution d'emploi - avec la ciclosporine et le tacrolimus : dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
NDINAVIR		
Voir aussi : inhibiteurs	de protéases boostés par ritonavir	
+ EFAVIRENZ		
Ris	que de baisse de l'efficacité de l'indinavir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ NEVIRAPINE		1
-	que de baisse de l'efficacité de l'indinavir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début

INDUCTEURS ENZYMATIQUES

Certains médicaments ont la propriété d'activer considérablement certaines voies métaboliques hépatiques par induction enzymatique. Associés à des médicaments fortement métabolisés au niveau du foie, ils sont, de ce fait, en mesure d'en modifier les concentrations plasmatiques. Il peut s'ensuivre, dans la majorité des cas, une moindre activité des médicaments associés à l'inducteur, voire la formation de métabolites toxiques.
Les inducteurs enzymatiques à l'origine d'interactions cliniquement pertinentes sont notamment représentés par certains antiépileptiques, certains antituberculeux et

antirétroviraux et le millepertuis (pour ce dernier, se reporter aux interactions qui lui sont propres).

Les médicaments dont l'efficacité peut être altérée sont nombreux : immunosuppresseurs, estroprogestatifs et progestatifs, inhibiteurs de protéase, anticoagulants oraux, glucocorticoïdes, hormones thyroïdiennes, antagonistes du calcium, isoniazide, théophylline, etc...

(carbamazepine, dabrafénib, efavirenz, enzalutamide, esclicarbazépine, fosphenytoine, nevirapine, oxcarbazepine, phenobarbital, phenytoine, primidone, rifabutine, rifampicine)

+ ANDROGÈNE	s	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'androgène et par conséquent de son efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique pendant l'association et 1 à 2 semaines après l'arrêt de l'inducteur.
+ BÉDAQUILINI	E	
	Diminution des concentrations plasmatiques de bédaquiline par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ BORTEZOMIE	3	
	Diminution des concentrations du cytotoxique par augmentation de son métabolisme par l'inducteur, avec risque de moindre efficacité.	A prendre en compte
+ CABAZITAXE	L L	
	Diminution des concentrations du cytotoxique par augmentation de son métabolisme par l'inducteur, avec risque de moindre efficacité.	A prendre en compte
+ DACLATASVI	IR	
	Diminution des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	CI - PE Contre-indication: - avec la rifampicine - avec les anticonvulsivants inducteurs enzymatiques Précaution d'emploi: - avec les autres inducteurs, la dose recommandée est de 90 mg/jour de daclatasvir
+ DASABUVIR		
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques du dasabuvir par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION
+ DOCETAXEL		
	Diminution des concentrations du cytotoxique par augmentation de son métabolisme par l'inducteur, avec risque de moindre efficacité.	A prendre en compte
+ DOLUTÉGRA	│ VIR	
	Diminution des concentrations plasmatiques de dolutégravir par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	ASDEC - PE Association déconseillée : - en cas de résistance à la classe des inhibiteurs d'intégrase Précaution d'emploi : - en l'absence de résistance à la classe des inhibiteurs d'intégrase Adaptation de la posologie de dolutégravir à 50 mg 2 fois par jour pendant l'association et une semaine après son arrêt.
+ ÉRIBULINE		
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques d'éribuline par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ ESTROPROG	ESTATIFS CONTRACEPTIFS	
	Diminution de l'efficacité contraceptive, par augmentation du	Association DECONSEILLEE
	métabolisme hépatique du contraceptif hormonal par l'inducteur.	Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.
+ HYDROCORT	ISONE	
	Risque de diminution de l'efficacité de l'hydrocortisone	Précaution d'emploi
	(augmentation de son métabolisme) ; les conséquences sont graves lorsque l'hydrocortisone est administrée en traitement substitutif ou en cas de transplantation.	Surveillance clinique et biologique ; adaptation de la posologie de l'hydrocortisone pendant l'association et après l'arrêt de l'inducteur enzymatique.

	Diminution des concentrations sanguines et de l'efficacité de	Précaution d'emploi
	l'immunosuppresseur, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Augmentation de la posologie de l'immunosuppresseur sous contrôle des concentrations sanguines. Réduction de la posologie après l'arrêt de l'inducteur.
+ IRINOTECAN		
	Diminution probable des concentrations plasmatiques du métabolite actif de l'irinotécan, avec risque d'échec du traitement cytotoxique.	A prendre en compte
+ ISAVUCONAZ	OLE	
	Diminution des concentrations plasmatiques d'isavuconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION
+ ITRACONAZO)LE	
	Diminution des concentrations plasmatiques d'itraconazole, avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ IVACAFTOR		
	Diminution importante des concentrations de l'ivacaftor, avec risque de perte d'efficacité.	Association DECONSEILLEE
+ LURASIDONE		
	Diminution des concentrations plasmatiques de la lurasidone par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION
+ MACITENTAN	1	
	Diminution des concentrations plasmatiques de macitentan par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ MARAVIROC		
	En l'absence de co-administration avec un inhibiteur puissant du CYP3A4, diminution des concentrations de maraviroc par l'inducteur.	Précaution d'emploi La dose de maraviroc doit être augmentée à 600 mg deux fois par jour dans cette situation.
+ METHADONE		
	Diminution des concentrations plasmatiques de méthadone avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage, par augmentation de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Augmenter la fréquence des prises de méthadone (2 à 3 fois par jour au lieu d'une fois par jour).
+ MIANSERINE		
	Risque d'inefficacité de la miansérine.	Association DECONSEILLEE
+ OLAPARIB		
. •= /110	Diminution, éventuellement très importante selon l'inducteur, des concentrations plasmatiques de l'olaparib par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ OMBITASVIR	+ PARITAPRÉVIR	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la bithérapie par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION
+ OXYCODONE		
. O. 1000014E	Diminution des concentrations plasmatiques de l'oxycodone par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE Adaptation éventuelle de la posologie d'oxycodone .
. DDOOLOTAT	ES CONTRACERTIES	
+ PRUGESTATI	FS CONTRACEPTIFS Diminution de l'efficacité contraceptive du contraceptif hormonal,	Association DECONSEILLEE
	par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.

	Diminution de l'efficacité du progestatif.	TROGÈNE Précaution d'emploi
	Diffinitation de l'emeastre du progestatin.	Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du traitement hormonal pendant l'administration de l'inducteur et après son arrêt.
+ RÉGORAFÉN	IB	anot.
	Diminution des concentrations plasmatiques de régorafenib par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ RILPIVIRINE		
	Diminution significative des concentrations plasmatiques de rilpivirine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION
+ SERTRALINE		
	Risque d'inefficacité du traitement antidépresseur.	Association DECONSEILLEE
+ SIMÉPRÉVIR		
	Diminution des concentrations plasmatiques de simeprévir par	Association DECONSEILLEE
	augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur	
+ SOFOSBUVIF	2	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de sofosbuvir par diminution de son absorption intestinale par l'inducteur enzymatique.	Association DECONSEILLEE
+ VÉMURAFÉN	IB	
	Risque de diminution des concentrations du vémurafénib, avec moindre efficacité.	Association DECONSEILLEE
+ VISMODÉGIB		
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de vismodegib par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
NUIRITELIDS	DE LA CATÉCHOL-O-MÉTHYLTRANSFÉRAS	E (COMT)
(entacapone, tolca	apone)	
(entacapone, tolca	·	
(entacapone, tolca	·	CONTRE-INDICATION
(entacapone, tolca + IMAO IRRÉVE	Potentialisation des effets pharmacologiques, et notamment vasopresseurs, des catécholamines par inhibition conjuguée de	CONTRE-INDICATION
(entacapone, tolca + IMAO IRRÉVE NHIBITEURS (avanafil, sildenaf	Potentialisation des effets pharmacologiques, et notamment vasopresseurs, des catécholamines par inhibition conjuguée de leur métabolisme. B DE LA PHOSPHODIESTERASE DE TYPE 5 II, tadalafil, vardenafil)	CONTRE-INDICATION
(entacapone, tolca + IMAO IRRÉVE NHIBITEURS (avanafil, sildenaf	Potentialisation des effets pharmacologiques, et notamment vasopresseurs, des catécholamines par inhibition conjuguée de leur métabolisme. 5 DE LA PHOSPHODIESTERASE DE TYPE 5 il, tadalafil, vardenafil) UANTS À VISÉE UROLOGIQUE	
(entacapone, tolca + IMAO IRRÉVE NHIBITEURS (avanafil, sildenaf	Potentialisation des effets pharmacologiques, et notamment vasopresseurs, des catécholamines par inhibition conjuguée de leur métabolisme. B DE LA PHOSPHODIESTERASE DE TYPE 5 II, tadalafil, vardenafil)	CONTRE-INDICATION ASDEC - PE Association déconseillée : - avec la doxazosine
(entacapone, tolca + IMAO IRRÉVE NHIBITEURS (avanafil, sildenaf	Potentialisation des effets pharmacologiques, et notamment vasopresseurs, des catécholamines par inhibition conjuguée de leur métabolisme. 5 DE LA PHOSPHODIESTERASE DE TYPE 5 il, tadalafil, vardenafil) UANTS À VISÉE UROLOGIQUE	ASDEC - PE Association déconseillée : - avec la doxazosine Précaution d'emploi : - avec les autres alpha-bloquants Débuter le traitement aux posologies minimales recommandées et
(entacapone, tolca + IMAO IRRÉVE NHIBITEURS (avanafil, sildenaf + ALPHABLOQ	Potentialisation des effets pharmacologiques, et notamment vasopresseurs, des catécholamines par inhibition conjuguée de leur métabolisme. 5 DE LA PHOSPHODIESTERASE DE TYPE 5 il, tadalafil, vardenafil) UANTS À VISÉE UROLOGIQUE	ASDEC - PE Association déconseillée : - avec la doxazosine Précaution d'emploi : - avec les autres alpha-bloquants
(entacapone, tolca + IMAO IRRÉVE NHIBITEURS (avanafil, sildenaf + ALPHABLOQ	Potentialisation des effets pharmacologiques, et notamment vasopresseurs, des catécholamines par inhibition conjuguée de leur métabolisme. B DE LA PHOSPHODIESTERASE DE TYPE 5 II, tadalafil, vardenafil) WANTS À VISÉE UROLOGIQUE Risque d'hypotension orthostatique, notamment chez le sujet âgé.	ASDEC - PE Association déconseillée : - avec la doxazosine Précaution d'emploi : - avec les autres alpha-bloquants Débuter le traitement aux posologies minimales recommandées et
(entacapone, tolca + IMAO IRRÉVE NHIBITEURS (avanafil, sildenaf + ALPHABLOQ	Potentialisation des effets pharmacologiques, et notamment vasopresseurs, des catécholamines par inhibition conjuguée de leur métabolisme. B DE LA PHOSPHODIESTERASE DE TYPE 5 il, tadalafil, vardenafil) WANTS À VISÉE UROLOGIQUE Risque d'hypotension orthostatique, notamment chez le sujet âgé.	ASDEC - PE Association déconseillée : - avec la doxazosine Précaution d'emploi : - avec les autres alpha-bloquants Débuter le traitement aux posologies minimales recommandées et adapter progressivement les doses si besoin.
(entacapone, tolca + IMAO IRRÉVE NHIBITEURS (avanafil, sildenaf + ALPHABLOQ	Potentialisation des effets pharmacologiques, et notamment vasopresseurs, des catécholamines par inhibition conjuguée de leur métabolisme. B DE LA PHOSPHODIESTERASE DE TYPE 5 il, tadalafil, vardenafil) WANTS À VISÉE UROLOGIQUE Risque d'hypotension orthostatique, notamment chez le sujet âgé.	ASDEC - PE Association déconseillée : - avec la doxazosine Précaution d'emploi : - avec les autres alpha-bloquants Débuter le traitement aux posologies minimales recommandées et adapter progressivement les doses si besoin. Précaution d'emploi Association déconseillée :
(entacapone, tolca + IMAO IRRÉVE NHIBITEURS (avanafil, sildenaf + ALPHABLOQ + ANTIHYPERT	Potentialisation des effets pharmacologiques, et notamment vasopresseurs, des catécholamines par inhibition conjuguée de leur métabolisme. B DE LA PHOSPHODIESTERASE DE TYPE 5 il, tadalafil, vardenafil) WANTS À VISÉE UROLOGIQUE Risque d'hypotension orthostatique, notamment chez le sujet âgé.	ASDEC - PE Association déconseillée : - avec la doxazosine Précaution d'emploi : - avec les autres alpha-bloquants Débuter le traitement aux posologies minimales recommandées et adapter progressivement les doses si besoin. Précaution d'emploi Association déconseillée : - avec la doxazosine Précaution d'emploi : - avec les autres alpha-bloquants Débuter le traitement aux posologies minimales recommandées et

+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4

Augmentation (très importante pour l'avanafil et le vardénafil) des concentrations plasmatiques de l'IPDE5, avec risque d'hypotension (sévère avec le vardénafil).

CI - ASDEC - PE

Pour connaître les risques et les niveaux de contrainte de chaque IPDE5 avec les inhibiteurs puissants du CYP3A4, il convient de se reporter aux AMM specifiques à chacun d'eux.

+ RIOCIGUAT

Risque d'hypotension importante (effet synergique).

CONTRE-INDICATION

INHIBITEURS DE LA XANTHINE OXYDASE

(allopurinol, febuxostat)

+ ANTIPURINES

Insuffisance médullaire éventuellement grave.

CONTRE-INDICATION

+ THÉOPHYLLINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)

En cas de posologies élevées de l'inhibiteur, augmentation des concentrations plasmatiques de théophylline par inhibition de son métabolisme.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et contrôle de la théophyllinémie jusqu'à deux à trois semaines après la mise en route du traitement par l'inhibiteur ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie pendant le traitement par l'association.

INHIBITEURS DE L'ENZYME DE CONVERSION

(benazepril, captopril, cilazapril, enalapril, fosinopril, imidapril, lisinopril, moexipril, perindopril tert-butylamine, quinapril, ramipril, spirapril, trandolapril, zofenopril)

+ ACIDE ACETYLSALICYLIQUE

Pour des doses anti-inflammatoires d'acide acétylsalicylique (>= 1g par prise et/ou >= 3g par jour) ou pour des doses antalgiques ou antipyrétiques (>= 500 mg par prise et/ou < 3g par jour) :

Insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté, par diminution de la filtration glomérulaire secondaire à une diminution de la synthèse des prostaglandines rénales. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.

Précaution d'emploi

Hydrater le malade et surveiller la fonction rénale en début de traitement.

+ ALISKIREN

Risque d'hyperkaliémie, d'insuffisance rénale, d'augmentation de la morbi-mortalité cardio-vasculaire.

CI - ASDEC

Contre-indication :

- chez le patient diabétique ou insuffisant rénal

Association déconseillée : - dans les autres cas

+ ANTAGONISTES DES RÉCEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II

Dans les indications où cette association est possible, risque accru de dégradation de la fonction rénale, voire insuffisance rénale aiguë, et majoration de l'hyperkaliémie, ainsi que de l'hypotension et des syncopes.

A prendre en compte

+ ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS

Insuffisance rénale aiguë chez le patient à risque (âgé, déshydraté, sous diurétiques, avec une fonction rénale altérée), par diminution de la filtration glomérulaire (inhibition des prostaglandines voadilatatrices due aux anti-inflammatoires non stéroïdiens). Ces effets sont généralement réversibles. Par ailleurs, réduction de l'effet antihypertenseur.

Précaution d'emploi

Hydrater le malade et surveiller la fonction rénale en début de traitement et régulièrement pendant l'association.

+ DIURÉTIQUES ÉPARGNEURS DE POTASSIUM (SEULS OU ASSOCIÉS)

Sauf pour l'éplérénone et la spironolactone à des doses comprises entre 12,5 mg et 50 mg/jour dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, ainsi qu'en cas d'hypokaliémie :

Risque d'hyperkaliémie (potentiellement létale) surtout lors d'une insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants).

Association DECONSEILLEE

Si l'association est justifiée, contrôle strict de la kaliémie et de la fonction rénale.

+ DIURÉTIQUES HYPOKALIÉMIANTS

Risque d'hypotension artérielle brutale et/ou d'insuffisance rénale aiguë lors de l'instauration ou de l'augmentation de la posologie d'un traitement par un inhibiteur de l'enzyme de conversion en cas de déplétion hydrosodée préexistante.

Précaution d'emploi

Dans l'hypertension artérielle, lorsqu'un traitement diurétique préalable a pu entraîner une déplétion hydrosodée, il faut :

- soit arrêter le diurétique avant de débuter le traitement par l'IEC, et réintroduire un diurétique hypokaliémiant si nécessaire ultérieurement;
- soit administrer des doses initiales réduites d'IEC et augmenter progressivement la posologie.

Dans l'insuffisance cardiaque congestive traitée par diurétiques, commencer par une dose très faible d'IEC, éventuellement après réduction de la dose du diurétique hypokaliémient associé.

Dans tous les cas : surveiller la fonction rénale (créatininémie) dans les premières semaines du traitement par l'IEC.

	119	
+ EPLERENON	IE	
	Majoration du risque d'hyperkaliémie, notamment chez le sujet âgé.	Précaution d'emploi Contrôle strict de la kaliémie et de la fonction rénale pendant l'association.
ESTRAMUST	TINE	
	Risque de majoration des effets indésirables à type d'oedème angio-neurotique (angio-oedème).	Association DECONSEILLEE
GLIPTINES		
	Majoration du risque de la survenue d'angio-oedèmes, par réduction de l'activité de l'enzyme dipeptidyl peptidase IV (DPP-IV) par la gliptine, chez les patients traités par inhibiteur de l'enzyme de conversion.	A prendre en compte
· INSULINE		
	L'utilisation des IEC peut entraîner une majoration de l'effet hypoglycémiant chez le diabétique traité par insuline. La survenue de malaises hypoglycémiques semble exceptionnelle (amélioration de la tolérance au glucose qui aurait pour conséquence une réduction des besoins en insuline).	Précaution d'emploi Renforcer l'autosurveillance glycémique.
+ LITHIUM		
	Augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques (diminution de l'excrétion rénale du lithium).	Association DECONSEILLEE Si l'usage d'un IEC est indispensable, surveillance stricte de la lithémie et adaptation de la posologie du lithium.
+ OR		
	Avec les sels d'or administrés par voie IV : risque de réaction «nitritoïde» à l'introduction de l'IEC (nausées, vomissements, effets vasomoteurs à type de flush, hypotension, éventuellement collapsus).	A prendre en compte
+ POTASSIUM		
	Hyperkaliémie (potentiellement létale) surtout lors d'une insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants).	Association DECONSEILLEE Sauf s'il existe une hypokaliémie.
+ RACECADO1	rdii	
+ KACECADO	Risque de majoration des effets indésirables à type d'œdème angio-	CI - ASDEC
	neurotique (angio-œdème).	Contre-indication: - en cas d'antécédents d'angio-oedème sous IEC. Association déconseillée:
		- en l'absence d'antécédents d'angio-oedème sous IEC.
+ SPIRONOLA	CTONE	
	Avec la spironolactone à la posologie de 12,5 à 50 mg par jour, et avec des doses faibles d'IEC. Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque de classe III ou IV (NYHA) avec fraction d'éjection <35 % et préalablement traitée par l'association inhibiteur de conversion + diurétique de l'anse : risque d'hyperkaliémie, potentiellement létale, en cas de non-respect des conditions de prescription de cette association.	Précaution d'emploi Vérifier au préalable l'absence d'hyperkaliémie et d'insuffisance rénale. Surveillance biologique étroite de la kaliémie et de la créatininémie (1 fois par semaine pendant le premier mois, puis une fois par mois ensuite).
+ SULFAMIDES	S HYPOGLYCÉMIANTS	
	L'utilisation des IEC peut entraîner une majoration de l'effet hypoglycémiant chez le diabétique traité par sulfamides hypoglycémiants. La survenue de malaises hypoglycémiques semble exceptionnelle (amélioration de la tolérance au glucose qui aurait pour conséquence une réduction des besoins en sulfamides hypoglycémiants).	Précaution d'emploi Renforcer l'autosurveillance glycémique.
NHIBITEURS	S DE L'HMG-COA RÉDUCTASE (STATINES)	
	ivastatine, pitavastatine, pravastatine, rosuvastatine, simvastatine)	
+ ACIDE FUSID	DIQUE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse.	Association DECONSEILLEE Si possible, arrêter le traitement par l'inhibiteur de l'HMG Co-A réductase avant d'initier un traitement par acide fusidique ou utiliser un autre antibiotique.
+ ANTIVITAMIN	NES K	adiro di indionyno.
T ANTIVITAIVIII	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K.

	120	
+ COLCHICINE	Risque de majoration des effets indésirables musculaires de ces substances, et notamment de rhabdomyolyse.	Précaution d'emploi
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Surveillance clinique et biologique, notamment au début de l'association.
+ DAPTOMYC	INE	
	Risque d'addition des effets indésirables (dose-dépendant) à type	Association DECONSEILLEE
	de rhabdomyolyse.	Si l'association ne peut être évitée, renforcer la surveillance biologique (dosage des CPK plus d'une fois par semaine) et surveillance clinique étroite.
+ ELTROMBO	PAG	
	Risque de majoration de la toxicité des statines, par inhibition de leur recapture hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la statine.
+ FIBRATES		
	Risque d'addition d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse. En outre, avec le gemfibrozil, diminution du métabolisme de la simvastatine et de la rosuvastatine, ce qui majore le risque musculaire, ainsi que la néphrotoxicité de la rosuvastatine.	CI - ASDEC Contre-indication: - pour des doses de rosuvastatine de 40 mg Association déconseillée: - avec les autres statines - avec la rosuvastatine < 40 mg
. 45.5.6.45		- ne pas dépasser 10 mg de simvastatine, sauf avec le fénofibrate.
+ LÉDIPASVIR	Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de la	Précaution d'emploi
	statine et de ses effets indésirables à type de rhabdomyolyse.	Contre-indication : - avec la rosuvastatine. Précaution d'emploi :
		 avec les autres inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase. Surveillance clinique et biologique. Adaptation éventuelle de la posologie de la statine.
+ LENALIDOM	IIDE	
	Risque majoré de survenue de rhabdomyolyses.	Précaution d'emploi Renforcer le contrôle clinique et biologique, notamment durant les premières semaines de traitement.
NHIRITEUR	S DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
significative la bi schéma thérape lorsque celui-ci e protéase comme cette propriété. (amprenavir, ata	utique, chaque inhibiteur de protéase acquiert de la sorte les propriétés dest donné à doses 6 fois moindres que lors des premières années de sor	net d'augmenter ainsi l'efficacité du traitement antirétroviral. Eu égard à ce d'inhibition puissante du CYP3A4 que possède le ritonavir, et ce, même n utilisation. En pratique, ceci revient donc à considérer tous les inhibiteurs d nt, les interactions communes à cette classe découlent, pour la plupart, de
+ AFATINIB		
	Augmentation des concentrations plasmatique d'afatinib par augmentation de son absorption par l'inhibiteur de protéases.	Précaution d'emploi Il est recommandé d'administrer l'inhibiteur de protéases le plus à distance possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib.
+ ALBENDAZO	DLE	
	Diminution importante des concentrations plasmatiques de l'albendazole et de son métabolite actif par le ritonavir, avec risque de baisse de son efficacité.	Précaution d'emploi Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt.
+ ALCALOÏDE	S DE L'ERGOT DE SEIGLE VASOCONSTRICTEURS	
	Risque de vasoconstriction coronaire ou des extrémités (ergotisme), ou de poussées hypertensives.	CONTRE-INDICATION
+ ANTICONVU	ILSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	1
	Risque de baisse de l'efficacité de l'inhibiteur de protéases par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ ANTIVITAMII	NES K	
	Variation de l'effet de l'antivitamine K, le plus souvent dans le sens d'une diminution.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant la durée du traitement.

ATODIVACT		
· ATORVASTA	ATINE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'atorvastatine).	Association DECONSEILLEE Utiliser des doses plus faibles d'atorvastatine. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
ATOVAQUO	NE	
	Diminution, éventuellement très importante, des concentrations plasmatiques de l'atovaquone par augmentation de son métabolisme.	Association DECONSEILLEE
+ AUTRES CO	RTICOÏDES, NOTAMMENT INHALÉS	
	En cas d'utilisation prolongée par voie orale ou inhalée : augmentation des concentrations plasmatiques du corticoïde par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur de protéases, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde voire d'une insuffisance surrénalienne.	A prendre en compte
+ BOCEPREVI	Diminution des concentrations du bocéprévir et du lopinavir (ou darunavir ou fosamprénavir), avec risque d'échec thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
+ BUPRENORI	PHINE	
	Risque de majoration ou de diminution des effets de la buprénorphine, à la fois par inhibition et accélération de son métabolisme par l'inhibiteur de protéases.	A prendre en compte
+ CLARITHRO	MYCINE	
	Augmentation des concentrations de la clarithromycine et de son métabolite actif par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur de protéases.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ COLCHICINE		
	Augmentation des effets indésirables de la colchicine, aux conséquences potentiellement fatales.	Association DECONSEILLEE
+ DEXAMETHA	4SONE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la dexaméthasone par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur de protéases, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde.	A prendre en compte
	3	
+ DIGOXINE		
+ DIGOXINE	Augmentation de la digoxinémie, plus marquée pour la voie intraveineuse, par augmentation de l'absorption de la digoxine ou diminution de sa clairance rénale.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie, avec adaptation éventuelle de la posologie de digoxine.
	intraveineuse, par augmentation de l'absorption de la digoxine ou	Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie, avec
	intraveineuse, par augmentation de l'absorption de la digoxine ou	Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie, avec
+ ÉRIBULINE	intraveineuse, par augmentation de l'absorption de la digoxine ou diminution de sa clairance rénale. Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par le	Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie, avec adaptation éventuelle de la posologie de digoxine.
+ ÉRIBULINE	intraveineuse, par augmentation de l'absorption de la digoxine ou diminution de sa clairance rénale. Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par le ritonavir.	Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie, avec adaptation éventuelle de la posologie de digoxine. Association DECONSEILLEE Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique (préservatif ou stérilet), pendant la durée de
+ ÉRIBULINE + ESTROPROG	intraveineuse, par augmentation de l'absorption de la digoxine ou diminution de sa clairance rénale. Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par le ritonavir. GESTATIFS CONTRACEPTIFS Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par diminution des concentrations en contraceptif hormonal, dûe à l'augmentation de son métabolisme hépatique par le ritonavir.	Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie, avec adaptation éventuelle de la posologie de digoxine. Association DECONSEILLEE Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier
+ ÉRIBULINE + ESTROPROG	intraveineuse, par augmentation de l'absorption de la digoxine ou diminution de sa clairance rénale. Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par le ritonavir. GESTATIFS CONTRACEPTIFS Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par diminution des concentrations en contraceptif hormonal, dûe à l'augmentation de son métabolisme hépatique par le ritonavir.	Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie, avec adaptation éventuelle de la posologie de digoxine. Association DECONSEILLEE Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique (préservatif ou stérilet), pendant la durée de
+ ÉRIBULINE + ESTROPROC + HALOFANTE	intraveineuse, par augmentation de l'absorption de la digoxine ou diminution de sa clairance rénale. Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par le ritonavir. GESTATIFS CONTRACEPTIFS Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par diminution des concentrations en contraceptif hormonal, dûe à l'augmentation de son métabolisme hépatique par le ritonavir.	Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie, avec adaptation éventuelle de la posologie de digoxine. Association DECONSEILLEE Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique (préservatif ou stérilet), pendant la durée de l'association et un cycle suivant.
+ ÉRIBULINE + ESTROPROC + HALOFANTE	intraveineuse, par augmentation de l'absorption de la digoxine ou diminution de sa clairance rénale. Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par le ritonavir. GESTATIFS CONTRACEPTIFS Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par diminution des concentrations en contraceptif hormonal, dûe à l'augmentation de son métabolisme hépatique par le ritonavir. RINE Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie, avec adaptation éventuelle de la posologie de digoxine. Association DECONSEILLEE Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique (préservatif ou stérilet), pendant la durée de l'association et un cycle suivant.
+ HALOFANTF	intraveineuse, par augmentation de l'absorption de la digoxine ou diminution de sa clairance rénale. Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par le ritonavir. GESTATIFS CONTRACEPTIFS Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par diminution des concentrations en contraceptif hormonal, dûe à l'augmentation de son métabolisme hépatique par le ritonavir. RINE Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. THYROÏDIENNES Risque de baisse de l'efficacité des hormones thyroïdiennes par augmentation de leur métabolisme hépatique par le ritonavir.	Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie, avec adaptation éventuelle de la posologie de digoxine. Association DECONSEILLEE Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique (préservatif ou stérilet), pendant la durée de l'association et un cycle suivant. Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique et adaptation éventuelle de la

+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4 Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de A prendre en compte l'inhibiteur de protéase boosté par le ritonavir ou de l'inhibiteur du Pour connaître les risques et les niveaux de contrainte de chaque CYP3A4. inhibiteur de protéase boosté par le ritonavir avec les inhibiteurs puissants du CYP3A4, il convient de se reporter aux AMM spécifiques à chacun d'eux. + LAMOTRIGINE Risque de diminution des concentrations et de l'efficacité de la ASDEC - PE lamotrigine par augmentation de son métabolisme hépatique par le Association déconseillée - Eviter de mettre en route le traitement par ritonavir pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi - Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine lors de la mise en route du traitement par ritonavir. + LUMEFANTRINE Association DECONSEILI FF Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. + METHADONE Diminution des concentrations plasmatiques de méthadone avec Précaution d'emploi risque d'apparition d'un syndrome de sevrage par augmentation de Surveillance clinique régulière et adaptation éventuelle de la posologie son métabolisme hépatique par le ritonavir. de méthadone. + MIDAZOLAM ASDEC - PE Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam par diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration de la Précaution d'emploi avec : sédation le midazolam IV Surveillance clinique et réduction de la posologie de midazolam en cas de traitement par l'inhibiteur de protéases. Association déconseillée avec : - le midazolam per os. + MILLEPERTUIS Diminution des concentrations plasmatiques de l'inhibiteur de CONTRE-INDICATION protéases, en raison de l'effet inducteur enzymatique du En cas d'association fortuite, ne pas interrompre brutalement la prise de millepertuis, avec risque de baisse d'efficacité voire d'annulation de millepertuis mais contrôler les concentrations plasmatiques (ou l'effet dont les conséquences peuvent être éventuellement graves l'efficacité) de l'inhibiteur de protéases avant puis après l'arrêt du (baisse de l'efficacité antirétrovirale). millepertuis. + MIZOLASTINE Risque de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades CONTRE-INDICATION de pointes + PROGESTATIFS CONTRACEPTIFS Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par diminution Association DECONSEILLEE des concentrations en contraceptif hormonal, dûe à l'augmentation Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de son métabolisme hépatique par le ritonavir. de type mécanique (préservatif ou stérilet), pendant la durée de l'association et un cycle suivant. + QUINIDINE CONTRE-INDICATION Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. + RIFABUTINE Risque de baisse de l'efficacité de l'inhibiteur de protéases (ce Précaution d'emploi d'autant que la posologie de la rifabutine est importante) d'une part, Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début et risque d'augmentation des effets indésirables (uvéites) de la d'association. rifabutine, d'autre part. + RIFAMPICINE Diminution très importante des concentrations plasmatiques de CONTRE-INDICATION l'inhibiteur de protéases, par augmentation de son métabolisme Dans l'attente de données complémentaires avec les inhibiteurs de hépatique par la rifampicine. protéases "boostés". Pour l'association (saguinavir + ritonavir) : risque de toxicité hépatocellulaire sévère. + ROSUVASTATINE Augmentation des concentrations plasmatiques de la rosuvastatine Précaution d'emploi par augmentation de son absorption Surveillance clinique et biologique.

SIMVASTATIN		
	IE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de la simvastatine).	CONTRE-INDICATION
+ TELAPREVIR	Diminution des concentrations du télaprévir et du darunavir ou du fosamprénavir, avec risque d'échec thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
± THÉOPHYLLII	NE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la théophylline, par augmentation de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement par l'inhibiteur de protéases et après son arrêt.
+ ULIPRISTAL	Risque de diminution de l'effet de l'ulipristal, par augmentation de son métabolisme hépatique par le ritonavir.	Association DECONSEILLEE Préférer une alternative thérapeutique peu ou pas métabolisée.
+ VENLAFAXINI	<u> </u>	
	Augmentation des concentrations de venlafaxine avec risque de surdosage.	A prendre en compte
+ VINCA-ALCAL	OÏDES CYTOTOXIQUES	
	Majoration de la toxicité de l'antimitotique, par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur de protéases.	Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de l'antimitotique.
+ VORICONAZO	LE	
	Baisse très importante des concentrations de l'antifongique par augmentation de son métabolisme par le ritonavir, avec risque d'échec du traitement.	Association DECONSEILLEE
+ ANTICONVUL	SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de	Association DECONSEILLEE
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'inhibiteur de tyrosine kinase, par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ ANTISÉCRÉTO	l'inhibiteur de tyrosine kinase, par augmentation de son	Association DECONSEILLEE
+ ANTISÉCRÉTO	l'inhibiteur de tyrosine kinase, par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	A prendre en compte - sauf avec le vandétanib.
	l'inhibiteur de tyrosine kinase, par augmentation de son métabolisme par l'inducteur. DIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution de la biodisponibilité de l'inhibiteur de tyrosine	A prendre en compte
	l'inhibiteur de tyrosine kinase, par augmentation de son métabolisme par l'inducteur. DIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution de la biodisponibilité de l'inhibiteur de tyrosine kinases, en raison de son absorption pH-dépendante.	A prendre en compte
+ ANTISÉCRÉTO	l'inhibiteur de tyrosine kinase, par augmentation de son métabolisme par l'inducteur. DIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution de la biodisponibilité de l'inhibiteur de tyrosine kinases, en raison de son absorption pH-dépendante. DIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Risque de diminution de la biodisponibilité de l'inhibiteur de tyrosine	A prendre en compte - sauf avec le vandétanib. A prendre en compte
+ ANTISÉCRÉTO	l'inhibiteur de tyrosine kinase, par augmentation de son métabolisme par l'inducteur. DIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution de la biodisponibilité de l'inhibiteur de tyrosine kinases, en raison de son absorption pH-dépendante. DIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Risque de diminution de la biodisponibilité de l'inhibiteur de tyrosine kinases, en raison de son absorption pH-dépendante.	A prendre en compte - sauf avec le vandétanib. A prendre en compte
+ ANTISÉCRÉTO + INHIBITEURS	l'inhibiteur de tyrosine kinase, par augmentation de son métabolisme par l'inducteur. DIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution de la biodisponibilité de l'inhibiteur de tyrosine kinases, en raison de son absorption pH-dépendante. DIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Risque de diminution de la biodisponibilité de l'inhibiteur de tyrosine kinases, en raison de son absorption pH-dépendante. PUISSANTS DU CYP3A4 Risque de majoration des effets indésirables de l'inhibiteur de tyrosine kinase par diminution de son métabolisme.	A prendre en compte - sauf avec le vandétanib. A prendre en compte - sauf avec le vandétanib. ASDEC - PE Association déconseillée: - avec l'axitinib, le bosutinib, le céritinib, le dabrafenib, le dasatinib, le nilotinib, le sunitinib - avec l'ibrutinib, si l'association ne peut être évitée, adaptation de la posologie d'ibrutinib ou interruption temporaire (environ 7 jours). Précaution d'emploi avec les autres ITK (sauf vandétanib):
+ ANTISÉCRÉTO	l'inhibiteur de tyrosine kinase, par augmentation de son métabolisme par l'inducteur. DIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Risque de diminution de la biodisponibilité de l'inhibiteur de tyrosine kinases, en raison de son absorption pH-dépendante. DIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Risque de diminution de la biodisponibilité de l'inhibiteur de tyrosine kinases, en raison de son absorption pH-dépendante. PUISSANTS DU CYP3A4 Risque de majoration des effets indésirables de l'inhibiteur de tyrosine kinase par diminution de son métabolisme.	A prendre en compte - sauf avec le vandétanib. A prendre en compte - sauf avec le vandétanib. ASDEC - PE Association déconseillée: - avec l'axitinib, le bosutinib, le céritinib, le dabrafenib, le dasatinib, le nilotinib, le sunitinib - avec l'ibrutinib, si l'association ne peut être évitée, adaptation de la posologie d'ibrutinib ou interruption temporaire (environ 7 jours). Précaution d'emploi avec les autres ITK (sauf vandétanib):

INHIBITEURS DIRECTS DE LA THROMBINE À INDICATION SPÉCIFIQUE

(argatroban, bivalirudine)

+ AUTRES MÉDICAMENTS AGISSANT SUR L'HÉMOSTASE

Majoration du risque hémorragique.

A prendre en compte

INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4

Certains médicaments possèdent la capacité d'inhiber fortement le CYP3A4, une enzyme qui intervient dans le métabolisme de nombreux médicaments. Lorsque l'activité de cette enzyme est inhibée, elle n'est plus en mesure de métaboliser le médicament qui va alors s'accumuler. Si la marge thérapeutique de ce médicament est étroite et qu'il n'y a pas d'autre voie métabolique efficace, le risque d'observer une interaction cliniquement significative devient élevé.

Les principaux inhibiteurs du CYP3A4 sont :

- les azolés antifongiques (kétoconazole, itraconazole, voriconazole, posaconazole),
- les inhibiteurs de protéase, représentés ici par le ritonavir, avec lequel ils sont boostés,
- certains macrolides (la clarithromycine, l'érythromycine, la télithromycine).

Parmi les substrats du CYP3A4 à marge thérapeutique étroite et pour lesquels un risque de surdosage est plus particulièrement à redouter en cas d'association avec un inhibiteur du CYP3A4, on peut citer :

- l'ergotamine, alcaloïde vasocontricteur de l'ergot de seigle : risque de nécrose des extrémités ;
- les immunosuppresseurs (ciclosporine, tacrolimus...) : risque néphrotoxique ;
- certaines statines (simvastatine, et dans une moindre mesure, atorvastatine) : risque musculaire, notamment rhabdomyolyse ;
- certains médicaments donnant des torsades de pointes : pimozide, halofantrine, luméfantrine ;
- des médicaments dépresseurs du centre respiratoire : alfentanil, sufentanil, oxycodone, midazolam ;
- certains cytotoxiques : bortezomib, docétaxel, inhibiteurs des tyrosine kinases.

Pour connaître les risques et les niveaux de contrainte de chacun de ces substrats, il convient de se reporter aux interactions spécifiques avec chaque inhibiteur.

	ÎDES DE L'ERGOT DE SEIGLE VASOCONSTRICTEURS	
	Risque de vasoconstriction coronaire ou des extrémités (ergotisme), ou de poussées hypertensives.	CONTRE-INDICATION
+ ALFENTANIL		
	Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique	Précaution d'emploi
	opiacé par diminution de son métabolisme hépatique.	Surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'analgésique opiacé en cas de traitement par un inhibiteur puissant du CYP3A4.
+ ALFUZOSINE		
	Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de l'alfuzosine et de ses effets indésirables.	CONTRE-INDICATION
+ ANTAGONISTE	S DES CANAUX CALCIQUES	
	Majoration des effets indésirables de l'antagoniste des canaux	Précaution d'emploi
	calciques, le plus souvent à type d'hypotension notamment chez le sujet âgé.	Surveillance clinique et adaptation posologique pendant le traitement par l'inhibiteur enzymatique et après son arrêt.
+ ANTISPASMOL	DIQUES URINAIRES	
	Risque de majoration des effets indésirables.	CI - ASDEC - PE
		Contre-indication : - avec la darifénacine - avec la fésotérodine et la solifénacine, en cas d'insuffisance rénale ou hépatique, modérée à sévère.
		Association déconseillée : - avec la toltétrodine
		Précaution d'emploi: - avec la fésotérodine ou la solifénacine, chez le patient à fonction rénale et hépatique normales, réduire la dose à 4 mg ou 5 mg, respectivement, en cas d'association à un inhibiteur puissant du CYP3A4.
+ APIXABAN		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'apixaban par l'inhibiteur, avec majoration du risque de saignement.	Association DECONSEILLEE
+ BÉDAQUILINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de bédaquiline par	Association DECONSEILLEE
	diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	Si l'association est nécessaire, une surveillance ECG plus fréquente et une surveillance des transaminases sont recommandées.
+ BORTEZOMIB		
	Risque de majoration des effets indésirables, notamment	Précaution d'emploi
	neurologiques, du bortezomib par diminution de son métabolisme.	Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr 124/226

bortezomib pendant la durée du traitement par l'inhibiteur enzymatique.

Précaution d'emploi
Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du
cabazitaxel pendant le traitement par l'inhibiteur enzymatique.
A prendre en compte
Pour connaître les risques et les niveaux de contrainte de chaque
interaction, il convient de se reporter aux AMM specifiques à chaque spécialité.
Précaution d'emploi
La dose de daclatasvir doit être diminuée à 30 mg 1 fois par jour en cas de co-administration avec l'inhibiteur.
CONTRE-INDICATION
CONTRE-INDICATION
Précaution d'emploi
Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du
docétaxel pendant le traitement par l'inhibiteur enzymatique.
CONTRE-INDICATION
CONTRE-INDICATION
CONTRE-INDICATION
CONTRE-INDICATION
Précaution d'emploi
Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de
l'analgésique opiacé en cas de traitement par un inhibiteur puissant du CYP3A4.
A prendre en compte
CI - ASDEC - PE
Pour connaître les risques et les niveaux de contrainte de chaque IPDE5 avec les inhibiteurs puissants du CYP3A4, il convient de se
reporter aux AMM specifiques à chacun d'eux.
A prendre en compte
Pour connaître les risques et les niveaux de contrainte de chaque
inhibiteur de protéase boosté par le ritonavir avec les inhibiteurs
puissants du CYP3A4, il convient de se reporter aux AMM spécifiques à chacun d'eux.

+ INHIBITEURS	DES TYROSINE KINASES MÉTABOLISÉS	
	Risque de majoration des effets indésirables de l'inhibiteur de tyrosine kinase par diminution de son métabolisme.	ASDEC - PE Association déconseillée : - avec l'axitinib, le bosutinib, le céritinib, le dabrafenib, le dasatinib, le nilotinib, le sunitinib - avec l'ibrutinib, si l'association ne peut être évitée, adaptation de la posologie d'ibrutinib ou interruption temporaire (environ 7 jours). Précaution d'emploi avec les autres ITK (sauf vandétanib): Surveillance clinique.
+ IRINOTECAN		
	Risque de majoration des effets indésirables de l'irinotécan par augmentation des concentrations plasmatiques de son métabolite actif.	Association DECONSEILLEE
+ ISAVUCONAZ	ZOLE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques d'isavuconazole par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	CI - PE Contre-indication: - avec le kétoconazole Précaution d'emploi:
		- avec les autres inhibiteurs puissants du CYP3A4
+ IVABRADINE	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'ivabradine et par conséquent de ses effets indésirables (inhibition de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur).	CONTRE-INDICATION
+ IVACAFTOR		
	Augmentation importante des concentrations d'ivacaftor, avec risques de majoration des effets indésirables.	Précaution d'emploi Réduire la dose du quart, soit 150 mg 1 jour sur 2.
LOMITAPIDE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques du lomitapide par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	CONTRE-INDICATION
+ LURASIDONE	=	
. 20181012011	Augmentation des concentrations plasmatiques de la lurasidone par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	CONTRE-INDICATION
+ MARAVIROC		
· maravineo	Augmentation des concentrations de maraviroc par l'inhibiteur.	Précaution d'emploi La dose de maraviroc doit être diminuée à 150 mg deux fois par jour en cas de co-administration avec cet inhibiteur. A l'exception du tipranavir boosté par ritonavir où la dose de maraviroc doit être de 300 mg deux fois par jour.
+ OLAPARIB		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'olaparib par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	Association DECONSEILLEE
OMBITASVIR	+ PARITAPRÉVIR	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la bithérapie par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	CONTRE-INDICATION Contre-indication: - sauf avec le ritonavir.
+ OXYCODONE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'oxycodone.	Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie d'oxycodone pendant la durée du traitement par l'inhibiteur enzymatique.
+ PIMOZIDE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
- QUETIAPINE		
. GOLIMEINE	Augmentation importante des concentrations de quétiapine, avec	CONTRE-INDICATION

QUININE		
	Risque de majoration des effets indésirables de la quinine,	ASDEC - PE
	notamment troubles du rythme ventriculaire et troubles neurosensoriels (cinchonisme).	Association déconseillée : - avec les inhibiteurs de protéases
		Précaution d'emploi : - avec les azolés antifongiques et certains macrolides.
		Surveillance clinique et ECG. Adaptation éventuelle de la posologie de la quinine pendant le traitement par l'inhibiteur enzymatique et après son arrêt.
- RANOLAZINE		Soft affect.
	Augmentation des concentrations de ranolazine par diminution de son métabolisme par l'inhibiteur.	CONTRE-INDICATION
+ RÉGORAFÉN	 B	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de régorafenib par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	Association DECONSEILLEE
RIOCIGUAT		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de riociguat par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	Association DECONSEILLEE
+ RIVAROXABA	4N	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de rivaroxaban, avec majoration du risque de saignement.	Association DECONSEILLEE
+ SIMÉPRÉVIR		
	Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de siméprévir par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	Association DECONSEILLEE
+ SUBSTRATS	À RISQUE DU CYP3A4	
	Majoration des effets indésirables propres à chaque substrat, avec conséquences souvent sévères.	A prendre en compte
+ SUFENTANIL		
	Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique opiacé par diminution de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'analgésique opiacé en cas de traitement par un inhibiteur puissant du CYP3A4.
+ TAMSULOSIN	NE	
	Risque de majoration des effets indésirables de la tamsulosine, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE
+ TELITHROMY	/CINE	
	Risque de majoration des effets indésirables, notamment à type de troubles du rythme cardiaque.	CONTRE-INDICATION chez le patient insuffisant rénal ou hépatique sévère.
+ TICAGRELOF	2	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de ticagrelor par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	CONTRE-INDICATION
+ VERAPAMIL		
	Bradycardie et/ou troubles de la conduction auriculo-ventriculaire, par diminution du métabolisme hépatique du vérapamil par l'inhibiteur.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG. S'il y a lieu, adaptation de la posologie du vérapamil pendant le traitement par l'inhibiteur, et après son arrêt, le cas échéant.
+ ZOLPIDEM		
	Légère augmentation de l'effet sédatif du zolpidem.	A prendre en compte
+ ZOPICLONE		

INHIBITEURS SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE (citalopram, dapoxétine, escitalopram, fluoxetine, fluvoxamine, paroxetine, sertraline) + ACIDE ACETYLSALICYLIQUE Majoration du risque hémorragique. A prendre en compte + ANTICOAGULANTS ORAUX Augmentation du risque hémorragique. Précaution d'emploi Surveillance clinique et, le cas échéant, contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'anticoagulant oral pendant la durée de l'association et à son arrêt. + ANTIDÉPRESSEURS IMIPRAMINIQUES Augmentation des concentrations plasmatiques de l'antidépresseur Précaution d'emploi imipraminique avec risque de convulsions et augmentation des Surveillance clinique accrue et, si nécessaire, adaptation posologique. effets indésirables. + ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS Majoration du risque hémorragique. A prendre en compte + CYPROHEPTADINE Risque de diminution de l'efficacité de l'antidépresseur. A prendre en compte + IMAO IRRÉVERSIBLES Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, CONTRE-INDICATION tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma. Respecter un délai de deux semaines entre l'arrêt de l'IMAO et le début du traitement par l'antidépresseur sérotoninergique, et d'au moins une semaine entre l'arrêt de l'antidépresseur sérotoninergique (sauf pour la fluoxétine : cinq semaines) et le début. + IMAO-A RÉVERSIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU DE MÉTHYLÈNE Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, **Association DECONSEILLEE** tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées. + IMAO-B Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique A prendre en compte + LITHIUM Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. + MILLEPERTUIS Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association + ORLISTAT Risque d'échec thérapeutique en cas de traitement concomitant par A prendre en compte orlistat + TRAMADOL Risque d'apparition de convulsions et/ou d'un syndrome A prendre en compte sérotoninergique + TRIPTANS Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique. A prendre en compte

ISULINE Voir aussi : insul	ine	
ALCOOL (B	OISSON OU EXCIPIENT)	
	Augmentation de la réaction hypoglycémique (inhibition des	Association DECONSEILLEE
	réactions de compensation pouvant faciliter la survenue de coma hypoglycémique).	Eviter la prise de boissons alcoolisées et de médicaments contenant de l'alcool.
ANALOGUE	S DE LA SOMATOSTATINE	
	Risque d'hypoglycémie ou d'hyperglycémie : diminution ou augmentation des besoins en insuline, par diminution ou augmentation de la sécrétion de glucagon endogène.	Précaution d'emploi Prévenir le patient du risque d'hypoglycémie ou d'hyperglycémie, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter si besoin la posologie de l'insuline pendant le traitement par l'analogue de la somatostatine.
BÊTA-2 MIM	ÉTIQUES	
	Elévation de la glycémie par le bêta-2 mimétique.	Précaution d'emploi Renforcer la surveillance sanguine et urinaire.
BÊTA-BI OQ	DUANTS (SAUF ESMOLOL)	
2277, 2203	Tous les bêtabloquants peuvent masquer certains symptômes de	Précaution d'emploi
	l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Prévenir le patient et renforcer, surtout en début de traitement, l'autosurveillance glycémique.
BÊTA-BLOQ	UANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE	
	Tous les bêtabloquants peuvent masquer certains symptômes de l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Précaution d'emploi Prévenir le patient et renforcer, surtout en début de traitement, l'autosurveillance glycémique.
CHLORPRO	MAZINE	
	A fortes posologies (100 mg par jour de chlorpromazine) : élévation de la glycémie (diminution de la libération de l'insuline).	Précaution d'emploi Prévenir le patient et renforcer l'autosurveillance glycémique. Adapter éventuellement la posologie de l'insuline pendant le traitement par le neuroleptique et après son arrêt.
DANAZOL		
	Effet diabétogène du danazol.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, prévenir le patient et renforcer l'autosurveillance glycémique. Adapter éventuellement la posologie de l'insuline pendant le traitement par le danazol et après son arrêt.
INHIBITEUR	S DE L'ENZYME DE CONVERSION	
	L'utilisation des IEC peut entraîner une majoration de l'effet hypoglycémiant chez le diabétique traité par insuline. La survenue de malaises hypoglycémiques semble exceptionnelle (amélioration de la tolérance au glucose qui aurait pour conséquence une réduction des besoins en insuline).	Précaution d'emploi Renforcer l'autosurveillance glycémique.
ITERFERO		
	ACILE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AUTRES FLUOROPYRI	MIDINES)
TEOOROOM	Augmentation de la toxicité gastro-intestinale du fluorouracile.	A prendre en compte
PILIMUMAB		
Voir aussi : antic	corps monoclonaux (hors anti-TNF alpha)	
ANTICOAGU	ILANTS ORAUX	
	Augmentation du risque d'hémorragies digestives.	Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite.
RINOTECAN	N coxiques - substrats à risque du CYP3A4	
	S ENZYMATIQUES	
	Diminution probable des concentrations plasmatiques du métabolite actif de l'irinotécan, avec risque d'échec du traitement cytotoxique.	A prendre en compte
INIUIDITELID	S PUISSANTS DU CYP3A4	

100	
+ MILLEPERTUIS	
Diminution des concentrations plasmatiques du métabolite actif d l'irinotécan, avec risque d'échec du traitement cytotoxique.	de CONTRE-INDICATION
Timotecan, avec noque a conce da tranement sylotoxique.	
SAVUCONAZOLE	
► INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques d'isavuconazole par	r CONTRE-INDICATION
augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION
+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4	
Augmentation des concentrations plasmatiques d'isavuconazole	CI - PE
par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	Contre-indication:
	- avec le kétoconazole
	Précaution d'emploi:
	- avec les autres inhibiteurs puissants du CYP3A4
+ MILLEPERTUIS	
Diminution des concentrations plasmatiques d'isavuconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	
augmentation de son metabolisme nepatique par le miliepertuis.	
SONIAZIDE	
	- ilda - at ada ada ada
Voir aussi : substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antie	acides et adsorbants
+ ANESTHÉSIQUES VOLATILS HALOGENÉS Potentialisation de l'effet hépatotoxique de l'isonazide, avec	Précaution d'emploi
formation accrue de métabolites toxiques de l'isoniazide.	En cas d'intervention programmée, arrêter, par prudence, le traitement
	par l'isoniazide une semaine avant l'intervention et ne le reprendre que 15 jours après.
+ CARBAMAZEPINE	13 Jours apres.
Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépir	ne Association DECONSEILLEE
avec signes de surdosage par inhibition de son métabolisme	
hépatique.	
+ DISULFIRAME	
Troubles du comportement et de la coordination.	Association DECONSEILLEE
+ GLUCOCORTICOÏDES (SAUF HYDROCORTISONE) Décrit pour la prednisolone. Diminution des concentrations	Présoution d'amplei
plasmatiques de l'isoniazide. Mécanisme invoqué : augmentation	
du métabolisme hépatique de l'isoniazide et diminution de celui o glucocorticoïdes.	des des
+ KETOCONAZOLE	
Diminution des concentrations plasmatiques de kétoconazole.	Précaution d'emploi
·	Espacer les prises des deux anti-infectieux d'au moins 12 heures.
	Surveiller les concentrations plasmatiques du kétoconazole et adapter éventuellement sa posologie.
+ PHÉNYTOÏNE (ET. PAR EXTRAPOLATION: FOSPHÉNYTOÏNF)	
+ PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE) Surdosage en phénytoïne (diminution de son métabolisme).	Précaution d'emploi
	Surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques
	Surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le
Surdosage en phénytoïne (diminution de son métabolisme).	Surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques
Surdosage en phénytoïne (diminution de son métabolisme).	Surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le
Surdosage en phénytoïne (diminution de son métabolisme). + PYRAZINAMIDE	Surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par l'isoniazide et après son arrêt.
Surdosage en phénytoïne (diminution de son métabolisme). + PYRAZINAMIDE	Surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par l'isoniazide et après son arrêt. Précaution d'emploi
+ PYRAZINAMIDE	Surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par l'isoniazide et après son arrêt. Précaution d'emploi
Surdosage en phénytoïne (diminution de son métabolisme). + PYRAZINAMIDE Addition des effets hépatotoxiques. + RIFAMPICINE Augmentation de l'hépatotoxicité de l'isoniazide (augmentation de	Surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par l'isoniazide et après son arrêt. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique.
Surdosage en phénytoïne (diminution de son métabolisme). + PYRAZINAMIDE Addition des effets hépatotoxiques. + RIFAMPICINE	Surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par l'isoniazide et après son arrêt. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique de cette association classique. En
Surdosage en phénytoïne (diminution de son métabolisme). + PYRAZINAMIDE Addition des effets hépatotoxiques. + RIFAMPICINE Augmentation de l'hépatotoxicité de l'isoniazide (augmentation de	Surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par l'isoniazide et après son arrêt. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique. Précaution d'emploi
Surdosage en phénytoïne (diminution de son métabolisme). + PYRAZINAMIDE Addition des effets hépatotoxiques. + RIFAMPICINE Augmentation de l'hépatotoxicité de l'isoniazide (augmentation de la formation de métabolites toxiques de l'isoniazide). + STAVUDINE	Surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par l'isoniazide et après son arrêt. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique de cette association classique. En cas d'hépatite, arrêter l'isoniazide.
Surdosage en phénytoïne (diminution de son métabolisme). + PYRAZINAMIDE Addition des effets hépatotoxiques. + RIFAMPICINE Augmentation de l'hépatotoxicité de l'isoniazide (augmentation de	Surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par l'isoniazide et après son arrêt. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique de cette association classique. En

ISOPRENALINE + ANESTHÉSIQUES VOLATILS HALOGÉNÉS Association DECONSEILLEE Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de **ITRACONAZOLE** Voir aussi : antifongiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 + AFATINIB Augmentation des concentrations plasmatique d'afatinib par Précaution d'emploi augmentation de son absorption par l'itraconazole. Il est recommandé d'administrer l'itraconazole le plus à distance possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib. + ALISKIREN Augmentation de près de 6 fois des concentrations plasmatiques CONTRE-INDICATION d'aliskiren et majoration du risque de ses effets indésirables + ANTISÉCRÉTOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par A prendre en compte augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. + ANTISÉCRÉTOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par A prendre en compte augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique. Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'itraconazole et 8 jours après son arrêt. + APREPITANT Augmentation des concentrations d'aprépitant par diminution de A prendre en compte son métabolisme hépatique par l'itraconazole. + ATORVASTATINE CONTRE-INDICATION Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'atorvastatine). + AUTRES CORTICOÏDES, NOTAMMENT INHALÉS En cas d'utilisation prolongée par voie orale ou inhalée : A prendre en compte augmentation des concentrations plasmatiques du corticoïde par diminution de son métabolisme hépatique par l'itraconazole, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde voire d'une insuffisance surrénalienne. + BUPRENORPHINE Augmentation des concentrations de buprénorphine par diminution Précaution d'emploi de son métabolisme hépatique, avec risque de majoration de ses Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la buprénorphine effets indésirables. pendant le traitement par l'inhibiteur et, le cas échéant, après son arrêt. + BUSPIRONE Augmentation des concentrations plasmatiques de la buspirone par **Association DECONSEILLEE** diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration importante de la sédation. + BUSULFAN Avec le busulfan à fortes doses : doublement des concentrations Association DECONSEILLEE de busulfan par l'itraconazole. + DABIGATRAN CONTRE-INDICATION Augmentation de plus du double des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec majoration du risque de saignement

	102	
+ DEXAMETHA	SONE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la dexaméthasone par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur enzymatique, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde.	A prendre en compte
+ DIGOXINE		
	Augmentation de la digoxinémie avec nausées, vomissements, troubles du rythme.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie avec adaptation de la posologie de la digoxine pendant le traitement par l'itraconazole et après son arrêt.
+ EBASTINE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire chez les sujets prédisposés (syndrome du QT long congénital).	Association DECONSEILLEE
+ ELVITÉGRAV	∣ /IR	
	Augmentation des concentrations plasmatiques d'elvitegravir par diminution de son métabolisme par l'itraconazole.	Précaution d'emploi Avec l'elvitegravir co-administré avec le cobicistat, surveillance clinique. Limiter la dose maximale d'itraconazole à 200 mg/j.
+ HYDROQUIN	IDINE	
	Risque d'acouphènes et/ou de diminution de l'acuité auditive : cinchonisme lié à une diminution du métabolisme hépatique de l'antiarythmique par l'itraconazole.	Précaution d'emploi Surveillance des concentrations plasmatiques de l'antiarythmique et diminution éventuelle de sa posologie si nécessaire.
+ IMMUNOSUP	PRESSEURS	
	Augmentation très importante des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE En cas d'association, contrôle strict de la fonction rénale, dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et adaptation éventuelle de la posologie.
+ INDUCTEURS	S ENZYMATIQUES	
	Diminution des concentrations plasmatiques d'itraconazole, avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ LERCANIDIP	INE	
	Risque majoré d'effets indesirables, notamment d'oedèmes, par diminution du métabolisme hépatique de la dihydropyridine.	Association DECONSEILLEE
+ LUMEFANTR	INE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Association DECONSEILLEE Si cela est possible, interrompre le torsadogène associé. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée.
+ MILLEPERTU	IIS	
	Risque de diminution importante des concentrations plasmatiques d'itraconazole, avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	CONTRE-INDICATION
+ MIZOLASTIN	É	
	Risque de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ QUINIDINE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes, ainsi que d'acouphènes et/ou de diminution de l'acuité auditive (cinchonisme), par diminution du métabolisme hépatique de la quinidine.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et ECG.
+ SALMETERO)L	
	Augmentation importante des concentrations de salmétérol par diminution de son métabolisme hépatique par l'itraconazole.	A prendre en compte
+ SIMVASTATI		

	133	
+ TRABECTÉDI	NE	
	Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de la	Association DECONSEILLEE
	trabectedine par l'itraconazole.	Si l'association est nécessaire, surveillance clinique et adaptation
		éventuelle de la posologie de la trabectedine pendant la durée du traitement par l'itraconazole.
+ VENLAFAXIN	E	
	Augmentation des concentrations de venlafaxine avec risque de surdosage.	A prendre en compte
+ VINCA-ALCAL	LOÏDES CYTOTOXIQUES	
	Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique, par diminution de	Association DECONSEILLEE
	son métabolisme hépatique par l'itraconazole.	
VABRADINE		
Voir aussi : bradyo	cardisants	
+ JUS DE PAM	PLEMOUSSE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'ivabradine et de ses effets indésirables (inhibition de son métabolisme intestinal par le jus de pamplemousse).	Association DECONSEILLEE
+ ANTICONVUL	SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
	Risque de diminution de l'efficacité de l'ivabradine, par	Précaution d'emploi
	augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	Surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'ivabradine pendant l'association et après l'arrêt de l'inducteur.
+ DILTIAZEM		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'ivabradine et de ses effets indésirables, notamment cardiaques (inhibition de son métabolisme hépatique par le diltiazem), qui s'ajoutent aux effets bradycardisants de ces molécules.	CONTRE-INDICATION
+ INHIBITEURS	PUISSANTS DU CYP3A4	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'ivabradine et par conséquent de ses effets indésirables (inhibition de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur).	CONTRE-INDICATION
+ JOSAMYCINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'ivabradine et par conséquent de ses effets indésirables (inhibition de son métabolisme hépatique par la josamycine).	CONTRE-INDICATION
+ MILLEPERTU	IS	
	Risque de diminution de l'efficacité de l'ivabradine, par augmentation de son métabolisme par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE
+ RIFAMPICINE		
	Risque de diminution de l'efficacité de l'ivabradine, par	Précaution d'emploi
	augmentation de son métabolisme par la rifampicine.	Surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'ivabradine pendant l'association et après l'arrêt de la rifampicine.
+ VERAPAMIL		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'ivabradine et de ses effets indésirables, notamment cardiaques (inhibition de son métabolisme hépatique par le vérapamil), qui s'ajoutent aux effets bradycardisants de ces molécules.	CONTRE-INDICATION
VACAFTOR		
+ FLUCONAZOI	LE	
	Augmentation des concentrations d'ivacaftor, avec risques de majoration des effets indésirables.	Précaution d'emploi Réduire la dose de moitié, soit 150 mg/j.
. INDUCTEURS	S ENZYMATIQUES	
T INDUCTEURS		Association DECONSEILLEE
	Diminution importante des concentrations de l'ivacaftor, avec risque de perte d'efficacité.	ASSOCIATION DECONSEILLEE
+ INHIBITEURS	PUISSANTS DU CYP3A4	I
	Augmentation importante des concentrations d'ivacaftor, avec	Précaution d'emploi
	risques de majoration des effets indésirables.	Réduire la dose du quart, soit 150 mg 1 jour sur 2.

	104	
OSAMYCIN	E	
Voir aussi : macı	rolides (sauf spiramycine)	
+ CARBAMAZ	EPINE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, dosage plasmatique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine.
+ CICLOSPOR	INE	
	Risque d'augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine et de la créatininémie.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de la ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après l'arrêt du macrolide.
+ DISOPYRAM	NIDE .	
	Risque de majoration des effets indésirables du disopyramide : hypoglycémies sévères, allongement de l'intervalle QT et troubles du rythme ventriculaire graves, notamment à type de torsades de pointes.	Association DECONSEILLEE Surveillance clinique, biologique et électrocardiographique régulière.
+ EBASTINE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire chez les sujets prédisposés (syndrome du QT long, congénital).	Association DECONSEILLEE
+ HALOFANTE	RINE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Association DECONSEILLEE Si cela est possible, interrompre le macrolide. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée.
+ IVABRADINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'ivabradine et par conséquent de ses effets indésirables (inhibition de son métabolisme hépatique par la josamycine).	CONTRE-INDICATION
+ PIMOZIDE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ SILDENAFIL		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de sildénafil, avec risque d'hypotension.	Précaution d'emploi Débuter le traitement par sildénafil à la dose minimale en cas d'association avec la josamycine.
+ TACROLIMU	vs	
	Augmentation des concentrations sanguines de tacrolimus et de la créatininémie, par inhibition du métabolisme hépatique du tacrolimus par la josamycine.	Association DECONSEILLEE
+ THÉOPHYLL	LINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)	
	Risque d'augmentation de la théophyllinémie, particulièrement chez l'enfant.	A prendre en compte
KETOCONA	ZOLE	
	buse (réaction) - antifongiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4	
+ AFATINIB		
	Augmentation des concentrations plasmatique d'afatinib par augmentation de son absorption par le kétoconazole.	Précaution d'emploi Il est recommandé d'administrer le kétoconazole le plus à distance possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib.
+ ANTISÉCRÉ	TOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2	
	Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire.	A prendre en compte
± ∧NTISÉCDÉ	TOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS	
TANINGLONE		

	135	
+ ATORVASTA	TINE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'atorvastatine).	CONTRE-INDICATION
+ AUTRES COR	RTICOÏDES, NOTAMMENT INHALÉS	
	En cas d'utilisation prolongée par voie orale ou inhalée : augmentation des concentrations plasmatiques du corticoïde par diminution de son métabolisme hépatique par le kétoconazole, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde voire d'une insuffisance surrénalienne.	A prendre en compte
+ BUPRENORP	HINE	
	Augmentation des concentrations de buprénorphine par diminution de son métabolisme hépatique, avec risque de majoration de ses effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la buprénorphine pendant le traitement par l'inhibiteur et, le cas échéant, après son arrêt.
+ DABIGATRAN	V	
	Augmentation de plus du double des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec majoration du risque de saignement.	CONTRE-INDICATION
+ DEXAMETHA	SONE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la dexaméthasone par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur enzymatique, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde.	A prendre en compte
+ EBASTINE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire chez les sujets prédisposés (syndrome du QT long congénital).	Association DECONSEILLEE
+ ELVITÉGRAV	IIR	
	Augmentation des concentrations plasmatiques d'elvitegravir par diminution de son métabolisme par le kétoconazole.	Précaution d'emploi Avec l'elvitegravir co-administré avec le cobicistat, surveillance clinique. Limiter la dose maximale de kétoconazole à 200 mg/j.
+ FIDAXOMICIN	IE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.	Association DECONSEILLEE
+ IMMUNOSUP	PRESSEURS	
	Augmentation très importante des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE En cas d'association, contrôle strict de la fonction rénale, dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et adaptation éventuelle de la posologie.
+ ISONIAZIDE		
	Diminution des concentrations plasmatiques de kétoconazole.	Précaution d'emploi Espacer les prises des deux anti-infectieux d'au moins 12 heures. Surveiller les concentrations plasmatiques du kétoconazole et adapter éventuellement sa posologie.
+ LERCANIDIPI	NE	
	Risque majoré d'effets indesirables, notamment d'oedèmes, par diminution du métabolisme hépatique de la dihydropyridine.	Association DECONSEILLEE
+ LUMEFANTR	INE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Association DECONSEILLEE Si cela est possible, interrompre le torsadogène associé. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée.
+ MIZOLASTINI	E	
	Risque de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ NEVIRAPINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de névirapine par diminution de son métabolisme hépatique par le kétoconazole, d'une part, et diminution des concentrations plasmatiques du kétoconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par la névirapine, d'autre part.	CONTRE-INDICATION

	130	
+ RIFAMPICINE		
deux	ninution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des x anti-infectieux (induction enzymatique par la rifampicine et inution de l'absorption intestinale par l'azolé antifongique).	Association DECONSEILLEE
SALMETEROL		
	mentation importante des concentrations de salmétérol par inution de son métabolisme hépatique par le kétoconazole.	A prendre en compte
SIMVASTATINE		
type	que majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à e de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de pocholestérolémiant).	CONTRE-INDICATION Utiliser une statine non concernée par ce type d'interaction.
VENLAFAXINE		
Aug	mentation des concentrations de venlafaxine avec risque de dosage.	A prendre en compte
· VINCA-ALCALOÏD	ES CYTOTOXIQUES	
	oration de la neurotoxicité de l'antimitotique, par diminution de métabolisme hépatique par le kétoconazole.	Association DECONSEILLEE
AMIVUDINE		
CLADRIBINE		
	que de diminution de l'efficacité de la cladribine par la ivudine.	Association DECONSEILLEE
- ZALCITABINE		
anta	que de diminution de l'efficacité de chaque antiviral par agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs.	Association DECONSEILLEE
Risc anta des	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine	Association DECONSEILLEE
Risc anta des	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs.	Association DECONSEILLEE
Risc anta des AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsi	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs.	Association DECONSEILLEE
Risc anta des AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsi CARBAMAZEPINE Risc	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs. ivants métabolisés que d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie,	Précaution d'emploi
AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsi - CARBAMAZEPINE Risc diplo	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs.	
AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsi CARBAMAZEPINE Risc diple lame	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs. ivants métabolisés que d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie, opie) de la carbamazépine lors de l'introduction de la	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la
AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsi CARBAMAZEPINE Risc diplo lamo ESTROPROGESTA Risc	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs. Evants métabolisés que d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie, opie) de la carbamazépine lors de l'introduction de la otrigine. ATIFS CONTRACEPTIFS que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la
Riscanta des AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsi CARBAMAZEPINE Riscanta Riscanta	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs. Evants métabolisés que d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie, opie) de la carbamazépine lors de l'introduction de la otrigine. ATIFS CONTRACEPTIFS	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine.
Risc anta des AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsi CARBAMAZEPINE Risc diplo lamo ESTROPROGESTA Risc	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs. Evants métabolisés que d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie, opie) de la carbamazépine lors de l'introduction de la otrigine. ATIFS CONTRACEPTIFS que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine. ASDEC - PE Association déconseillée: - éviter de mettre en route une contraception orale pendant la période
Risc anta des AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsi CARBAMAZEPINE Risc diple lame ESTROPROGESTA Risc lame	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs. Evants métabolisés que d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie, opie) de la carbamazépine lors de l'introduction de la otrigine. ATIFS CONTRACEPTIFS que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine. ASDEC - PE Association déconseillée : - éviter de mettre en route une contraception orale pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi : - surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine
Risc anta des AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsi CARBAMAZEPINE Risc diple lame FINHIBITEURS DE F Risc lame	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs. Evants métabolisés que d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie, opie) de la carbamazépine lors de l'introduction de la otrigine. ATIFS CONTRACEPTIFS que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la otrigine par augmentation de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine. ASDEC - PE Association déconseillée : - éviter de mettre en route une contraception orale pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi : - surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine
Risc anta des AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsi CARBAMAZEPINE Risc diple lame FESTROPROGESTA Risc lame Risc lame	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs. Evants métabolisés Que d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie, opie) de la carbamazépine lors de l'introduction de la otrigine. ATIFS CONTRACEPTIFS Que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la otrigine par augmentation de son métabolisme hépatique. PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la otrigine par augmentation de son métabolisme hépatique par le	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine. ASDEC - PE Association déconseillée : - éviter de mettre en route une contraception orale pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi : - surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine lors de la mise en route d'une contraception orale et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée - Eviter de mettre en route le traitement par ritonavir pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi - Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine
Risc anta des AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsir - CARBAMAZEPINE Risc diplo lamo - ESTROPROGESTA Risc lamo - INHIBITEURS DE F Risc lamo ritor	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs. Eque d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie, opie) de la carbamazépine lors de l'introduction de la otrigine. ATIFS CONTRACEPTIFS que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la otrigine par augmentation de son métabolisme hépatique. PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la otrigine par augmentation de son métabolisme hépatique par le navir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine. ASDEC - PE Association déconseillée : - éviter de mettre en route une contraception orale pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi : - surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine lors de la mise en route d'une contraception orale et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée - Eviter de mettre en route le traitement par ritonavir pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi
Riscanta des AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsir CARBAMAZEPINE Risca diplo lamo ESTROPROGESTA Risca lamo INHIBITEURS DE F Risca lamo ritor COXCARBAZEPINE Dim	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs. Eque d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie, opie) de la carbamazépine lors de l'introduction de la otrigine. ATIFS CONTRACEPTIFS que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la otrigine par augmentation de son métabolisme hépatique. PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la otrigine par augmentation de son métabolisme hépatique par le navir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine. ASDEC - PE Association déconseillée : - éviter de mettre en route une contraception orale pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi : - surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine lors de la mise en route d'une contraception orale et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée - Eviter de mettre en route le traitement par ritonavir pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi - Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine
Risc anta des AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsi CARBAMAZEPINE Risc diplo lamo ESTROPROGESTA Risc lamo FINHIBITEURS DE	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs. Eque d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie, opie) de la carbamazépine lors de l'introduction de la otrigine. ATIFS CONTRACEPTIFS que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la otrigine par augmentation de son métabolisme hépatique. PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la otrigine par augmentation de son métabolisme hépatique par le navir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine. ASDEC - PE Association déconseillée : - éviter de mettre en route une contraception orale pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi : - surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine lors de la mise en route d'une contraception orale et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée - Eviter de mettre en route le traitement par ritonavir pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi - Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine lors de la mise en route du traitement par ritonavir.
Riscontraction of the contraction of the contractio	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs. Avants métabolisés que d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie, opie) de la carbamazépine lors de l'introduction de la otrigine. ATIFS CONTRACEPTIFS que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la otrigine par augmentation de son métabolisme hépatique. PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la otrigine par augmentation de son métabolisme hépatique par le navir. Inition des concentrations de la lamotrigine avec risque de ndre efficacité, par augmentation de son métabolisme latique par l'oxcarbazépine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine. ASDEC - PE Association déconseillée : - éviter de mettre en route une contraception orale pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi : - surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine lors de la mise en route d'une contraception orale et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée - Eviter de mettre en route le traitement par ritonavir pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi - Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine lors de la mise en route du traitement par ritonavir. Précaution d'emploi Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques, avec
Riscanta des AMOTRIGINE Voir aussi : anticonvulsir CARBAMAZEPINE Risca diplo lamo ESTROPROGESTA Risca lamo INHIBITEURS DE F Risca lamo ritor CARBAZEPINE Dim moin hép. F VALPROÏQUE (AC	agoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine métabolites actifs. Atvants métabolisés que d'augmentation des effets neurologiques (vertiges, ataxie, opie) de la carbamazépine lors de l'introduction de la otrigine. ATIFS CONTRACEPTIFS que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la otrigine par augmentation de son métabolisme hépatique. PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR que de diminution des concentrations et de l'efficacité de la otrigine par augmentation de son métabolisme hépatique par le navir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine. ASDEC - PE Association déconseillée : - éviter de mettre en route une contraception orale pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi : - surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine lors de la mise en route d'une contraception orale et après son arrêt. ASDEC - PE Association déconseillée - Eviter de mettre en route le traitement par ritonavir pendant la période d'ajustement posologique de la lamotrigine. Précaution d'emploi - Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la lamotrigine lors de la mise en route du traitement par ritonavir. Précaution d'emploi Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques, avec

	stances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants
TACROLIMUS Augmentation des concentrations sanguines du	u tacrolimus. Précaution d'emploi
Augmentation des concentrations sangumes de	Dosage des concentrations sanguines du tacrolimus, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
LÉDIPASVIR	арієз зон анеі.
Voir aussi : substances à absorption réduite par les topiques gastro	n-intestinaux antiacides et adsorbants
+ AMIODARONE	s mesanaux, annaudes et adsorbants
Uniquement lors de la bithérapie lédipasvir/sofo bradycardie, éventuellement brutale, pouvant a conséquences fatales.	
+ ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUE	ES
Diminution importante des concentrations plas lédipasvir par augmentation de son métabolism l'anticonvulsivant inducteur enzymatique.	
+ ANTISÉCRÉTOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À F	PROTONS
Diminution des concentrations du lédipasvir en de l'inhibiteur de la pompe à protons avant le lé	cas d'administration Précaution d'emploi
+ INHIBITEURS DE L'HMG-COA RÉDUCTASE (STATINE	ES)
Risque d'augmentation des concentrations plas statine et de ses effets indésirables à type de ri	habdomyolyse. Contre-indication: - avec la rosuvastatine.
	Précaution d'emploi : - avec les autres inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase. Surveillance clinique et biologique. Adaptation éventuelle de la posologie de la statine.
+ MILLEPERTUIS	CONTRE INDICATION
Risque de diminution importante des concentra du lédipasvir par augmentation de son métabol le millepertuis.	
+ RIFAMPICINE	
Diminution importante des concentrations plass lédipasvir par augmentation de son métabolism rifampicine.	
+ TENOFOVIR DISOPROXIL	
Lors de sa co-administration avec un inhibiteur augmentation des concentrations plasmatiques lédipasvir.	
ENALIDOMIDE	
+ INHIBITEURS DE L'HMG-COA RÉDUCTASE (STATINE	
Risque majoré de survenue de rhabdomyolyse:	•
ERCANIDIPINE	
	sauf alpha-bloquants - dihydropyridines - médicaments abaissant la pression artérielle
+ JUS DE PAMPLEMOUSSE	
Risque majoré d'effets indésirables, notammen diminution du métabolisme intestinal de la dihy	
+ CICLOSPORINE	
Augmentation modérée des concentrations sar l'immunosuppresseur et augmentation plus not concentrations de lercanidipine.	
+ ITRACONAZOLE	
Risque majoré d'effets indesirables, notammen diminution du métabolisme hépatique de la din	

+ KETOCONAZOLE Risque majoré d'effets indesirables, notamment d'oedèmes, par **Association DECONSEILLEE** diminution du métabolisme hépatique de la dihydropyridine. **LEVOCARNITINE** + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la lévocarnitine et 8 jours après son arrêt. **LEVODOPA** Voir aussi : médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique + BACLOFENE Risque d'aggravation du syndrome parkinsonien ou d'effets A prendre en compte indésirables centraux (hallucinations visuelles, état confusionnel, céphalées). + FER Diminution de l'absorption digestive de la lévodopa. Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance de la lévodopa (plus de 2 heures si possible). + IMAO-B Augmentation du risque d'hypotension orthostatique. A prendre en compte + METHYLDOPA Augmentation des effets de la lévodopa mais également de ses Précaution d'emploi effets indésirables. Majoration de l'effet antihypertenseur de la Surveillance clinique et éventuellement diminution des doses de méthyldopa. lévodopa. + NEUROLEPTIQUES ANTIÉMÉTIQUES Antagonisme réciproque entre la lévodopa et le neuroleptique. CONTRE-INDICATION Utiliser un antiémétique dénué d'effets extrapyramidaux. + NEUROLEPTIQUES ANTIPSYCHOTIQUES (SAUF CLOZAPINE) Antagonisme réciproque de la lévodopa et des neuroleptiques. **Association DECONSEILLEE** Chez le patient parkinsonien, utiliser les doses minimales efficaces de chacun des deux médicaments. + RESERPINE Inhibition des effets de la lévodopa. CONTRE-INDICATION + SPIRAMYCINE En cas d'association avec la carbidopa : inhibition de l'absorption Précaution d'emploi de la carbidopa avec diminution des concentrations plasmatiques Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la de la lévodopa. lévodopa. + TETRABENAZINE Association DECONSEILLEE Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. **LEVOFLOXACINE** Voir aussi : fluoroquinolones - médicaments abaissant le seuil épileptogène - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et

+ MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et électrocardiographique pendant

LIDOCAINE Voir aussi : antiarythmiques + AMIODARONE Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de Précaution d'emploi lidocaïne, avec possibilité d'effets indésirables neurologiques et Surveillance clinique, ECG et éventuellement contrôle des cardiaques, par diminution de son métabolisme hépatique par concentrations plasmatiques de lidocaïne. Si besoin, adaptation de la l'amiodarone posologie de la lidocaïne pendant le traitement par amiodarone et après son arrêt. + BÊTA-BLOQUANTS (SAUF ESMOLOL) Avec la lidocaïne utilisée par voie IV : augmentation des Précaution d'emploi concentrations plasmatiques de lidocaïne avec possibilité d'effets Surveillance clinique, ECG et éventuellement contrôle des indésirables neurologiques et cardiaques (diminution de la concentrations plasmatiques de lidocaïne pendant l'association et après clairance hépatique de la lidocaïne). l'arrêt du bêta-bloquant. Adaptation si besoin de la posologie de la lidocaïne + BÊTA-BLOQUANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Effet inotrope négatif avec risque de décompensation cardiaque. A prendre en compte + CIMETIDINE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à Précaution d'emploi 800 mg/j : augmentation des concentrations plasmatiques de Surveillance clinique, ECG et éventuellement des concentrations lidocaïne avec risque d'effets indésirables neurologiques et plasmatiques de la lidocaïne ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie de cardiaques (inhibition du métabolisme hépatique de la lidocaïne) la lidocaïne pendant le traitement par la cimétidine et après son arrêt. + FLUVOXAMINE Augmentation des concentrations plasmatiques de la lidocaïne Précaution d'emploi avec possibilités d'effets indésirables neurologiques et cardiaques Surveillance clinique, ECG et éventuellement contrôle des (diminution de la clairance hépatique de la lidocaïne). concentrations plasmatiques de la lidocaïne pendant et après l'arrêt de l'association. Adaptation, si besoin, de la posologie de la lidocaïne. **LINCOSANIDES** (clindamycine, lincomycine) + CURARES Potentialisation des curares lorque l'antibiotique est administré par Précaution d'emploi voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. **LINEZOLIDE** Voir aussi : IMAO-A réversibles, y compris linezolide et bleu de méthylène - médicaments à l'origine d'un syndrome sérotoninergique + CLARITHROMYCINE Risque de majoration des effets indésirables du linézolide par la A prendre en compte clarithromycine, par augmentation de son absorption + RIFAMPICINE Risque de diminution de l'efficacité du linézolide par augmentation Précaution d'emploi de son métabolisme hépatique par la rifampicine Surveillance clinique et augmentation éventuelle de la posologie du linézolide pendant le traitement par la rifampicine. LITHIUM + ACETAZOLAMIDE Diminution de la lithémie avec risque de baisse de l'efficacité Précaution d'emploi thérapeutique Surveillance stricte de la lithémie et adaptation éventuelle de la posologie du lithium. + ANTAGONISTES DES RÉCEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II Augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques **Association DECONSEILLEE** (diminution de l'excrétion rénale du lithium). Si l'usage d'un antagoniste de l'angiotensine II est indispensable, surveillance stricte de la lithémie et adaptation de la posologie. + ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS Association DECONSEILLEE Augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques (diminution de l'excrétion rénale du lithium). Si l'association ne peut être évitée, surveiller étroitement la lithémie et adapter la posologie du lithium pendant l'association et après l'arrêt de l'anti-inflammatoire non stéroïdien. + CAFEINE

En cas d'arrêt brutal de la consommation de café ou de

médicaments contenant de la caféine, risque d'augmentation de la

A prendre en compte

lithémie.

	140	
+ CALCITONIN	E	
	Risque de baisse de l'efficacité du lithium par augmentation de son élimination rénale par la calcitonine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ CARBAMAZI	PINE	
	Risque de neurotoxicité se manifestant par des troubles cérébelleux, confusion, somnolence, ataxie. Ces troubles sont réversibles à l'arrêt du traitement par le lithium.	Association DECONSEILLEE
+ DIURÉTIQUE	S DE L'ANSE	
	Augmentation de la lithémie avec signes de surdosage en lithium, comme lors d'un régime désodé (diminution de l'excrétion urinaire du lithium).	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance stricte de la lithémie et adaptation de la posologie du lithium.
+ DIURÉTIQUE	S ÉPARGNEURS DE POTASSIUM (SEULS OU ASSOCIÉS)	
	Augmentation de la lithémie avec signes de surdosage en lithium, comme lors d'un régime désodé (diminution de l'excrétion urinaire du lithium).	Précaution d'emploi Surveillance stricte de la lithémie et adaptation éventuelle de la posologie du lithium.
+ DIURÉTIQUE	S THIAZIDIQUES ET APPARENTÉS	
	Augmentation de la lithémie avec signes de surdosage en lithium, comme lors d'un régime désodé (diminution de l'excrétion urinaire du lithium).	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance stricte de la lithémie et adaptation de la posologie du lithium.
+ GLYCEROL		
	Diminution de la lithémie avec risque de baisse de l'efficacité thérapeutique.	Précaution d'emploi Surveillance stricte de la lithémie et adaptation éventuelle de la posologie du lithium.
+ INHIBITEURS	S DE L'ENZYME DE CONVERSION	
	Augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques (diminution de l'excrétion rénale du lithium).	Association DECONSEILLEE Si l'usage d'un IEC est indispensable, surveillance stricte de la lithémie et adaptation de la posologie du lithium.
+ INHIBITEURS	S SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE	
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ MANNITOL		
	Diminution de la lithémie avec risque de baisse de l'efficacité thérapeutique.	Précaution d'emploi Surveillance stricte de la lithémie et adaptation éventuelle de la posologie du lithium.
+ METHYLDOF	PA	
	Augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques, avec signes de surdosage en lithium.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de lithium.
+ METRONIDA	ZOLE	
	Augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques, avec signes de surdosage en lithium.	Précaution d'emploi Surveillance stricte de la lithémie et adaptation éventuelle de la posologie du lithium.
+ NEUROLEP1	TQUES	
	Risque d'apparition de signes neuropsychiques évocateurs d'un syndrome malin des neuroleptiques ou d'une intoxication au lithium.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ ORLISTAT		
-	Risque d'échec thérapeutique en cas de traitement concomitant par orlistat.	A prendre en compte
+ SODIUM (BIC	CARBONATE DE)	
(=	Risque de baisse de l'efficacité du lithium par augmentation de son élimination rénale par les sels de sodium.	Précaution d'emploi Eviter les surcharges sodées et tenir compte de la présence de sodium dans certains médicaments comme les antiacides.
+ SODIUM (CH	LORURE DE)	
,	Risque de baisse de l'efficacité du lithium par augmentation de son élimination rénale par les sels de sodium.	Précaution d'emploi Eviter les surcharges sodées et tenir compte de la présence de sodium dans certains médicaments comme les antiacides.

+ THEOPHYLLINE Diminution de la lithémie avec risque de baisse de l'efficacité Précaution d'emploi thérapeutique Surveillance stricte de la lithémie et adaptation éventuelle de la posologie du lithium. + TOPIRAMATE Pour des doses de topiramatre >= 200 mg par jour : augmentation Précaution d'emploi de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques, avec signes Surveillance clinique et biologique. Adaptation de la posologie du de surdosage en lithium. lithium **LOMITAPIDE** + INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4 Augmentation des concentrations plasmatiques du lomitapide par CONTRE-INDICATION diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur. + MILLEPERTUIS Association DECONSEILI FF Risque de diminution des concentrations plasmatiques du lomitapide. LOMUSTINE Voir aussi : cytotoxiques + CIMETIDINE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à **Association DECONSEILLEE** 800 mg/j : toxicité médullaire accrue (inhibition du métabolisme de LOSARTAN Voir aussi : antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II - antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - hyperkaliémiants - médicaments abaissant la pression artérielle + FLUCONAZOLE Risque de diminution de l'efficacité du losartan, par inhibition de la A prendre en compte formation de son métabolite actif par le fluconazole. **LUMEFANTRINE** Voir aussi : antiparasitaires susceptibles de donner des torsades de pointes - médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes - substrats à risque du + CLARITHROMYCINE Association DECONSEILLEE Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes Si cela est possible, interrompre le torsadogène associé. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée + ERYTHROMYCINE Association DECONSEILLEE Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. Si cela est possible, interrompre le torsadogène associé. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée + INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Association DECONSEILI FF Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. + ITRACONAZOLE Association DECONSEILLEE Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes Si cela est possible, interrompre le torsadogène associé. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée. + KETOCONAZOLE Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de **Association DECONSEILLEE** torsades de pointes. Si cela est possible, interrompre le torsadogène associé. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée **LURASIDONE** JUS DE PAMPLEMOUSSE **Association DECONSEILLEE** Augmentation des concentrations plasmatiques de la lurasidone

ANSM - Janvier 2016
Interactions médicamenteuses - Thésaurus

par diminution de son métabolisme par le jus de pamplemousse.

	142	
+ INDUCTEURS	ENZYMATIQUES	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la lurasidone par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION
+ INHIBITEURS	PUISSANTS DU CYP3A4	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la lurasidone par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	CONTRE-INDICATION
+ MILLEPERTU	IS	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la lurasidone par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	CONTRE-INDICATION
MACITENTAN		
+ INDUCTEURS	ENZYMATIQUES	
	Diminution des concentrations plasmatiques de macitentan par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ MILLEPERTU	ıs	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de macitentan par augmentation de son métabolisme par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE
MACROLIDES	S (SAUF SPIRAMYCINE)	
(azithromycine, cla	arithromycine, dirithromycine, erythromycine, josamycine, midecamycine	e, roxithromycine, telithromycine)
+ ALCALOÏDES	DE L'ERGOT DE SEIGLE DOPAMINERGIQUES	
	Augmentation des concentrations plasmatiques du dopaminergique avec accroissement possible de son activité ou apparition de signes de surdosage.	Association DECONSEILLEE
+ ANTIVITAMIN	ES K	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le macrolide et après son arrêt.
+ COLCHICINE		
	Augmentation des effets indésirables de la colchicine, aux conséquences potentiellement fatales.	CONTRE-INDICATION
+ DIHYDROERG	GOTAMINE	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition de l'élimination hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ ERGOTAMINE		
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (diminution de l'élimination hépatique de l'ergotamine).	CONTRE-INDICATION
MANNITOL		
+ LITHIUM		
	Diminution de la lithémie avec risque de baisse de l'efficacité thérapeutique.	Précaution d'emploi Surveillance stricte de la lithémie et adaptation éventuelle de la posologie du lithium.
MARAVIROC		
+ FOSAMPREN	AVIR	
	Diminution significative des concentrations d'amprénavir pouvant conduire à une perte de la réponse virologique.	Association DECONSEILLEE
+ INDUCTEURS	ENZYMATIQUES	
	En l'absence de co-administration avec un inhibiteur puissant du CYP3A4, diminution des concentrations de maraviroc par l'inducteur.	Précaution d'emploi La dose de maraviroc doit être augmentée à 600 mg deux fois par jour dans cette situation.

+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4

Augmentation des concentrations de maraviroc par l'inhibiteur.

Précaution d'emploi

La dose de maraviroc doit être diminuée à 150 mg deux fois par jour en cas de co-administration avec cet inhibiteur.

A l'exception du tipranavir boosté par ritonavir où la dose de maraviroc

+ MILLEPERTUIS

Risque de diminution des concentrations plasmatiques de maraviroc pouvant conduire à une perte de la réponse virologique.

Association DECONSEILLEE

doit être de 300 mg deux fois par jour.

MÉDICAMENTS À L'ORIGINE D'UN SYNDROME SÉROTONINERGIQUE

Certains surdosages ou certains médicaments peuvent donner lieu à un syndrome sérotoninergique justifiant l'arrêt immédiat du traitement.

Ces médicaments sont essentiellement représentés par

- le linézolide
- le bleu de méthylène
- le millepertuis
- la péthidine et le tramadol
- la plupart des antidépresseurs
- la classe des inhibiteurs de la recapture de la sérotonine,
- certains tricycliques (clomipramine, amitriptyline, imipramine, trimipramine)
- les mixtes (venlafaxine, milnacipran, sibutramine)
- avec indications d'autres que la dépression : atomoxétine, duloxétine, oxitriptan)
- les IMAO, essentiellement non sélectifs, voire les IMAO-A sélectifs

Le syndrome sérotoninergique se manifeste par l'apparition (éventuellement brutale) simultanée ou séquentielle, d'un ensemble de symptômes pouvant nécessiter l'hospitalisation, voire exceptionnellement entraîner le décès.

Ces symptômes peuvent être d'ordre :

- digestifs (diarrhée),
- neuropsychiques (agitation, confusion, hypomanie),
- moteurs (myoclonies, tremblements, hyperréflexie, rigidité, hyperactivité),
- végétatifs (variations tensionnelles, tachycardie, frissons, hyperthermie, sueurs, éventuellement coma).

Le strict respect des doses préconisées constitue un facteur essentiel dans la prévention de l'apparition de ce syndrome.

Le niveau de risque est très variable selon les associations. Le tableau est sévère, voire fatal, notamment avec les IMAO non sélectifs (se reporter aux interactions contre-indiquées dans le Thesaurus).

(amitriptyline, atomoxetine, bleu de methylene, citalopram, clomipramine, duloxetine, escitalopram, fluoxetine, fluoxamine, imipramine, iproniazide, linezolide, millepertuis, milnacipran, moclobemide, oxitriptan, paroxetine, pethidine, sertraline, sibutramine, tramadol, trimipramine, venlafaxine)

+ AUTRES MÉDICAMENTS À L'ORIGINE D'UN SYNDROME SÉROTONINERGIQUE

Risque d'apparition ou de majoration d'un syndrome sérotoninergique en cas d'association de ces médicaments.

A prendre en compte

MÉDICAMENTS À L'ORIGINE D'UNE HYPOTENSION ORTHOSTATIQUE

Outre les antihypertenseurs, de nombreux médicaments peuvent entraîner une hypotension orthostatique. C'est le cas notamment des dérivés nitrés, des inhibiteurs de la phosphodiestérase de type 5, des alpha-bloquants à visée urologique, des antidépresseurs imipraminiques et des neuroleptiques phénothiaziniques, des agonistes dopaminergiques et de la lévodopa. Leur utilisation conjointe risque donc de majorer la fréquence et l'intensité de cet effet indésirable. Se reporter aux interactions propres à chaque classe, avec les niveaux de contrainte correspondants.

(acepromazine, aceprometazine, alfuzosine, alimemazine, alizapride, amantadine, amifostine, amitriptyline, amoxapine, apomorphine, aripiprazole, asenapine, avanafil, baclofene, bromocriptine, chlorproethazine, chlorpromazine, clomipramine, clozapine, cyamemazine, desipramine, dinitrate d'isosorbide, dosulepine, doxapoine, droperidol, entacapone, fluanisone, flupentixol, fluphenazine, haloperidol, imipramine, isosorbide, levodopa, levomepromazine, linsidomine, lisuride, loxapine, maprotiline, metopimazine, molsidomine, nicorandil, nortriptyline, olanzapine, opipramol, oxomemazine, paliperidone, penfluridol, pergolide, perphenazine, pimozide, pipamperone, piperazine, pipotiazine, piribedil, pramipexole, prazosine, prochlorperazine, promethazine, propericiazine, rasagiline, riociguat, risperidone, ropinirole, selegiline, sildenafil, silodosine, sulpiride, sultopride, tadalafil, tamsulosine, terazosine, thioproperazine, tiapride, tolcapone, trifluoperazine, trifluoperazine, trifluoperazine, trinitrine, vardenafil, zuclopenthixol)

+ DAPOXÉTINE

Risque de majoration des effets indésirables, notamment à type de vertiges ou de syncopes.

ASDEC - APEC

Association déconseillée

- avec les inhibiteurs de la phosphodiestérase de type 5

A prendre en compte

- avec les autres classes thérapeutiques

+ MÉDICAMENTS ABAISSANT LA PRESSION ARTÉRIELLE

Risque de majoration d'une hypotension, notamment orthostatique.

A prendre en compte

MÉDICAMENTS À RISQUE LORS DU SEVRAGE TABAGIQUE

(clozapine, methadone, ropinirole, theophylline)

+ TRAITEMENTS DE SUBSTITUTION NICOTINIQUE

Risque de surdosage lors du remplacement du tabac par le traitement substitutif.

A prendre en compte

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr 143/226

MÉDICAMENTS ABAISSANT LA PRESSION ARTÉRIELLE

(acebutolol, aliskiren, altizide, amiloride, amlodipine, atenolol, azilsartan, barnidipine, befunolol, benazepril, bendroflumethiazide, betaxolol, bisoprolol, bumetanide, candesartan cilexetil, canrenoate de potassium, captopril, carteolol, carvedilol, celiprolol, chlortalidone, cicletanine, cilazapril, clévidipine, clonidine, clopamide, cyclothiazide, dihydralazine, diltiazem, doxazosine, enalapril, eplerenone, eprosartan, felodipine, fosinopril, furosemide, guanfacine, hydrochlorothiazide, imidapril, indapmide, irbesartan, isradipine, lacidipine, lercanidipine, levobunolol, lisinopril, losartan, manidipine, methydothiazide, methyldopa, metipranolol, metoprolol, moexipril, moxonidine, nadovolol, nebivolol, nicardipine, nifedipine, nimodipine, nitrendipine, olmesartan, oxprenolol, perindopril tert-butylamine, pindolol, piretanide, prazosine, propranolol, quinapril, rampril, rilmenidine, sotalol, spirapril, spironolactone, tamsulosine, telmisartan, terazosine, tertatolol, timolol, torasemide, trandolapril, triamterene, urapidil, valsartan, verapamil, xipamide, zofenopril)

	NITRES		

Majoration du risque d'hypotension, notamment orthostatique.

A prendre en compte

+ MÉDICAMENTS À L'ORIGINE D'UNE HYPOTENSION ORTHOSTATIQUE

Risque de majoration d'une hypotension, notamment orthostatique.

A prendre en compte

MÉDICAMENTS ABAISSANT LE SEUIL ÉPILEPTOGÈNE

L'utilisation conjointe de médicaments proconvulsivants, ou abaissant le seuil épileptogène, devra être soigneusement pesée, en raison de la sévérité du risque encouru. Ces médicaments sont représentés notamment par la plupart des antidépresseurs (imipraminiques, inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine), les neuroleptiques (phénothiazines et butyrophénones), la méfloquine, la chloroquine, les fluoroquinolones, le bupropion, le tramadol.

(acepromazine, aceprometazine, alimemazine, alpha-pinene, amitriptyline, amoxapine, beta-pinene, bupropion, cajeput, camphre, chloroquine, chlorproethazine, chlorpromazine, cineole, ciprofloxacine, citalopram, clomipramine, cyamemazine, desipramine, dosulepine, doxepine, droperidol, enoxacine, escitalopram, eucalyptus, eugenol, fampridines, fluoxetine, fluphenazine, fluoxoamine, haloperidol, imipramine, levofloxacine, levomenthol, levomepromazine, lomefloxacine, maprotiline, mefloquine, menthe, menthol racemique, moxifloxacine, niaouli, norfloxacine, nortriptyline, ofloxacine, opipramol, oxomemazine, paroxetine, pefloxacine, penfluridol, perphenazine, pipamperone, piperazine, pipotiazine, prochlorperazine, promethazine, propericiazine, sertraline, terpine, terpineol, terpinol, thioproperazine, thymol, tramadol, trifluoperazine, trifluoperidol, trimipramine)

+ AUTRES MÉDICAMENTS ABAISSANT LE SEUIL ÉPILEPTOGÈNE

Risque accru de convulsions.

A prendre en compte

MÉDICAMENTS ATROPINIQUES

Il faut prendre en compte le fait que les substances atropiniques peuvent additionner leurs effets indésirables et entraîner plus facilement une rétention urinaire, une poussée aiguë de glaucome, une constipation, une sécheresse de la bouche, etc...

Les divers médicaments atropiniques sont représentés par les antidépresseurs imipraminiques, la plupart des antihistaminiques H1 atropiniques, les antiparkinsoniens anticholinergiques, les antispasmodiques atropiniques, le disopyramide, les neuroleptiques phénothiaziniques ainsi que la clozapine.

(acepromazine, aceprometazine, alimemazine, amitriptyline, amoxapine, atropine, azatadine, azelastine, biperidene, brompheniramine, buclizine, chlorphenamine, chlorproethazine, chlorpromazine, clidinium, clomipramine, clozapine, cyamemazine, cyclopentolate, cyproheptadine, darifenacine, desipramine, dexchlorpheniramine, di(acefylline) diphenhydramine, dimenhydrinate, diphenhydramine, disopyramide, dosulepine, doxepine, doxylamine, fesoterodine, flunarizine, flupentixol, fluphenazine, histapyrrodine, homatropine, hydroxyzine, imipramine, indoramine, ipratropium, isothipendyl, levomepromazine, maprotiline, méclozine, mefenidramium, mepyramine, mequitazine, metopimazine, niaprazine, nortriptyline, opipramol, oxatomide, oxitropium, oxomemazine, oxybutynine, perphenazine, pheniramine, phenyltoloxamine, piperazine, piperazine, pipotiazine, propericiazine, propericiazine, quinidine, scopolamine, solifenacine, thenyldiamine, thioproperazine, tolterodine, trifluoperazine, trihexyphenidyle, trimipramine, triprolidine, tropatepine, tropicamide, trospium)

+ AUTRES MÉDICAMENTS ATROPINIQUES

Addition des effets indésirables atropiniques à type de rétention urinaire, constipation, sécheresse de la bouche....

A prendre en compte

MÉDICAMENTS MÉTHÉMOGLOBINISANTS

(acetylsulfafurazol, benzocaïne, dapsone, flutamide, metoclopramide, prilocaine, sodium (nitroprussiate de), sulfacetamide, sulfadiazine, sulfadoxine, sulfafurazol, sulfaguanidine, sulfamethizol, sulfamethoxazole, sulfamoxole)

+ AUTRES MÉDICAMENTS MÉTHÉMOGLOBINISANTS

Risque d'addition des effets méthémoglobinisants.

A prendre en compte

MÉDICAMENTS MIXTES ADRÉNERGIQUES-SÉROTONINERGIQUES

(amitriptyline, atomoxetine, clomipramine, duloxetine, imipramine, milnacipran, oxitriptan, sibutramine, trimipramine, venlafaxine)

+ ADRÉNALINE (VOIE BUCCO-DENTAIRE OU SOUS-CUTANÉE)

Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de l'excitabilité cardiaque.

Précaution d'emploi

Limiter l'apport, par exemple : moins de 0,1 mg d'adrénaline en 10 minutes ou 0,3 mg en 1 heure chez l'adulte.

+ ANTICOAGULANTS ORAUX

Augmentation du risque hémorragique.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et, le cas échéant, contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'anticoagulant oral pendant la durée de l'association et à son arrêt.

144/226

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr

+ IMAO IRRÉVERSIBLES Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, CONTRE-INDICATION tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma. Respecter un délai de deux semaines entre l'arrêt de l'IMAO et le début de l'autre traitement, et d'au moins une semaine entre l'arrêt de l'autre traitement et le début de l'IMAO. + IMAO-A RÉVERSIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU DE MÉTHYLÈNE Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, Association DECONSEILLEE tachycardie, sueur, confusion voire coma Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique très étroite. Débuter l'association aux posologies minimales recommandées. + ORLISTAT Risque d'échec thérapeutique en cas de traitement concomitant par A prendre en compte

+ SYMPATHOMIMÉTIQUES ALPHA ET BÊTA (VOIE IM ET IV)

Hypertension paroxystique avec possibilité de troubles du rythme (inhibition de l'entrée du sympathomimétique dans la fibre sympathique).

Association DECONSEILLEE

MÉDICAMENTS NÉPHROTOXIQUES

L'utilisation conjointe de médicaments ayant une toxicité rénale propre augmente le risque de néphrotoxicité. Si une telle association est nécessaire, il faut renforcer la surveillance biologique rénale.

Les médicaments concernés sont représentés notamment par les produits de contraste iodés, les aminosides, les organoplatines, le méthotrexate à fortes doses, certains antiviraux (tels les "ciclovirs" ou le foscarnet), la pentamidine, la ciclosporine ou le tacrolimus.

(aciclovir, acide amidotrizoïque, acide clodronique, acide ioxaglique, acide ioxitalamique, adefovir, amikacine, amphotericine b, carboplatine, ciclosporine, cidofovir, cisplatine, colistine, dibekacine, foscarnet, ganciclovir, gentamicine, ifosfamide, iobitridol, iodixanol, iohexol, iomeprol, iopamidol, iopentol, iopromide, ioversol, isepamicine, kanamycine, methotrexate, netilmicine, oxaliplatine, pentamidine, spectinomycine, streptomycine, streptozocine, tacrolimus, teicoplanine, tenofovir disoproxil, tobramycine, valaciclovir, valganciclovir, vancomycine)

+ AUTRES MÉDICAMENTS NÉPHROTOXIQUES

Risque de majoration de la néphrotoxicité.	A prendre en compte

MÉDICAMENTS OTOTOXIQUES

L'utilisation conjointe de médicaments ayant une ototoxicité augmente le risque d'atteinte cochléo-vestibulaire. Si une telle association est nécessaire, il convient de renforcer la surveillance de la fonction auditive.

Les médicaments concernés sont, notamment, les glycopeptides tels que vancomycine et teicoplanine, les aminosides, les organoplatines et les diurétiques de l'anse.

(amikacine, bumetanide, carboplatine, cisplatine, dibekacine, furosemide, gentamicine, isepamicine, kanamycine, netilmicine, oxaliplatine, piretanide, streptomycine, teicoplanine, tobramycine, torasemide, vancomycine)

+ AUTRES MÉDICAMENTS OTOTOXIQUES

Majoration de l'ototoxicité. A prendre en compte

MÉDICAMENTS SÉDATIFS

Il faut prendre en compte le fait que de nombreux médicaments ou substances peuvent additionner leurs effets dépresseurs du système nerveux central et contribuer à diminuer la vigilance. Il s'agit des dérivés morphiniques (analgésiques, antitussifs et traitements de substitution), des neuroleptiques, des barbituriques, des benzodiazépines, des anxiolytiques autres que les benzodiazépines (par exemple, le méprobamate), des hypnotiques, des antidépresseurs sédatifs (amitriptyline, doxépine, miansérine, mirtazapine, trimipramine), des antihistaminiques H1 sédatifs, des antihypertenseurs centraux, du baclofène et du thalidomide.

(sodium (oxybate de), acepromazine, aceprometazine, agomelatine, alfentanil, alimemazine, alizapride, allobarbital, alprazolam, amantadine, amisulpride, amitriptyline, amobarbital, apomorphine, aripiprazole, avizafone, azatadine, azelastine, baclofene, barbital, bromazepam, bromocriptine, brompheniramine, brotizolam, buclizine, buprenorphine, butalbital, butobarbital, cabergoline, camazepam, captodiame, carbinoxamine, chlordiazepoxide, chlorphenamine, chlorphenoxamine, chlorproethazine, clobazam, clocinizine, clonazepam, clonidine, clorazepate, clotiazepam, cloxazolam, clozapine, codeine, cyamemazine, cycloizine, cyclobarbital, cyproheptadine, dapoxétine, delorazepam, dexchlorpheniramine, dexmédétomidine, dextromethorphane, dextromoramide, di(acefylline) diphenhydramine, diazepam, dihydrocodeine, dimenhydrinate, diphenhydramine, doxepine, doxylamine, droperidol, entacapone, estazolam, ethylmorphine, etifoxine, fenspiride, fentanyl, fluanisone, fludiazepam, flunarizine, flunitrazepam, flupentixol, fluphenazine, flurazepam, halazepam, haloperidol, haloxazolam, histapyrrodine, hydromorphone, hydroxyzine, indoramine, isothipendyl, ketazolam, ketotifene, levomepromazine, lisuride, loflazépate, loprazolam, lorazepam, lorazepam, loxapine, maprotiline, méclozine, medazepam, mefenidramium, meprobamate, meguitazine, methadone, methyldopa, methylphenobarbital, metoclopramide, metopimazine, mianserine, midazolam, mirtazapine, mizolastine, morphine, moxonidine, nalbuphine, naloxone, naltrexone, nefopam, niaprazine, nimetazepam, nitrazepam, nordazepam, nordazepam, nordazepam, nordazepam, nordazepam, nordazepam, oxatomide, oxazepam, oxazolam, oxetorone, oxomemazine, oxycodone, paliperidone, penfluridol, pentazocine, pentobarbital, pérampanel, pergolide, perphenazine, pethidine, pheniramine, phenobarbital, phenyltoloxamine, pholocdine, pimethixene, pimozide, pinazepam, pipamperone, piperazine, pipotiazine, piribedil, pizotifene, pramipexole, prazepam, pregabaline, primidone, prochlorperazine, promethazine, propericiazine, quin

+ ALCOOL (BOISSON OU EXCIPIENT)

Majoration par l'alcool de l'effet sédatif de ces substances. L'altération de la vigilance peut rendre dangereuses la conduite de véhicules et l'utilisation de machines.

Association DECONSEILLEE

Eviter la prise de boissons alcoolisées et de médicaments contenant de l'alcool.

+ AUTRES MÉDICAMENTS SÉDATIFS

Majoration de la dépression centrale.

L'altération de la vigilance peut rendre dangereuses la conduite de véhicules et l'utilisation de machines.

ASDEC - APEC

Association déconseillée:

- avec l'oxybate de sodium.

A prendre en compte:

- avec les autres médicaments sédatifs

MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES

Ce trouble du rythme cardiaque grave peut être provoqué par un certain nombre de médicaments, antiarythmiques ou non. L'hypokaliémie (cf. médicaments hypokaliémiants) est un facteur favorisant, de même que la bradycardie (cf. médicaments bradycardisants) ou un allongement préexistant de l'intervalle QT, congénital ou acquis.

Les médicaments à l'origine de cet effet indésirable sont notamment les antiarythmiques de classe la et III, et certains neuroleptiques. D'autres molécules n'appartenant pas à ces classes sont également en cause.

Pour le dolasétron, l'érythromycine, la spiramycine et la vincamine, seules les formes administrées par voie intraveineuse sont concernées par cette interaction.

L'utilisation d'un médicament torsadogène avec un autre médicament torsadogène est contre-indiquée en règle générale.

Toutefois certains d'entre eux, en raison de leur caractère incontournable, font exception à la règle, en étant seulement déconseillés avec les autres torsadogènes. Il s'agit de la méthadone, de l'hydroxychloroquine, des antiparasitaires (chloroquine, halofantrine, luméfantrine, pentamidine) et des neuroleptiques.

Cependant, le citalopram, l'escitalopram, la dompéridone, l'hydroxyzine et la pipéraquine ne suivent pas cet assouplissement, et sont contre-indiqués avec tous les torsadogènes.

(amiodarone, amisulpride, arsenieux, chloroquine, chlorpromazine, citalopram, cyamemazine, diphemanil, disopyramide, dolasetron, domperidone, dronedarone, droperidol, erythromycine, escitalopram, flupentixol, fluphenazine, halofantrine, haloperidol, hydroquinidine, hydroxychloroquine, hydroxyzine, levomepromazine, lumefantrine, mequitazine, methadone, mizolastine, moxifloxacine, pentamidine, pimozide, pipamperone, pipéraquine, pipotiazine, prucalopride, quinidine, sotalol, spiramycine, sultopride, tiapride, toremifene, vandétanib, vincamine, zuclopenthixol)

+ ANAGRELIDE

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association.

+ ANTIPARASITAIRES SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

CI - ASDEC

Contre-indication:

- avec le citalopram, la dompéridone, l'escitalopram, l'hydroxyzine et la pipéraquine.

Association déconseillée:

- avec les autres médicaments susceptibles de donner des torsades de pointe.

Si cela est possible, interrompre l'un des deux traitements. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée.

+ AZITHROMYCINE

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association.

+ BÊTA-BLOQUANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et électrocardiographique.

+ BRADYCARDISANTS

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et électrocardiographique.

+ CIPROFLOXACINE

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association

+ CLARITHROMYCINE

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association.

+ HYDROXYCHLOROQUINE

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

CI - ASDEC

Contre-indication:

- avec le citalopram, la dompéridone, l'escitalopram, l'hydroxyzine et la pipéraquine.

Association déconseillée:

 avec les autres médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes.

146/226

HYPOKALIÉ	MIANTS	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de	Précaution d'emploi
	torsades de pointes.	Corriger toute hypokaliémie avant d'administrer le produit et réaliser une surveillance clinique, électrolytique et électrocardiographique.
LEVOFLOXA	ACINE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association.
+ METHADON	E	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CI - ASDEC Contre-indication : - avec le citalopram, la dompéridone, l'escitalopram, l'hydroxyzine et la pipéraquine. Association déconseillée: - avec les autres médicaments susceptibles de donner des torsades de
+ NELIDOLED	TIQUES SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE	pointes.
FNEURULEP	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de	CI - ASDEC
	torsades de pointes.	Contre-indication: - avec le citalopram, la dompéridone, l'escitalopram, l'hydroxyzine et la pipéraquine. Association déconseillée: - avec les autres médicaments susceptibles de donner des torsades de
		pointes.
+ NORFLOXA	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association.
+ ONDANSETI	RON	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association.
+ ROXITHRON	/YCINE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association.
+ TORSADOG	□ ÈNES (SAUF ANTIPARASITAIRES, NEUROLEPTIQUES, MÉ	THADONE)
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de	CI - ASDEC
	torsades de pointes.	Contre-indication: - Pour le dolasétron, l'érythromycine, la spiramycine et la vincamine, seules les formes administrées par voie intraveineuse sont concernées par cette interaction. Association déconseillée: - avec les antiparasitaires (chloroquine, halofantrine, luméfantrine,
		pentamidine), les neuroleptiques, la méthadone et l'hydroxychloroquine.
MEFLOQUIN	IE .	
Voir aussi : brad	ycardisants - médicaments abaissant le seuil épileptogène	
+ QUININE		
	Pour la quinine administrée par voie IV : risque majoré de survenue de crises épileptiques par addition des effets proconvulsivants.	Association DECONSEILLEE Respecter un délai minimum de 12 heures entre la fin de l'administration IV de quinine et le début de l'administration de méfloquine.
MEQUITAZII	NE	
	icaments atropiniques - médicaments susceptibles de donner des torsad	es de pointes - médicaments sédatifs - torsadogènes (sauf antiparasitaires,
+ BUPROPION	1	
+ BUFKUFIUN	Risque de majoration des effets indésirables de la méquitazine, par	Association DECONSEILLEE
+ BOPKOPION	inhibition de son métabolisme par l'inhibiteur enzymatique.	
+ CINACALCE		

	148	
+ DULOXETINE		
	Risque de majoration des effets indésirables de la méquitazine, par inhibition de son métabolisme par l'inhibiteur enzymatique.	Association DECONSEILLEE
+ FLUOXETINE		
	Risque de majoration des effets indésirables de la méquitazine, par inhibition de son métabolisme par l'inhibiteur enzymatique.	Association DECONSEILLEE
+ PAROXETINE		
	Risque de majoration des effets indésirables de la méquitazine, par inhibition de son métabolisme par l'inhibiteur enzymatique.	Association DECONSEILLEE
+ TERBINAFINE		
+ TENDINAL INC	Risque de majoration des effets indésirables de la méquitazine, par inhibition de son métabolisme par l'inhibiteur enzymatique.	Association DECONSEILLEE
METFORMINE		
	ISSON OU EXCIPIENT)	
	Risque majoré d'acidose lactique lors d'intoxication alcoolique aiguë, particulièrement en cas de jeûne ou dénutrition, ou bien	Association DECONSEILLEE Eviter la prise de boissons alcoolisées et de médicaments contenant de
	d'insuffisance hépatocellulaire.	l'alcool.
+ DIURÉTIQUES	DE L'ANSE	
	Acidose lactique due à la metformine, déclenchée par une éventuelle insuffisance rénale fonctionnelle, liée aux diurétiques de l'anse.	Précaution d'emploi Ne pas utiliser la metformine lorsque la créatininémie dépasse 15 mg/l (135 µmol/l) chez l'homme, et 12 mg/l (110 µmol/l) chez la femme.
+ DOLUTÉGRA	VIR	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de metformine par le dolutegravir et de ses effets indésirables à type d'acidose lactique.	Précaution d'emploi Précaution d'emploi: - Chez le patient avec une insuffisance rénale modérée (stade 3a, clairance de la créatinine comprise entre 45 et 59 ml/min), surveillance clinique et biologique, et adaptation éventuelle de la posologie de metformine.
+ PRODUITS DE	CONTRASTE IODÉS	
	Acidose lactique liée aux concentrations élevées de metformine en rapport avec l'insuffisance rénale fonctionnelle induite par l'examen radiologique.	CONTRE-INDICATION Le traitement par la metformine doit être suspendu au moment de l'examen radiologique pour n'être repris que 2 jours après.
METHADONE		
Voir aussi : morph	iniques - morphiniques en traitement de substitution - médicaments sus que lors du sevrage tabagique	sceptibles de donner des torsades de pointes - médicaments sédatifs -
+ AMPRÉNAVIR	(ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSAMPRÉNAVIR)	
	Diminution des concentrations plasmatiques de méthadone avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage par augmentation de son métabolisme hépatique par l'amprénavir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique régulière et adaptation éventuelle de la posologie de méthadone.
+ ANTITUSSIFS	MORPHINE-LIKE	
	Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en cas de surdosage.	A prendre en compte
⊥ ΔNTITI IQQIEQ	MORPHINIQUES VRAIS	
+ ANTITOSSII S	Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en cas de surdosage.	A prendre en compte
. DOCEDER!		
+ BOCEPREVIR	Diminution des concentrations plasmatiques de méthadone, avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage, par augmentation de son métabolisme hépatique par le bocéprévir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique régulière et adaptation éventuelle de la posologie de méthadone.
+ CIMETIDINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de méthadone avec surdosage et risque majoré d'allongement de l'intervalle QT et de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et électrocardiographique renforcée; si besoin, adaptation de la posologie de la méthadone pendant le traitement par la cimétidine et après son arrêt.

+ FLUVOXAMINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de méthadone avec surdosage et risque majoré d'allongement de l'intervalle QT et de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et électrocardiographique renforcée; si besoin, adaptation de la posologie de la méthadone pendant le traitement par la fluvoxamine et après son arrêt.

+ INDUCTEURS ENZYMATIQUES

Diminution des concentrations plasmatiques de méthadone avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage, par augmentation de son métabolisme hépatique.

Précaution d'emploi

Augmenter la fréquence des prises de méthadone (2 à 3 fois par jour au lieu d'une fois par jour).

+ INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR

Diminution des concentrations plasmatiques de méthadone avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage par augmentation de son métabolisme hépatique par le ritonavir.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique régulière et adaptation éventuelle de la posologie de méthadone.

+ MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

CI - ASDEC

Contre-indication:

- avec le citalopram, la dompéridone, l'escitalopram, l'hydroxyzine et la pipéraquine.

Association déconseillée:

- avec les autres médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes.

+ MORPHINIQUES AGONISTES-ANTAGONISTES

Diminution de l'effet de la méthadone par blocage compétitif des récepteurs.

CONTRE-INDICATION

METHENAMINE

+ SULFAMETHIZOL

Précipitation cristalline dans les voies urinaires (favorisée par l'acidification des urines).

Association DECONSEILLEE

METHOTREXATE

Voir aussi : cytotoxiques - médicaments néphrotoxiques

+ ACIDE ACETYLSALICYLIQUE

Majoration de la toxicité, notamment hématologique, du méthotrexate (diminution de sa clairance rénale par l'acide acétylsalicylique).

CI - PE

Avec le méthotrexate utilisé à des doses > 20 mg/semaine : - contre-indication avec l'acide acétylsalicylique utilisé à doses antalgiques, antipyrétiques ou anti-inflammatoires

- précaution d'emploi avec des doses antiagrégantes plaquettaires d'acide acétylsalicylique. Contrôle hebdomadaire de l'hémogramme durant les premières semaines de l'association. Surveillance accrue en cas d'altération (même légère) de la fonction rénale, ainsi que chez le suiet âcé.

Avec le méthotrexate utilisé à des doses =< 20 mg/semaine :
- précaution d'emploi avec l'acide acétylsalicylique utilisé à doses antalgiques, antipyrétiques ou anti-inflammatoires. Contrôle hebdomadaire de l'hémogramme durant les premières semaines de l'association. Surveillance accrue en cas d'altération (même légère) de la fonction rénale, ainsi que chez le sujet âgé.

+ ACITRETINE

Risque de majoration de l'hépatotoxicité du méthotrexate.

Association DECONSEILLEE

Si l'association est jugée nécessaire, renforcer la surveillance du bilan hépatique.

+ ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS Augmentation de la toxicité hématologique du méthotrexate CI - ASDEC - PE (diminution de la clairance rénale du méthotrexate par les anti-Association contre-indiquée avec : inflammatoires). - la phénylbutazone, quelle que soit la dose de méthotrexate et pour toutes les formes de phénylbutazone, y compris locales. Associations déconseillées: - avec les autres anti-inflammatoires non-stéroidiens et pour des doses de méthotrexate supérieures à 20 mg par semaine. avec le kétoprofène et le méthotrexate à des doses supérieures à 20 mg par semaines, respecter un intervalle d'au moins 12 heures entre l'arrêt ou le début d'un traitement par kétoprofène et la prise de Association nécessitant une précaution d'emploi : - avec les autres AINS et le méthotrexate utilisé à faibles doses (inférieures ou égales à 20 mg par semaine), contrôle hebdomadaire de l'hémogramme durant les premières semaines de l'association. Surveillance accrue en cas d'altération (même légère) de la fonction rénale, ainsi que chez le sujet âgé. + ANTISÉCRÉTOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Risque d'augmentation de la toxicité du méthotrexate par ASDEC - APEC diminution de son élimination. Association déconseillée : avec le méthotrexate aux doses > 20 mg / semaine A prendre en compte - pour des doses inférieures + CICLOSPORINE Augmentation de la toxicité du méthotrexate et de la ciclosporine Précaution d'emploi avec augmentation de la créatininémie : diminution réciproque des Dosage des concentrations sanguines de ciclosporine et de clairances des deux médicaments. méthotrexate. Adaptation posologique si nécessaire pendant l'association et après son arrêt. + CIPROFLOXACINE Augmentation de la toxicité du méthotrexate par inhibition de sa Association DECONSEILLEE sécrétion tubulaire rénale par la ciprofloxacine. + PÉNICILLINES Augmentation des effets et de la toxicité hématologique du Association DECONSEILLEE méthotrexate : inhibition de la sécrétion tubulaire rénale du méthotrexate par les pénicillines. + PROBENECIDE Augmentation de la toxicité du méthotrexate : inhibition de la CONTRE-INDICATION sécrétion tubulaire rénale du méthotrexate par le probénécide. + SULFAMIDES ANTIBACTÉRIENS Augmentation de la toxicité hématologique du méthotrexate. Précaution d'emploi Dosage des concentrations de méthotrexate. Adapatation posologique si nécessaire pendant l'association et après son arrêt. + TRIMETHOPRIME Augmentation de la toxicité hématologique du méthotrexate CONTRE-INDICATION (diminution de son excrétion rénale ainsi qu'inhibition de la dihydrofolate réductase). **METHYLDOPA** Voir aussi : antihypertenseurs centraux - antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - médicaments abaissant la pression artérielle - médicaments sédatifs + FER Diminution de l'absorption digestive de la méthyldopa (formation de Précaution d'emploi complexes) Prendre les sels de fer à distance de la méthyldopa (plus de deux heures, si possible). + LEVODOPA Augmentation des effets de la lévodopa mais également de ses Précaution d'emploi effets indésirables. Majoration de l'effet antihypertenseur de la Surveillance clinique et éventuellement diminution des doses de méthyldopa. lévodopa. + LITHIUM Augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs Précaution d'emploi toxiques, avec signes de surdosage en lithium Surveillance clinique et adaptation de la posologie de lithium.

METHYLPREDNISOLONE

Voir aussi : glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone) - hypokaliémiants - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants

+ ANTIVITAMINES K

Pour des doses de 0,5 à 1g de méthylprednisolone administrées en bolus : augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.

Précaution d'emploi

Contrôle de l'INR 2 à 4 jours après le bolus de méthylprednisolone ou en présence de tous signes hémorragiques.

+ CICLOSPORINE

Avec la méthylprednisolone administrée par voie IV : augmentation possible des concentrations sanguines de ciclosporine et de la créatininémie. Mécanisme invoqué : diminution de l'élimination hépatique de la ciclosporine.

A prendre en compte

METOPROLOL

Voir aussi : antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - bradycardisants - bêta-bloquants (sauf esmolol) - bêta-bloquants (sauf e

+ ABIRATERONE

Chez l'insuffisant cardiaque, risque d'augmentation des effets indésirables du métoprolol, par diminution de son métabolisme hépatique par l'abiratérone.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du métoprolol pendant le traitement par l'abiratérone.

+ BUPROPION

Avec le métoprolol utilisé dans l'insuffisance cardiaque : risque d'augmentation des effets indésirables du métoprolol par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du métoprolol pendant le traitement par le bupropion.

+ CIMETIDINE

Avec le métoprolol utilisé dans l'insuffisance cardiaque, et la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j : augmentation des concentrations du métoprolol, pouvant être préjudiciables dans le cas du traitement de l'insuffisance cardiaque, par diminution de son métabolisme hépatique par la cimétidine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du métoprolol pendant le traitement par la cimétidine.

+ CINACALCET

Augmentation des concentrations plasmatiques de métroprolol avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par le cinacalcet.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et réduction de la posologie du métroprolol pendant le traitement par cinacalcet.

+ DARIFENACINE

Augmentation des concentrations plasmatiques du métoprolol, avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par la darifénacine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et réduction de la posologie du métoprolol pendant le traitement par darifénacine.

+ DULOXETINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de métoprolol avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par la duloxétine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et réduction de la posologie du métoprolol pendant le traitement par la duloxétine et après son arrêt.

+ FLUOXETINE

Risque de majoration des effets indésirables du métoprolol, avec notamment bradycardie excessive, par inhibition de son métabolisme par la fluoxétine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique accrue ; si besoin, adaptation de la posologie du métoprolol pendant la durée du traitement par la fluoxétine et après son arrêt.

+ HYDROXYCHLOROQUINE

Avec le métoprolol utilisé dans l'insuffisance cardiaque : risque d'augmentation des effets indésirables du métoprolol par diminution de son métabolisme hépatique par l'hydroxychloroquine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du métoprolol pendant le traitement par l'hydroxychloroquine.

+ PAROXETINE

Risque de majoration des effets indésirables du métoprolol, avec notamment bradycardie excessive, par inhibition de son métabolisme par la paroxétine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique accrue ; si besoin, adaptation de la posologie du métoprolol pendant la durée du traitement par la paroxétine et après son arrêt.

+ PHÉNOBARBITAL (ET, PAR EXTRAPOLATION, PRIMIDONE)

Diminution des concentrations plasmatiques du métoprolol avec réduction de ses effets cliniques (augmentation de son métabolisme hépatique).

A prendre en compte

+ RIFAMPICINE

Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du bêta-bloquant (augmentation de son métabolisme hépatique).

A prendre en compte

ANSM - Janvier 2016
Interactions médicamenteuses - Thésaurus

www.ansm.sante.fr

151/226

	152	
+ TERBINAFIN	E	
	Chez l'insuffisant cardiaque, risque d'augmentation des effets	Précaution d'emploi
	indésirables du métoprolol, par diminution de son métabolisme	Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du
	hépatique par la terbinafine.	métoprolol pendant le traitement par la terbinafine.
/IETRONIDA	ZOLE	
Voir aussi : antab	ouse (réaction)	
+ ANTICONVUI	LSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
	Diminution des concentrations plasmatiques du métronidazole par	Précaution d'emploi
	augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de
		métronidazole pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt.
+ BUSULFAN		
, 20002.7	Avec le busulfan à fortes doses : doublement des concentrations	Association DECONSEILLEE
	de busulfan par le métronidazole.	7,0003,411,011 9 2 3 3 1 0 2 1 2 2 2 2
+ DISULFIRAM	E	
	Risque d'épisodes de psychose aiguë ou d'état confusionnel, réversibles à l'arrêt de l'association.	Association DECONSEILLEE
+ FLUOROURA	ACILE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AUTRES FLUOROPYRI	MIDINES)
	Augmentation de la toxicité du fluoro-uracile par diminution de sa	A prendre en compte
	clairance.	
+ LITHIUM		
	Augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs	Précaution d'emploi
	toxiques, avec signes de surdosage en lithium.	Surveillance stricte de la lithémie et adaptation éventuelle de la posologie du lithium.
+ RIFAMPICINE		
	Diminution des concentrations plasmatiques du métronidazole par	Précaution d'emploi
	augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de métronidazole pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
METYRAPON	NE	
+ PHÉNYTOÏNI	E (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)	
	Risque de faux négatif du test à la métyrapone, dû à une diminution	Précaution d'emploi
	de ses concentrations plasmatiques, par augmentation de son métabolisme hépatique par la phénytoïne.	Doubler la posologie de métyrapone.
MEXILETINE		
	rythmiques - antiarythmiques classe I (sauf lidocaïne)	
+ CAFEINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de caféine, par	A prendre en compte
	inhibition de son métabolisme hépatique par la méxilétine.	A produce of comple
+ FLUVOXAMII	NE	
	Risque de majoration des effets indésirables de la méxilétine, par	Précaution d'emploi
	inhibition de son métabolisme par la fluvoxamine.	Surveillance clinique et ECG. Adaptation de la posologie de la méxilétine pendant le traitement par la fluvoxamine et après son arrêt.
+ PHÉNYTOÏNI	E (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)	
	Diminution de l'activité antiarythmique, des concentrations	Précaution d'emploi
	plasmatiques et de la demi-vie de la méxilétine (augmentation de son métabolisme hépatique).	Surveillance clinique, ECG et éventuellement des concentrations plasmatiques de la mexilétine; s'il y a lieu, adaptation de la posologie de la mexilétine pendant le traitement par la phénytoïne et après son arrêt.
+ THÉOPHYLL	INE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)	
	Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage	Précaution d'emploi
	(diminution du métabolisme hépatique de la théophylline).	Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; s'il y a

oir aussi : médicaments sédatifs	
INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
Risque d'inefficacité de la miansérine.	Association DECONSEILLEE
MICONAZOLE	
+ ANTIVITAMINES K	
Avec le miconazole par voie générale et gel buccal : hémorragies imprévisibles, éventuellement graves.	CONTRE-INDICATION
+ HALOFANTRINE	
Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Association DECONSEILLEE Si cela est possible, interrompre l'azolé antifongique. Si l'association ne peut être évitée, contrôle préalable du QT et surveillance ECG monitorée.
+ PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)	
Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne pouvant atteindre des valeurs toxiques. Mécanisme invoqué : inhibition du métabolisme hépatique de la phénytoïne.	Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite.
+ PIMOZIDE	
Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ SULFAMIDES HYPOGLYCÉMIANTS	
Avec le miconazole par voie générale et gel buccal : augmentation de l'effet hypoglycémiant avec survenue possible de manifestations hypoglycémiques, voire de coma.	CONTRE-INDICATION
Risque de diminution des concentrations plasmatiques du midazolam par l'anticonvulsivant.	A prendre en compte
+ ANTIFONGIQUES AZOLÉS	
Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam par diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration de la sédation.	ASDEC - PE Précaution d'emploi avec : - le midazolam IV Surveillance clinique et réduction de la posologie de midazolam en cas de traitement par l'azolé antifongique. Association déconseillée avec : - le midazolam per os.
+ CLARITHROMYCINE	
Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam par diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration de la sédation.	ASDEC - PE Association déconseillée: - avec le midazolam per os Précaution d'emploi : - avec le midazolam IV Surveillance clinique et réduction de la posologie de midazolam en cas de traitement par la clarithromycine.
+ DILTIAZEM	Defending discoult
Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam par diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration de la sédation.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction de la posologie pendant le traitement par le diltiazem.
+ ERYTHROMYCINE	
Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam par diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration de la sédation.	ASDEC - PE Association déconseillée: - avec le midazolam per os Précaution d'emploi avec :
	Précaution d'emploi avec : - avec le midazolam IV. Surveillance clinique et réduction de la po de traitement par l'érythromycine.

153/226

154	
HINHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	T
Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam par diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration de la	ASDEC - PE
sédation.	Précaution d'emploi avec : - le midazolam IV
	Surveillance clinique et réduction de la posologie de midazolam en cas
	de traitement par l'inhibiteur de protéases.
	Association déconseillée avec : - le midazolam per os.
+ MILLEPERTUIS	
Risque de diminution des concentrations plasmatiques de midazolam par le millepertuis.	A prendre en compte
+ OMBITASVIR + PARITAPRÉVIR	
Augmentation des concentrations plasmatiques du midazolam par	CONTRE-INDICATION
diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	
+ RIFAMPICINE	
Risque d'absence d'effet du midazolam, avec diminution très importante de ses concentrations plasmatiques, par augmentation de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE
+ ROXITHROMYCINE	
Majoration légère de la sédation.	A prendre en compte
+ STIRIPENTOL	
Augmentation des concentrations plasmatiques du midazolam par	Précaution d'emploi
diminution de son métabolisme hépatique avec majoration de la sédation.	Surveillance clinique et réduction de la posologie pendant le traitement par le stiripentol.
+ TELAPREVIR	
Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam par	CI - PE
diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration de la sédation.	Contre-indication avec : - le midazolam per os.
	Précaution d'emploi avec :
	- le midazolam IV
	Surveillance clinique et réduction de la posologie de midazolam en cas de traitement par le télaprevir.
+ VERAPAMIL	The state of the s
Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam	Précaution d'emploi
(diminution de son métabolisme hépatique avec majoration de la sédation).	Surveillance clinique et réduction de la posologie de midazolam pendant le traitement par le vérapamil.
MIDECAMYCINE	
Voir aussi : macrolides (sauf spiramycine)	
+ CICLOSPORINE	L British distribution
Risque d'augmentation des concentrations sanguines de ciclosporine et de la créatininémie.	Précaution d'emploi
ciciosponne et de la creatininemie.	Dosage des concentrations sanguines de la ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après l'arrêt du macrolide.
MIDODRINE	
Voir aussi : bradycardisants - sympathomimétiques alpha (voies orale et/ou nasale)	
+ DIGOXINE	
Troubles de l'automatisme (majoration de l'effet bradycardisant de	Association DECONSEILLEE
la midodrine) et troubles de la conduction auriculo-ventriculaire.	Si cette association ne peut être évitée, renforcer la surveillance clinique et ECG.
+ IMAO IRRÉVERSIBLES	
Crises hypertensives (inhibition du métabolisme des amines	CONTRE-INDICATION
pressives). Du fait de la durée d'action des IMAO, cette interaction est encore possible 15 jours après l'arrêt de l'IMAO.	

	100	
MILLEPERTU	IIS	
Voir aussi : médic	aments à l'origine d'un syndrome sérotoninergique	
+ ANTICONVUL	SIVANTS MÉTABOLISÉS	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'anticonvulsivant.	CONTRE-INDICATION
- ANTISÉCRÉT	OIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS	
	Risque d'inefficacité du traitement antisécrétoire par augmentation	A prendre en compte
	de son métabolisme par le millepertuis.	
+ ANTIVITAMIN		
	Diminution des concentrations plasmatiques de l'antivitamine K, en raison de son effet inducteur enzymatique, avec risque de baisse	CONTRE-INDICATION
	d'efficacité voire d'annulation de l'effet dont les conséquences peuvent être éventuellement graves (évènement thrombotique).	En cas d'association fortuite, ne pas interrompre brutalement la prise de millepertuis mais contrôler l'INR avant puis après l'arrêt du millepertuis.
BÉDAQUILIN	E	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de bédaquiline par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
- CARBAMAZE	PINE	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la carbamazepine.	Association DECONSEILLEE
+ COBICISTAT		
	Risque de diminution de l'efficacité du cobicistat par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION
+ CYPROTERO	NE	
	Diminution de l'efficacité du progestatif, par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE
+ DACLATASV	PR	
	Risque de diminution significative des concentrations plasmatiques de daclatasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	CONTRE-INDICATION
+ DASABUVIR		
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques du dasabuvir par le millepertuis.	CONTRE-INDICATION
+ DIGOXINE		
	Diminution de la digoxinémie, en raison de l'effet inducteur enzymatique du millepertuis, avec risque de baisse d'efficacité	CONTRE-INDICATION
	voire d'annulation de l'effet, dont les conséquences peuvent être éventuellement graves (décompensation d'une insuffisance cardiaque).	En cas d'association fortuite, ne pas interrompre brutalement la prise de millepertuis mais contrôler les concentrations plasmatiques (ou l'efficacité) de la digoxine avant puis après l'arrêt du millepertuis.
DOLUTÉGRA	VIR	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de dolutégravir par augmentation de son métabolisme par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE
+ DRONEDARC	NE	
	Diminution importante des concentrations de dronédarone par augmentation de son métabolisme, sans modification notable du métabolite actif.	Association DECONSEILLEE
+ ÉRIBULINE	Risque de diminution des concentrations plasmatiques d'éribuline par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE
+ ESTROPROG	ESTATIFS CONTRACEPTIFS	
	Diminution des concentrations plasmatiques du contraceptif hormonal, en raison de l'effet inducteur enzymatique du millepertuis, avec risque de baisse d'efficacité voire d'annulation de l'effet dont les conséquences peuvent être éventuellement graves (survenue d'une grossesse).	CONTRE-INDICATION

	150	
+ IDÉLALISIB		
	Risque de diminution importante des concentrations plasmatiques d'idélalisib par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE
+ IMAO IRRÉV	ERSIBLES	
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique.	Précaution d'emploi
		Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ IMAO-A RÉV	VERSIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU DE MÉTHYI	LÈNE
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ IMMUNOSU	PPRESSEURS	
	Diminution des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, en raison de l'effet inducteur enzymatique du millepertuis, avec risque de baisse d'efficacité voire d'annulation de l'effet dont les conséquences peuvent être éventuellement graves (rejet de greffe).	CONTRE-INDICATION
+ INHIBITEUR	S DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
	Diminution des concentrations plasmatiques de l'inhibiteur de	CONTRE-INDICATION
	protéases, en raison de l'effet inducteur enzymatique du millepertuis, avec risque de baisse d'efficacité voire d'annulation de l'effet dont les conséquences peuvent être éventuellement graves (baisse de l'efficacité antirétrovirale).	En cas d'association fortuite, ne pas interrompre brutalement la prise de millepertuis mais contrôler les concentrations plasmatiques (ou l'efficacité) de l'inhibiteur de protéases avant puis après l'arrêt du millepertuis.
+ INHIBITEUR	S DES TYROSINE KINASES MÉTABOLISÉS	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'inhibiteur de tyrosine kinase, par augmentation de son métabolisme par le millepertuis.	CONTRE-INDICATION
+ INHIBITEUR	S SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE	
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ IRINOTECAN	V	
	Diminution des concentrations plasmatiques du métabolite actif de l'irinotécan, avec risque d'échec du traitement cytotoxique.	CONTRE-INDICATION
+ ISAVUCONA	NZOLE	
	Diminution des concentrations plasmatiques d'isavuconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	CONTRE-INDICATION
+ ITRACONAZ	OU E	
+ ITTAGONAL	Risque de diminution importante des concentrations plasmatiques d'itraconazole, avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	CONTRE-INDICATION
+ IVABRADINE	= '	
	Risque de diminution de l'efficacité de l'ivabradine, par augmentation de son métabolisme par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE
+ LÉDIPASVIR	<u> </u>	
	Risque de diminution importante des concentrations plasmatiques du lédipasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	CONTRE-INDICATION
+ LOMITAPIDE		
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques du lomitapide.	Association DECONSEILLEE
+ LURASIDON	IE	
. LUMAUDUN	Diminution des concentrations plasmatiques de la lurasidone par	CONTRE-INDICATION

	157	
+ MACITENTAN	V	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de macitentan par augmentation de son métabolisme par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE
+ MARAVIROC		
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de maraviroc pouvant conduire à une perte de la réponse virologique.	Association DECONSEILLEE
+ MIDAZOLAM		
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de midazolam par le millepertuis.	A prendre en compte
+ NEVIRAPINE		
	Risque de diminution significative des concentrations plasmatiques de la névirapine par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	CONTRE-INDICATION
+ OXYCODONE		
	Diminution des concentrations plasmatiques de l'oxycodone par	Association DECONSEILLEE
	augmentation de son métabolisme par le millepertuis.	Adaptation éventuelle de la posologie de l'oxycodone .
+ PROGESTAT	IFS CONTRACEPTIFS	
	Diminution des concentrations plasmatiques du contraceptif hormonal, en raison de l'effet inducteur enzymatique du millepertuis, avec risque de baisse d'efficacité voire d'annulation de l'effet dont les conséquences peuvent être éventuellement graves (survenue d'une grossesse).	CONTRE-INDICATION
+ PROPAFENO	NE	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la propafénone par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG. S'il y a lieu, adaptation de la posologie de la propafénone pendant l'association et après l'arrêt du millepertuis.
+ QUETIAPINE		
	Diminution très importante des concentrations plasmatiques de quétiapine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur, avec risque d'inefficacité.	Association DECONSEILLEE
+ RÉGORAFÉN	IIB	
	Diminution des concentrations plasmatiques de régorafenib par augmentation de son métabolisme par le millepertuis	Association DECONSEILLEE
+ RILPIVIRINE		
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de rilpivirine par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	CONTRE-INDICATION
+ SIMÉPRÉVIR		
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de simeprévir par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE
+ SIMVASTATII	NE	
	Diminution de l'efficacité de l'hypocholestérolémiant par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE
+ SOFOSBUVIF	<u> </u>	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de	Association DECONSEILLEE
	sofosbuvir par diminution de son absorption intestinale par le millepertuis.	
+ TELAPREVIR	millepertuis.	

+ TELITHROMYCINE Diminution des concentrations plasmatiques de la télithromycine, **Association DECONSEILLEE** avec risque d'échec du traitement anti-infectieux, par augmentation du métabolisme hépatique de la télithromycine par le millepertuis. + THÉOPHYLLINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) CONTRE-INDICATION Diminution des concentrations plasmatiques de la théophylline, en raison de l'effet inducteur enzymatique du millepertuis, avec risque En cas d'association fortuite, ne pas interrompre brutalement la prise de de baisse d'efficacité voire d'annulation de l'effet dont les millepertuis mais contrôler les concentrations plasmatiques (ou conséquences peuvent être éventuellement graves (survenue d'un l'efficacité) du médicament associé avant puis après l'arrêt du trouble ventilatoire obstructif). millepertuis + TICAGRELOR CONTRE-INDICATION Risque de diminution importante des concentrations plasmatiques de ticagrelor par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis, avec diminution de son effet thérapeutique. + ULIPRISTAL Association DECONSEILLEE Risque de diminution de l'effet de l'ulipristal, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. Préférer une alternative thérapeutique peu ou pas métabolisée. + VERAPAMIL CONTRE-INDICATION Réduction importante des concentrations de vérapamil, avec risque de perte de son effet thérapeutique + VISMODÉGIB CONTRE-INDICATION Risque de diminution des concentrations plasmatiques de vismodégib + VORICONAZOLE Réduction importante des concentrations de voriconazole, avec CONTRE-INDICATION risque de perte de son effet thérapeutique. **MINÉRALOCORTICOÏDES** (desoxycortone, fludrocortisone) + ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des Précaution d'emploi corticoïdes par augmentation de leur métabolisme hépatique par Surveillance clinique et biologique ; adaptation de la posologie des l'inducteur : les conséquences sont particulièrement importantes corticoïdes pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt. chez les addisoniens traités par l'hydrocortisone et en cas de transplantation. + RIFAMPICINE Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des Précaution d'emploi corticoïdes par augmentation de leur métabolisme hépatique par la Surveillance clinique et biologique ; adaptation de la posologie des rifampicine ; les conséquences sont particulièrement importantes corticoïdes pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt. chez les addisoniens traités par l'hydrocortisone et en cas de transplantation. MITOMYCINE C Voir aussi : cytotoxiques + VINCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES Risque de majoration de la toxicité pulmonaire de la mitomycine et A prendre en compte des vinca-alcaloïdes. **MITOTANE** + DASABUVIR CONTRE-INDICATION Risque de diminution des concentrations plasmatiques du dasabuvir par le mitotane. + SPIRONOLACTONE CONTRE-INDICATION Risque de blocage de l'action du mitotane par la spironolactone.

MIZOLASTINE Voir aussi : médicaments atropiniques - médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes - médicaments sédatifs - torsadogènes (sauf antiparasitaires, neuroleptiques, méthadone) + CLARITHROMYCINE Risque de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades CONTRE-INDICATION de pointes + ERYTHROMYCINE CONTRE-INDICATION Risque de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes + INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Risque de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades **CONTRE-INDICATION** de pointes + ITRACONAZOLE CONTRE-INDICATION Risque de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades + KETOCONAZOLE Risque de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades CONTRE-INDICATION + TELITHROMYCINE CONTRE-INDICATION Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes **MOCLOBEMIDE** Voir aussi : IMAO-A réversibles, y compris linezolide et bleu de méthylène - médicaments à l'origine d'un syndrome sérotoninergique + CIMETIDINE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à Précaution d'emploi 800 mg/j : augmentation des concentrations du moclobémide, par Surveillance clinique avec adaptation éventuelle de la posologie de diminution de son métabolisme hépatique. moclobémide. **MODAFINIL** + CICLOSPORINE Association DECONSEILLEE Risque de diminution des concentrations sanguines et de l'efficacité de l'immunosuppresseur. + ESTROPROGESTATIFS CONTRACEPTIFS Risque de diminution de l'efficacité contraceptive, pendant le Association DECONSEILLEE traitement et un cycle après l'arrêt du traitement par le modafinil, en Utiliser des contraceptifs oraux normodosés ou une autre méthode raison de son potentiel inducteur enzymatique. contraceptive. + SOFOSBUVIR Risque de diminution des concentrations plasmatiques de **Association DECONSEILLEE** sofosbuvir par diminution de son absorption intestinale par le modafinil. **MONTELUKAST** + ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Risque de baisse de l'efficacité du montélukast par augmentation Précaution d'emploi de son métabolisme hépatique par l'inducteur. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antiasthmatique pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt. + RIFAMPICINE

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antiasthmatique pendant le traitement par la rifampicine et après son

159/226

Risque de baisse de l'efficacité du montélukast par augmentation

de son métabolisme hépatique par la rifampicine.

MORPHINE Voir aussi : analgésiques morphiniques agonistes - analgésiques morphiniques de palier III - morphiniques - médicaments sédatifs + RIFAMPICINE Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la Précaution d'emploi morphine et de son métabolite actif. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la morphine pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt. **MORPHINIQUES** (alfentanil, buprenorphine, codeine, dextromethorphane, dextromoramide, dihydrocodeine, ethylmorphine, fentanyl, hydromorphone, methadone, morphine, nalbuphine, nalméfène, naloxone, naltrexone, noscapine, oxycodone, pentazocine, pethidine, phenoperidine, pholoodine, remifentanil, sufentanil, tramadol) + BARBITURIQUES Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en A prendre en compte cas de surdosage. + BENZODIAZÉPINES ET APPARENTÉS Risque majoré de dépression respiratoire, pouvant être fatale en A prendre en compte **MORPHINIQUES AGONISTES-ANTAGONISTES** (buprenorphine, nalbuphine, pentazocine) + ANALGÉSIQUES MORPHINIQUES DE PALIER II Association DECONSEILLEE Diminution de l'effet antalgique par blocage compétitif des récepteurs, avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage. + ANALGÉSIQUES MORPHINIQUES DE PALIER III CONTRE-INDICATION Diminution de l'effet antalgique par blocage compétitif des récepteurs, avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage. + ANTITUSSIFS MORPHINIQUES VRAIS Diminution de l'effet antalgique ou antitussif du morphinique, par Association DECONSEILLEE blocage compétitif des récepteurs, avec risque d'apparition d'un syndrome de sevrage. + METHADONE CONTRE-INDICATION Diminution de l'effet de la méthadone par blocage compétitif des récepteurs + MORPHINIQUES ANTAGONISTES PARTIELS Risque de diminution de l'effet antalgique et/ou d'apparition d'un CONTRE-INDICATION syndrome de sevrage. **MORPHINIQUES ANTAGONISTES PARTIELS** (nalméfène, naltrexone) + ANALGÉSIQUES MORPHINIQUES DE PALIER II Risque de diminution de l'effet antalgique. Association DECONSEILLEE + ANALGÉSIQUES MORPHINIQUES DE PALIER III Risque de diminution de l'effet antalgique. CONTRE-INDICATION + MORPHINIQUES AGONISTES-ANTAGONISTES CONTRE-INDICATION Risque de diminution de l'effet antalgique et/ou d'apparition d'un syndrome de sevrage. + MORPHINIQUES EN TRAITEMENT DE SUBSTITUTION CONTRE-INDICATION Risque d'apparition d'un syndrome de sevrage.

MORPHINIQUES EN TRAITEMENT DE SUBSTITUTION (buprenorphine, methadone) + MORPHINIQUES ANTAGONISTES PARTIELS CONTRE-INDICATION Risque d'apparition d'un syndrome de sevrage. MYCOPHENOLATE MOFETIL + ANTISÉCRÉTOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution des concentrations de l'acide mycophénolique d'environ A prendre en compte un tiers, avec risque potentiel de baisse d'efficacité. + FLUOROQUINOLONES Diminution des concentrations de l'acide mycophénolique d'environ A prendre en compte un tiers, avec risque potentiel de baisse d'efficacité. + PÉNICILLINES A Diminution des concentrations de l'acide mycophénolique d'environ A prendre en compte un tiers, avec risque potentiel de baisse d'efficacité. + VACCINS VIVANTS ATTÉNUÉS Risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle. **CONTRE-INDICATION** Et pendant les 3 mois suivant l'arrêt du traitement. **MYCOPHENOLATE SODIQUE** + VACCINS VIVANTS ATTÉNUÉS CONTRE-INDICATION Risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle. Et pendant les 3 mois suivant l'arrêt du traitement. **NEBIVOLOL** Voir aussi : antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - bradycardisants - bêta-bloquants (sauf esmolol) - bêta-bloquants (sauf esmolol) - bêta-bloquants dans l'insuffisance cardiaque - médicaments abaissant la pression artérielle + FLUOXETINE Risque de majoration des effets indésirables du nébivolol avec Précaution d'emploi notamment bradycardie excessive, par inhibition de son Surveillance clinique accrue ; si besoin, adaptation de la posologie du métabolisme par l'antidépresseur. nébivolol pendant la durée du traitement par l'antidépresseur et après son arrêt. + PAROXETINE Risque de majoration des effets indésirables du nébivolol avec Précaution d'emploi notamment bradycardie excessive, par inhibition de son Surveillance clinique accrue ; si besoin, adaptation de la posologie du métabolisme par l'antidépresseur. nébivolol pendant la durée du traitement par l'antidépresseur et après son arrêt **NEUROLEPTIQUES** (acepromazine, aceprometazine, alimemazine, alizapride, amisulpride, aripiprazole, asenapine, carpipramine, chlorproethazine, chlorpromazine, clozapine, cyamemazine, droperidol, fluanisone, flupentixol, fluphenazine, haloperidol, levomepromazine, loxapine, metoclopramide, olanzapine, oxomemazine, paliperidone, penfluridol, perphenazine, pimozide, pipamperone, piperazine, pipotiazine, prochlorperazine, promethazine, propericiazine, risperidone, sulpiride, sultopride, thioproperazine, tiapride, trifluoperazine, trifluperidol, zuclopenthixol) + BÊTA-BLOQUANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE Effet vasodilatateur et risque d'hypotension, notamment A prendre en compte orthostatique (effet additif). + LITHIUM Risque d'apparition de signes neuropsychiques évocateurs d'un Précaution d'emploi syndrome malin des neuroleptiques ou d'une intoxication au lithium. Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. + ORLISTAT Risque d'échec thérapeutique en cas de traitement concomitant par A prendre en compte orlistat

NEUROLEPTIQUES ANTIÉMÉTIQUES (alizapride, metoclopramide) + DOPAMINERGIQUES CONTRE-INDICATION Antagonisme réciproque entre le dopaminergique et le neuroleptique Utiliser un antiémétique dénué d'effets extrapyramidaux. + LEVODOPA CONTRE-INDICATION Antagonisme réciproque entre la lévodopa et le neuroleptique Utiliser un antiémétique dénué d'effets extrapyramidaux. **NEUROLEPTIQUES ANTIPSYCHOTIQUES (SAUF CLOZAPINE)** (amisulpride, aripiprazole, asenapine, carpipramine, chlorpromazine, cyamemazine, droperidol, fluphenazine, haloperidol, levomepromazine, loxapine, olanzapine, paliperidone, penfluridol, perphenazine, pimozide, pipamperone, pipotiazine, prochlorperazine, propericiazine, risperidone, sulpiride, sultopride, thioproperazine, tiapride, trifluoperazine, trifluperidol, zuclopenthixol) + ANTIPARKINSONIENS DOPAMINERGIQUES Antagonisme réciproque du dopaminergique et des neuroleptiques. **Association DECONSEILLEE** Le dopaminergique peut provoquer ou aggraver les troubles psychotiques. En cas de nécessité d'un traitement par neuroleptiques chez le patient parkinsonien traité par dopaminergique, ces derniers doivent être diminués progressivement jusqu'à l'arrêt (leur arrêt brutal expose à un risque de "syndrome malin des neuroleptiques") + DOPAMINERGIQUES, HORS PARKINSON Antagonisme réciproque de l'agoniste dopaminergique et des CONTRE-INDICATION neuroleptiques. + LEVODOPA Association DECONSEILLEE Antagonisme réciproque de la lévodopa et des neuroleptiques. Chez le patient parkinsonien, utiliser les doses minimales efficaces de chacun des deux médicaments. NEUROLEPTIQUES SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES (amisulpride, chlorpromazine, cyamemazine, droperidol, fluphenazine, haloperidol, levomepromazine, pimozide, pipamperone, pipotiazine, sulpiride, sultopride, tiapride, zuclopenthixol) + MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de CI - ASDEC torsades de pointes Contre-indication: - avec le citalopram, la dompéridone, l'escitalopram, l'hydroxyzine et la pipéraquine. Association déconseillée: - avec les autres médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes **NEVIRAPINE** Voir aussi : inducteurs enzymatiques + AMPRÉNAVIR (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSAMPRÉNAVIR) Risque de baisse de l'efficacité de l'amprénavir. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. + ANTIVITAMINES K Diminution de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son Précaution d'emploi métabolisme hépatique. Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K. + ATAZANAVIR Risque de baisse de l'efficacité de l'atazanavir par augmentation de **Association DECONSEILLEE** son métabolisme hépatique Si l'association s'avère nécessaire, adaptation posologique de l'atazanavir avec surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association + FLUCONAZOLE Doublement des concentrations de névirapine avec risque Précaution d'emploi d'augmentation de ses effets indésirables. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la névirapine. + INDINAVIR Risque de baisse de l'efficacité de l'indinavir. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.

+ KETOCONAZOLE Augmentation des concentrations plasmatiques de névirapine par CONTRE-INDICATION diminution de son métabolisme hépatique par le kétoconazole, d'une part, et diminution des concentrations plasmatiques du kétoconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par la névirapine, d'autre part. + MILLEPERTUIS Risque de diminution significative des concentrations plasmatiques **CONTRE-INDICATION** de la névirapine par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis. + RIFAMPICINE Association DECONSEILI FF Diminution des concentrations plasmatiques de la névirapine par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine. + VORICONAZOLE Risque de baisse de l'efficacité du voriconazole par augmentation Association DECONSEILLEE de son métabolisme hépatique par la névirapine Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie du voriconazole pendant l'association **NICARDIPINE** Voir aussi : antagonistes des canaux calciques - antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - dihydropyridines - médicaments abaissant la pression artérielle + IMMUNOSUPPRESSEURS Augmentation des concentrations sanguines de Précaution d'emploi l'immunodépresseur, par inhibition de son métabolisme, Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur. contrôle de la fonction rénale et adaptation de sa posologie pendant le traitement et après l'arrêt. **NIFEDIPINE** Voir aussi : antagonistes des canaux calciques - antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - dihydropyridines - médicaments abaissant la pression artérielle + CICLOSPORINE Association DECONSEILLEE Risque d'addition d'effets indésirables à type de gingivopathies. Utiliser une autre dihydropyridine. + CIMETIDINE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à Précaution d'emploi 800 mg/j : augmentation de l'effet hypotenseur de la nifédipine par Surveillance clinique accrue : adapter la posologie de la nifédipine inhibition de son métabolisme hépatique par la cimétidine. pendant le tratiement par la cimétidine et après son arrêt. + DILTIAZEM CONTRE-INDICATION Augmentation importantes des concentrations de nifédipine par diminution de son métabolisme hépatique par le diltiazem, avec risque d'hypotension sévère. **NIMODIPINE** Voir aussi : antagonistes des canaux calciques - antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - dihydropyridines - médicaments abaissant la pression artérielle + ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du **Association DECONSEILLEE** calcium par augmentation de son métabolisme hépatique par Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'inducteur l'antagoniste du calcium pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt. + RIFAMPICINE Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du Association DECONSEILLEE calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt. + VALPROÏQUE (ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPROMIDE Avec la nimodipine par voie orale, et par extrapolation, par voie A prendre en compte injectable : risque de majoration de l'effet hypotenseur de la nimodipine par augmentation de ses concentrations plasmatiques (diminution de son métabolisme par l'acide valproïque) **NORFLOXACINE** Voir aussi : fluoroquinolones - médicaments abaissant le seuil épileptogène - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants + CAFEINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de caféine, par diminution du métabolisme hépatique de la caféine.

A prendre en compte

+ MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de Précaution d'emploi torsades de pointes. Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association. + THÉOPHYLLINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage Précaution d'emploi (diminution du métabolisme de la théophylline). Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie. **NORTRIPTYLINE** Voir aussi : antidépresseurs imipraminiques - médicaments abaissant le seuil épileptogène - médicaments atropiniques - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique + BUPROPION Risque d'augmentation des effets indésirables de la nortriptyline Précaution d'emploi par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion. Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la nortriptyline pendant le traitement par le bupropion. **NOSCAPINE** Voir aussi : antitussifs morphine-like - morphiniques - médicaments sédatifs + ANTIVITAMINES K **Association DECONSEILLEE** Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique **OLANZAPINE** Voir aussi : médicaments sédatifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique - neuroleptiques - neuroleptiques antipsychotiques (sauf clozapine) + CARBAMAZEPINE Risque de diminution des concentrations plasmatiques de Précaution d'emploi l'olanzapine et de son efficacité thérapeutique, par augmentation de Surveillance clinique, et si besoin, adaptation posologique de son métabolisme hépatique par la carbamazépine. l'olanzapine. + FLUVOXAMINE Augmentation des concentrations de l'olanzapine, avec risque de Précaution d'emploi majoration des effets indésirables, par diminution de son Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie de métabolisme hépatique par la fluvoxamine. l'olanzapine pendant le traitement par fluvoxamine **OLAPARIB** + INDUCTEURS ENZYMATIQUES Association DECONSEILLEE Diminution, éventuellement très importante selon l'inducteur, des concentrations plasmatiques de l'olaparib par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. + INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4 Augmentation des concentrations plasmatiques de l'olaparib par Association DECONSEILLEE diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur. OMBITASVIR + PARITAPRÉVIR (ombitasvir, paritaprévir) + ACIDE FUSIDIQUE Augmentation des concentrations plasmatiques de l'acide fusidique CONTRE-INDICATION par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie. + ALCALOÏDES DE L'ERGOT DE SEIGLE VASOCONSTRICTEURS CONTRE-INDICATION Augmentation des concentrations plasmatiques de l'alcaloïde de l'ergot de seigle vasoconstricteur par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie. + ALFUZOSINE CONTRE-INDICATION Augmentation des concentrations plasmatiques de l'afuzosine par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie. + AMIODARONE Augmentation des concentrations plasmatiques de l'amiodarone CONTRE-INDICATION par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.

+ ATORVASTAT	TINE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'atorvastatine par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
+ COLCHICINE		
1 002002	Augmentation des concentrations plasmatiques de la colchicine par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION Contre-indication: - chez les patients insuffisants rénaux et/ou hépatiques.
+ ETHINYLESTI	RADIOL	
	Augmentation de l'hépatotoxicité.	CONTRE-INDICATION
+ INDUCTEURS	ENZYMATIQUES	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la bithérapie par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION
+ INHIBITEURS	PUISSANTS DU CYP3A4	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la bithérapie par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	CONTRE-INDICATION Contre-indication: - sauf avec le ritonavir.
+ MIDAZOLAM	Augmentation des concentrations plasmatiques du midazolam par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
+ PIMOZIDE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques du pimozide par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
+ QUETIAPINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la quétiapine par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
+ QUINIDINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la quinidine par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
+ SILDENAFIL		
	Augmentation des concentrations plasmatiques du sildénafil par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
+ SIMVASTATIN	IE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la simvastatine par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
+ TICAGRELOR		
	Augmentation des concentrations plasmatiques du ticagrélor par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
OMEPRAZOL		
+ DIGOXINE	crétoires inhibiteurs de la pompe à protons	
T DIOUXINE	Augmentation modérée de la digoxinémie par majoration de son absorption par l'oméprazole.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et de la digoxinémie, particulièrement chez le sujet âgé.
+ TACROLIMUS		
	Augmentation des concentrations sanguines du tacrolimus.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines du tacrolimus, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.

	166	
ONDANSETR	ON	
+ APOMORPHII	NF	
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Des hypotensions sévères et des pertes de connaissance ont été rapportées lors de l'association d'ondansetron avec l'apomorphine.	CONTRE-INDICATION
+ MÉDICAMENT	│ TS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POI	NTFS
· MEDIOAMEN	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de	Précaution d'emploi
	torsades de pointes.	Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association.
+ TRAMADOL		
	Diminution de l'intensité et de la durée de l'effet analgésique du tramadol et risque de diminution de l'effet antiémétique de l'ondansétron.	A prendre en compte
OR		
+ INHIBITEURS	DE L'ENZYME DE CONVERSION	
	Avec les sels d'or administrés par voie IV : risque de réaction «nitritoïde» à l'introduction de l'IEC (nausées, vomissements, effets vasomoteurs à type de flush, hypotension, éventuellement collapsus).	A prendre en compte
ORGANOPLA	ATINES	
(carboplatine, cisp	platine, oxaliplatine)	
+ AMINOSIDES		
	Addition des effets néphrotoxiques et/ou ototoxiques, notamment en cas d'insuffisance rénale préalable.	A prendre en compte
+ DIURÉTIQUES	S DE L'ANSE	
	Risque d'addition des effets ototoxiques et/ou néphrotoxiques.	A prendre en compte
ORLISTAT		
+ AMIODARON	E	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'amiodarone et de son métabolite actif.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, ECG.
+ ANTIDÉPRES	SEURS IMIPRAMINIQUES	
	Risque d'échec thérapeutique en cas de traitement concomitant par orlistat.	A prendre en compte
+ ANTIVITAMIN	ES K	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par l'orlistat et après son arrêt.
+ CICLOSPORII	NE	
	Diminution des concentrations sanguines de ciclosporine par diminution de son absorption intestinale, avec risque de perte de l'activité immunosuppressive.	Association DECONSEILLEE Prendre l'orlistat à distance de la ciclosporine (au moins 3 heures). Contrôle renforcé des dosages sanguins de ciclosporine, notamment en début d'association, et lors d'augmentation éventuelle de la posologie de l'orlistat.
+ HORMONES	THYROÏDIENNES	
	Risque de déséquilibre du traitement thyroïdien substitutif en cas de traitement par orlistat.	A prendre en compte
+ INHIBITEURS	SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE	
	Risque d'échec thérapeutique en cas de traitement concomitant par orlistat.	A prendre en compte
+ LITHIUM	Piggue d'éphoe thérapoutique en con de traitement concernitt	A prendra an compto
	Risque d'échec thérapeutique en cas de traitement concomitant par orlistat.	A prendre en compte

167	
+ MÉDICAMENTS MIXTES ADRÉNERGIQUES-SÉROTONINERGIQUES	
Risque d'échec thérapeutique en cas de traitement concomitant par orlistat.	A prendre en compte
NEUROL ERTIQUES	
+ NEUROLEPTIQUES Risque d'échec thérapeutique en cas de traitement concomitant par orlistat.	A prendre en compte
+ VITAMINE D	
Diminution de l'absorption de la vitamine D.	A prendre en compte
ORNIDAZOLE Voir aussi : antabuse (réaction)	
+ FLUOROURACILE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AUTRES FLUOROPYRI	MIDINES)
Augmentation de la toxicité du fluoro-uracile par diminution de sa clairance.	A prendre en compte
OXCARBAZEPINE	
Voir aussi : anticonvulsivants métabolisés - hyponatrémiants - inducteurs enzymatiques	
+ ESTROGÈNES NON CONTRACEPTIFS	
Risque de diminution de l'efficacité du traitement hormonal, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'oxcarbazépine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du traitement hormonal pendant le traitement par l'oxcarbazépine et après son arrêt.
+ LAMOTRIGINE	
Diminution des concentrations de la lamotrigine avec risque de moindre efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'oxcarbazépine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques, avec adaptation de la posologie de la lamotrigine si besoin.
+ PÉRAMPANEL	
Diminution de moitié des concentrations de pérampanel et légère augmentation de celles de l'oxcarbazépine.	A prendre en compte
+ TOPIRAMATE	
Risque de diminution des concentrations du topiramate avec risque de moindre efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'oxcarbazépine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, et si besoin, adaptation posologique du topiramate pendant le traitement par l'oxcarbazépine et après son arrêt.
OXPRENOLOL	
Voir aussi : antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - bradycardisants - bêta-bloquants (sa abaissant la pression artérielle	auf esmolol et sotalol) - bêta-bloquants (sauf esmolol) - médicaments
+ ERGOTAMINE	
Ergotisme : quelques cas de spasme artériel avec ischémie des extrémités ont été observés (addition d'effets vasculaires).	Précaution d'emploi Surveillance clinique renforcée, en particulier pendant les premières semaines de l'association.
OXYCODONE	
Voir aussi : analgésiques morphiniques agonistes - analgésiques morphiniques de palier	III - morphiniques - médicaments sédatifs - substrats à risque du CYP3A4
+ INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
Diminution des concentrations plasmatiques de l'oxycodone par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE Adaptation éventuelle de la posologie d'oxycodone .
+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4	
Augmentation des concentrations plasmatiques de l'oxycodone.	Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie d'oxycodone pendant la durée du traitement par l'inhibiteur enzymatique.
+ MILLEPERTUIS	
Diminution des concentrations plasmatiques de l'oxycodone par augmentation de son métabolisme par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE Adaptation éventuelle de la posologie de l'oxycodone .

PARACETAMOL

+ ANTIVITAMINES K

Risque d'augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique en cas de prise de paracétamol aux doses maximales (4 g/j) pendant au moins 4 jours.

Précaution d'emploi

Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le paracétamol et après son arrêt.

PAROXETINE

Voir aussi : hyponatrémiants - inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine - médicaments abaissant le seuil épileptogène - médicaments à l'origine d'un syndrome sérotoninergique

+ ATOMOXETINE

Risque d'augmentation des effets indésirables de l'atomoxétine, par diminution importante de son métabolisme hépatique.

Association DECONSEILLEE

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'atomoxétine pendant le traitement par l'inhibiteur et après son arrêt.

+ CARBAMAZEPINE

Augmentation des concentrations plasmatiques de carbamazépine avec signes de surdosage.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques de carbamazépine et réduction éventuelle de la posologie de la carbamazépine pendant le traitement par l'antidépresseur sérotoninergique et après son arrêt.

+ MEQUITAZINE

Risque de majoration des effets indésirables de la méquitazine, par inhibition de son métabolisme par l'inhibiteur enzymatique.

Association DECONSEILLEE

+ METOPROLOL

Risque de majoration des effets indésirables du métoprolol, avec notamment bradycardie excessive, par inhibition de son métabolisme par la paroxétine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique accrue ; si besoin, adaptation de la posologie du métoprolol pendant la durée du traitement par la paroxétine et après son arrêt.

+ NEBIVOLOL

Risque de majoration des effets indésirables du nébivolol avec notamment bradycardie excessive, par inhibition de son métabolisme par l'antidépresseur.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique accrue ; si besoin, adaptation de la posologie du nébivolol pendant la durée du traitement par l'antidépresseur et après son arrêt.

+ PIMOZIDE

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

CONTRE-INDICATION

+ RISPERIDONE

Augmentation de la fraction active de la rispéridone par diminution de son métabolisme hépatique par la paroxétine, avec risque de majoration des effets indésirables.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et, si besoin, adaptation posologique de la rispéridone.

+ TAMOXIFENE

Baisse de l'efficacité du tamoxifène, par inhibition de la formation de son métabolite actif par la paroxétine.

Association DECONSEILLEE

PEFLOXACINE

Voir aussi : fluoroquinolones - médicaments abaissant le seuil épileptogène - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants

+ THÉOPHYLLINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)

Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage (diminution du métabolisme de la théophylline).

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie.

PEG-INTERFERON ALFA-2A

+ TELBIVUDINE

Risque majoré de neuropathies périphériques.

CONTRE-INDICATION

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr 168/226

PEMETREXED + ACIDE ACETYLSALICYLIQUE Risque de majoration de la toxicité du pemetrexed (diminution de ASDEC - PE sa clairance rénale par l'acide acétylsalicylique à doses anti-Association déconseillée : - en cas de fonction rénale faible à modérée . Précaution d'emploi : en cas de fonction rénale normale. Surveillance biologique de la fonction rénale. + ANTI-INFLAMMATOIRES NON STÉROÏDIENS Risque de majoration de la toxicité du pemetrexed (diminution de ASDEC - PE sa clairance rénale par les AINS). Association déconseillée : en cas de fonction rénale faible à modérée. Précaution d'emploi : - en cas de fonction rénale normale. Surveillance biologique de la fonction rénale. **PÉNEMS** (ertapenem, imipenem, meropenem) + VALPROÏQUE (ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPROMIDE Association DECONSEILLEE Risque de survenue de crises convulsives, par diminution rapide des concentrations plasmatiques de l'acide valproïque, pouvant devenir indétectables. **PENICILLAMINE** Voir aussi : substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants + FER Diminution de l'absorption digestive de la pénicillamine. Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance de la pénicillamine (plus de 2 heures. si possible). **PÉNICILLINES** (amoxicilline, ampicilline, bacampicilline, benethamine-penicilline, benzylpenicilline, cloxacilline, dicloxacilline, mezlocilline, oxacilline, phenoxymethylpenicilline, piperacilline, pivampicilline, témocilline, ticarcilline) + METHOTREXATE Augmentation des effets et de la toxicité hématologique du **Association DECONSEILLEE** méthotrexate : inhibition de la sécrétion tubulaire rénale du méthotrexate par les pénicillines. PÉNICILLINES A (amoxicilline, ampicilline, bacampicilline, pivampicilline, ticarcilline) + ALLOPURINOL Risque accru de réactions cutanées. A prendre en compte + MYCOPHENOLATE MOFETIL Diminution des concentrations de l'acide mycophénolique d'environ A prendre en compte un tiers, avec risque potentiel de baisse d'efficacité. **PENTAMIDINE** Voir aussi : antiparasitaires susceptibles de donner des torsades de pointes - médicaments néphrotoxiques - médicaments susceptibles de donner des torsades de + DIDANOSINE Risque majoré de survenue de pancréatite par addition d'effets Précaution d'emploi indésirables Surveillance de l'amylasémie. Ne pas associer si l'amylasémie est à la limite supérieure de la normale. + FOSCARNET Risque d'hypocalcémie sévère. Précaution d'emploi Surveillance de la calcémie et supplémentation si nécessaire. + STAVUDINE Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par Précaution d'emploi addition d'effets indésirables. Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.

	170	
+ ZALCITABINE	•	
	Risque accru de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
ENTOSTATI	NE	
Voir aussi : cytotox	xiques	
- CYCLOPHOSI	PHAMIDE	
	Majoration du risque de toxicité pulmonaire pouvant être fatale.	Association DECONSEILLEE
FLUDARABIN	 E	
	Majoration du risque de toxicité pulmonaire pouvant être fatale.	Association DECONSEILLEE
PENTOXIFYL	LINE	
ANTIVITAMINI	ES K	
	Augmentation du risque hémorragique.	Précaution d'emploi
		Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la pentoxifylline et 8 jours après son arrêt.
+ THÉOPHYLLII	NE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)	
	Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage (compétition au niveau du métabolisme hépatique de la théophylline).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement par la pentoxifylline et après son arrêt.
PÉRAMPANE	L	
Voir aussi : anticor	nvulsivants métabolisés - médicaments sédatifs	
ANTICONVUL	SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
	Diminution importante (jusqu'aux deux-tiers) des concentrations de pérampanel.	A prendre en compte
+ OXCARBAZEI	PINE	
	Diminution de moitié des concentrations de pérampanel et légère augmentation de celles de l'oxcarbazépine.	A prendre en compte
+ PROGESTATI	FS CONTRACEPTIFS	
	Pour des doses de pérampanel >= 12 mg/jour : Risque de	Association DECONSEILLEE
	diminution de l'efficacité contraceptive.	Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique.
+ RIFAMPICINE		
	Diminution importante (jusqu'aux deux-tiers) des concentrations de pérampanel.	A prendre en compte
PETHIDINE Voir aussi : analgé syndrome sérotoni		III - morphiniques - médicaments sédatifs - médicaments à l'origine d'un
+ IMAO IRRÉVE	RSIBLES	
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	CONTRE-INDICATION
· IMAO-A RÉVE	│ FRSIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU DE MÉTHYI	 LÈNE
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	CONTRE-INDICATION
+ IMAO-B		
	Manifestations d'excitation centrale évoquant un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.	CONTRE-INDICATION

PHENOBARBITAL

Voir aussi : anticonvulsivants inducteurs enzymatiques - anticonvulsivants métabolisés - barbituriques - inducteurs enzymatiques - médicaments sédatifs - phénobarbital (et, par extrapolation, primidone)

+ ACIDE CHOLIQUE

Effet antagoniste du phénobarbital.

CONTRE-INDICATION

PHÉNOBARBITAL (ET, PAR EXTRAPOLATION, PRIMIDONE)

(phenobarbital, primidone)

+ CARBAMAZEPINE

Diminution progressive des concentrations plasmatiques de carbamazépine et de son métabolite actif sans modification apparente de l'efficacité anticomitiale.

A prendre en compte

Prudence quant à l'interprétation des concentrations plasmatiques.

+ FELBAMATE

Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du felbamate et augmentation des concentrations plasmatiques du phénobarbital, avec risque de surdosage.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques de phénobarbital avec adaptation de la posologie si besoin.

+ FOLATES

Diminution des concentrations plasmatiques du phénobarbital, par augmentation de son métabolisme dont les folates représentent un des cofacteurs.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques, et adaptationn, s'il y a lieu, de la posologie du phénobarbital pendant la supplémentation folique et après son arrêt.

+ IFOSFAMIDE

Risque de majoration de la neurotoxicité de l'ifosfamide par augmentation de son métabolisme hépatique par le phénobarbital.

Association DECONSEILLEE

+ METOPROLOL

Diminution des concentrations plasmatiques du métoprolol avec réduction de ses effets cliniques (augmentation de son métabolisme hépatique).

A prendre en compte

+ PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)

En cas de traitement antérieur par le phénobarbital ou la primidone, et adjonction de phénytoïne, augmentation des concentrations plasmatiques de phénobarbital pouvant entraîner des signes toxiques (inhibition du métabolisme par compétition).

En cas de traitement antérieur par la phénytoïne et adjonction de phénobarbital ou de primidone, variations imprévisibles :
- les concentrations plasmatiques de phénytoïne sont le plus

- les concentrations plasmatiques de phénytoïne sont le plus souvent diminuées (augmentation du métabolisme) sans que cette diminution affecte défavorablement l'activité anticonvulsivante. A l'arrêt du phénobarbital ou de la primidone, possibilité d'effets toxiques de la phénytoïne
- il peut arriver que les concentrations de phénytoïne soient augmentées (inhibition du métabolisme par compétition).

A prendre en compte

+ PROPRANOLOL

Diminution des concentrations plasmatiques du propranolol avec réduction de ses effets cliniques (augmentation de son métabolisme hépatique).

A prendre en compte

+ VALPROÏQUE (ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPROMIDE

Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru d'encéphalopathie.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique régulière.

PHENYLBUTAZONE

Voir aussi : anti-inflammatoires non stéroïdiens - hyperkaliémiants

+ ANTIVITAMINES K

Pour toutes les formes de phénylbutazone, y compris locales : augmentation du risque hémorragique (inhibition de la fonction plaquettaire et agression de la muqueuse gastroduodénale par les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

CONTRE-INDICATION

+ SODIUM (AUROTHIOPROPANOLSULFONATE DE)

Pour toutes les formes de phénylbutazone, y compris locales : majoration du risque d'aplasie médullaire.

Association DECONSEILLEE

Utiliser de préférence un autre AINS moins interactif.

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus 171/226

+ SULFAMIDES HYPOGLYCÉMIANTS

Pour toutes les formes de phénylbutazone, y compris locales : augmentation de l'effet hypoglycémiant des sulfamides par diminution de leur métabolisme hépatique.

Association DECONSEILLEE

Utiliser de préférence un autre anti-inflammatoire moins interactif; sinon, prévenir le patient et renforcer l'autosurveillance glycémique; adapter éventuellement la posologie pendant le traitement par l'anti-inflammatoire et après son arrêt.

PHENYTOINE

Voir aussi : anticonvulsivants inducteurs enzymatiques - anticonvulsivants métabolisés - inducteurs enzymatiques - phénytoïne (et, par extrapolation, fosphénytoïne)

+ VALPROÏQUE (ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPROMIDE

Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru d'encéphalopathie.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique régulière.

PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)

(fosphenytoine, phenytoine)

+ AMIODARONE

Augmentation des concentrations plasmatiques de la phénytorne avec signes de surdosage, en particulier neurologiques (diminution du métabolisme hépatique de la phénytorne).

Précaution d'emploi

Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie.

+ CARBAMAZEPINE

Réduction réciproque des concentrations plasmatiques (augmentation du métabolisme sans modification apparente de l'efficacité anticomitiale).

A prendre en compte

Prudence dans l'interprétation des concentrations plasmatiques.

+ CIMETIDINE

Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à 800 mg/j : augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne avec possibilité d'apparition des signes habituels de surdosage.

Association DECONSEILLEE

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par la cimétidine et après son arrêt.

+ CIPROFLOXACINE

Variation, éventuellement importante, des concentrations de phénytoïne en cas de traitement par la ciprofloxacine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques de l'anticonvulsivant pendant le traitement par ciprofloxacine et après son arrêt

+ CLOPIDOGREL

Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne avec signes de surdosage (inhibition du métabolisme de la phénytoïne).

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques de phénytoïne.

+ CLOZAPINE

Risque d'inefficacité du traitement antipsychotique (diminution des concentrations plasmatiques de clozapine par augmentation de son métabolisme hépatique).

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et augmentation éventuelle de la posologie de la clozapine durant le traitement par la phénytoïne.

+ CYTOTOXIQUES

Risque de survenue de convulsions par diminution de l'absorption digestive de la seule phénytoïne par le cytotoxique, ou bien risque de majoration de la toxicité ou de perte d'efficacité du cytotoxique par augmentation de son métabolisme hépatique par la phénytoïne ou la fosphénytoïne.

Association DECONSEILLEE

+ DIAZEPAM

Variations imprévisibles : les concentrations plasmatiques de phénytoïne peuvent augmenter, avec signes de surdosage, mais aussi diminuer ou rester stables.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques de phénytoïne.

+ DISULFIRAME

Augmentation importante et rapide des concentrations plasmatiques de phénytoïne avec signes toxiques (inhibition de son métabolisme).

Association DECONSEILLEE

Si elle ne peut être évitée, contrôle clinique et des concentrations plasmatiques de phénytoïne pendant le traitement par le disulfirame et après son arrêt.

+ FELBAMATE

Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme par le felbamate.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques de phénytoïne et si besoin, adaptation de sa posologie pendant le traitement par le felbamate.

+ FLUCONAZOLE

Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne pouvant atteindre des valeurs toxiques. Mécanisme invoqué : inhibition du métabolisme hépatique de la phénytoïne.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique étroite.

ANSM - Janvier 2016

www.ansm.sante.fr 172/226

+ FLUOXETINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne avec signes de surdosage, par inhibition du métabolisme de la phénytoïne.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement contrôle des concentrations plasmatiques de phénytoïne. Si besoin, adaptation posologique pendant le traitement par la fluoxétine et après son arrêt.
+ FLUVOXAMIN	IE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne avec signes de surdosage, par inhibition du métabolisme hépatique de la phénytoïne.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement contröle des concentrations plamatiques de phénytoïne. Si besoin, adaptation posologique de la phénytoïne pendant le traitement par la fluvoxamine et après son arrët.
+ FOLATES		
	Diminution des concentrations plasmatiques de phénytoïne par augmentation de son métabolisme dont les folates représentent un des cofacteurs.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques de phénytoïne. Adaptation éventuelle de la posologie de la phénytoïne pendant la supplémentation folique et après son arrêt.
+ FUROSEMIDE		
	Diminution de l'effet diurétique pouvant atteindre 50 %.	Précaution d'emploi Utiliser éventuellement des doses plus élevées de furosémide.
+ ISONIAZIDE		
	Surdosage en phénytoïne (diminution de son métabolisme).	Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite, dosage des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par l'isoniazide et après son arrêt.
+ METYRAPON	E	
	Risque de faux négatif du test à la métyrapone, dû à une diminution de ses concentrations plasmatiques, par augmentation de son métabolisme hépatique par la phénytoïne.	Précaution d'emploi Doubler la posologie de métyrapone.
+ MEXILETINE		
	Diminution de l'activité antiarythmique, des concentrations plasmatiques et de la demi-vie de la méxilétine (augmentation de son métabolisme hépatique).	Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et éventuellement des concentrations plasmatiques de la mexilétine ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie de la mexilétine pendant le traitement par la phénytoïne et après son arrêt.
+ MICONAZOLE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne pouvant atteindre des valeurs toxiques. Mécanisme invoqué : inhibition du métabolisme hépatique de la phénytoïne.	Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite.
+ PHÉNOBARB	ITAL (ET, PAR EXTRAPOLATION, PRIMIDONE)	
	En cas de traitement antérieur par le phénobarbital ou la primidone, et adjonction de phénytoïne, augmentation des concentrations plasmatiques de phénobarbital pouvant entraîner des signes toxiques (inhibition du métabolisme par compétition). En cas de traitement antérieur par la phénytoïne et adjonction de phénobarbital ou de primidone, variations imprévisibles :	A prendre en compte
	 les concentrations plasmatiques de phénytoïne sont le plus souvent diminuées (augmentation du métabolisme) sans que cette diminution affecte défavorablement l'activité anticonvulsivante. A l'arrêt du phénobarbital ou de la primidone, possibilité d'effets toxiques de la phénytoïne il peut arriver que les concentrations de phénytoïne soient augmentées (inhibition du métabolisme par compétition). 	
+ SUCRALFATI	Diminution de l'absorption digestive de la phénytoïne.	Précaution d'emploi
		Prendre le sucralfate à distance de la phénytoïne (plus de 2 heures, si possible).
+ SULFAFURAZ	ZOL	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne jusqu'à des valeurs toxiques (inhibition de son métabolisme).	Association DECONSEILLEE Utiliser de préférence une autre classe d'anti-infectieux, sinon surveillance clinique étroite, dosage des concentrations de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par le sulfamide anti-infectieux et après son arrêt.
+ SULFAMETHI	ZOL	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne jusqu'à des valeurs toxiques (inhibition de son métabolisme).	Association DECONSEILLEE Utiliser de préférence une autre classe d'anti-infectieux, sinon surveillance clinique étroite, dosage des concentrations de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par le sulfamide anti-infectieux et après son arrêt.

	174	
+ SULFAMETHO	DXAZOLE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne jusqu'à des valeurs toxiques (inhibition de son métabolisme).	Association DECONSEILLEE Utiliser de préférence une autre classe d'anti-infectieux, sinon surveillance clinique étroite, dosage des concentrations de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par le sulfamide anti-infectieux et après son arrêt.
+ TICLOPIDINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne avec signes de surdosage (inhibition du métabolisme de la phénytoïne).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques de phénytoïne.
PILOCARPINE Voir aussi : bradyc		
+ ANTICHOLINE	STÉRASIQUES	
	Risque d'addition des effets indésirables cholinergiques, notamment digestifs.	A prendre en compte
PIMOZIDE		
	aments susceptibles de donner des torsades de pointes - médicaments	sédatifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique - ptibles de donner des torsades de pointes - substrats à risque du CYP3A4
+ APREPITANT	, 1	- Substitute of the state of th
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ DALFOPRISTI	NF	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Association DECONSEILLEE
+ DILTIAZEM		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ EFAVIRENZ		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ FLUCONAZOL	<i>F</i>	
+ 1 LOGGINAL OL	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
→ INHIRITEURS	PUISSANTS DU CYP3A4	
+ mman Lone	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ JOSAMYCINE	1	
+ OOOAW TONLE	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ MICONAZOLE	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de	CONTRE-INDICATION
	torsades de pointes.	
+ OMBITASVIR	+ PARITAPRÉVIR	
	Augmentation des concentrations plasmatiques du pimozide par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
+ PAROXETINE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION

+ QUINUPRISTI	INE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de	Association DECONSEILLEE
	torsades de pointes.	
+ SERTRALINE	•	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de	CONTRE-INDICATION
	torsades de pointes.	
+ STIRIPENTOL		
. 07.11.01	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de	CONTRE-INDICATION
	torsades de pointes.	
+ TRICLABEND	04701 E	
+ IRICLABEND	-	CONTRE-INDICATION
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes (inhibition du métabolisme hépatique du	
	médicament torsadogène).	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et la prise du médicament torsadogène, et inversement.
PIRFENIDON	E	
+ FLUVOXAMIN	NE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de pirfenidone	CONTRE-INDICATION
	avec signes de surdosage.	
PITAVASTAT	INF	
	<u>-</u>	
	eurs de l'HMG-CoA réductase (statines)	
+ CICLOSPORI		CONTRE INDICATION
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, ou de néphrotoxicité, par diminution du	CONTRE-INDICATION
	métabolisme de la pitavastatine.	
POLYMYXINE	E B	
+ AMINOSIDES		
	Addition des effets néphrotoxiques.	Association DECONSEILLEE
	Addition doe onote hepimetexiques.	7.0000idiloii DEOGNOEILEEL
		Si l'association ne peut être évitée, surveillance stricte avec une
		Si l'association ne peut être évitée, surveillance stricte avec une justification bactériologique indiscutable.
· CUDADES		
+ CURARES		justification bactériologique indiscutable.
+ CURARES	Potentialisation des curares lorque l'antibiotique est administré par voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent	justification bactériologique indiscutable. Précaution d'emploi
+ CURARES	Potentialisation des curares lorque l'antibiotique est administré par voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant.	justification bactériologique indiscutable.
	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant.	justification bactériologique indiscutable. Précaution d'emploi
+ CURARES POSACONAZ	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant.	justification bactériologique indiscutable. Précaution d'emploi
POSACONAZ	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant.	justification bactériologique indiscutable. Précaution d'emploi
POSACONAZ Voir aussi : antifor	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant.	justification bactériologique indiscutable. Précaution d'emploi
POSACONAZ Voir aussi : antifor	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE ngiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4	justification bactériologique indiscutable. Précaution d'emploi
POSACONAZ Voir aussi : antifor	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE ngiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	justification bactériologique indiscutable. Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie.
POSACONAZ Voir aussi : antifor	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 LSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du	justification bactériologique indiscutable. Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE ngiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 LSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole.	justification bactériologique indiscutable. Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole.	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie.
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. COIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par	justification bactériologique indiscutable. Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole.	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie.
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. COIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie. Association DECONSEILLEE
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL + ANTISÉCRÉT	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. COIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie. Association DECONSEILLEE Association déconseillée:
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL + ANTISÉCRÉT	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. COIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. COIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie. Association DECONSEILLEE Association déconseillée:
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL + ANTISÉCRÉT	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. COIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire.	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie. Association DECONSEILLEE Association déconseillée: - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole.
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL + ANTISÉCRÉT	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. COIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. COIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie. Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association déconseillée: - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole.
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL + ANTISÉCRÉT + ANTISÉCRÉT	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 LSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. COIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. COIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire.	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie. Association DECONSEILLEE Association déconseillée: - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole. Association DECONSEILLEE
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL + ANTISÉCRÉT	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 LSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. COIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. COIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire.	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie. Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association déconseillée: - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole.
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL + ANTISÉCRÉT + ANTISÉCRÉT	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. COIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. COIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire.	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie. Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association déconseillée: Association déconseillée:
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL + ANTISÉCRÉT + ANTISÉCRÉT	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. **COLE** Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4* **SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES* Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. **COIRES ANTIHISTAMINIQUES H2* Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. **COIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS** Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. **TINE** Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie. Association DECONSEILLEE Association déconseillée: - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole. Association déconseillée: - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole.
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL + ANTISÉCRÉT + ANTISÉCRÉT	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. COIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. COIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire.	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie. Association DECONSEILLEE Association déconseillée: - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole. Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole.
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL + ANTISÉCRÉT + ANTISÉCRÉT + ATORVASTA	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. **COLE** Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4* **SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES* Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. **COIRES ANTIHISTAMINIQUES H2* Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. **COIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS** Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. **TINE** Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'inhibiteur de l'HMG-CoA reductase).	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie. Association DECONSEILLEE Association déconseillée: - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole. Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole.
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL + ANTISÉCRÉT + ANTISÉCRÉT	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. COLE Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. FOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2 Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. FOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. TINE Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'inhibiteur de l'HMG-CoA reductase).	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie. Association DECONSEILLEE Association déconseillée: - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole. Association déconseillée: - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole. CONTRE-INDICATION
POSACONAZ Voir aussi : antifor + ANTICONVUL + ANTISÉCRÉT + ANTISÉCRÉT + ATORVASTA	voie parentérale et/ou péritonéale avant, pendant ou après l'agent curarisant. **COLE** Ingiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4* **SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES* Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du posaconazole. **COIRES ANTIHISTAMINIQUES H2* Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. **COIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS** Diminution de l'absorption de l'azolé antifongique, par augmentation du pH intragastrique par l'antisécrétoire. **TINE** Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'inhibiteur de l'HMG-CoA reductase).	Précaution d'emploi Surveiller le degré de curarisation en fin d'anesthésie. Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si possible, dosages plasmatiques du posaconazole et adaptation éventuelle de sa posologie. Association DECONSEILLEE Association déconseillée: - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole. Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE Association DECONSEILLEE - uniquement avec la forme suspension buvable de posaconazole.

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus www.ansm.sante.fr

	170	
+ DIGOXINE		
	Augmentation de la digoxinémie avec nausées, vomissements, troubles du rythme.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, s'il y a lieu, de l'ECG et de la digoxinémie, avec adaptation de la posologie de la digoxine pendant le traitement par le
		posaconazole et après son arrêt.
+ IMMUNOSUP	PRESSEURS	
	Augmentation très importante des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE En cas d'association, contrôle strict de la fonction rénale, dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et adaptation éventuelle de la posologie.
+ RIFABUTINE		
	Risque d'accroissement des effets indésirables de la rifabutine (uvéites), par augmentation de ses concentrations et de celles de son métabolite actif.	Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ RIFAMPICINE		
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des deux anti-infectieux (induction enzymatique par la rifampicine et diminution de l'absorption intestinale par l'azolé antifongique).	Association DECONSEILLEE
+ SIMVASTATII	NE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'inhibiteur de l'HMG-CoA reductase).	CONTRE-INDICATION
+ VINCA-ALCA	LOÏDES CYTOTOXIQUES	
	Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique, par diminution de son métabolisme hépatique par le posaconazole.	Association DECONSEILLEE
POTASSIUM	kaliśmianta	
Voir aussi : hyper	TES DES RÉCEPTEURS DE L'ANGIOTENSINE II	
+ ANTAGONIST	Hyperkaliémie (potentiellement létale) surtout lors d'une	Association DECONSEILLEE
	insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants).	Eviter cette association sauf s'il existe une hypokaliémie préalable.
+ CICLOSPORI	NE	
	Hyperkaliémie essentiellement létale, surtout lors d'une insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants).	Association DECONSEILLEE Eviter cette association sauf s'il existe une hypokaliémie préalable.
+ DIURÉTIQUE.	∣ S ÉPARGNEURS DE POTASSIUM (SEULS OU ASSOCIÉS)	
	Hyperkaliémie potentiellement létale, notamment chez l'insuffisant rénal (addition des effets hyperkaliémiants).	CI - ASDEC Contre-indication : - en dehors d'une hypokaliémie ou en cas d'utilisation parentérale des sels de potassium.
		Association déconseillée : - en cas d'hypokaliémie ou d'utilisation parentérale des sels de potassium.
+ INHIBITEURS	DE L'ENZYME DE CONVERSION	
	Hyperkaliémie (potentiellement létale) surtout lors d'une insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants).	Association DECONSEILLEE Sauf s'il existe une hypokaliémie.
+ TACROLIMUS	3	
. IAONOLINIO	Hyperkaliémie essentiellement létale, surtout lors d'une	Association DECONSEILLEE
	insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants).	Eviter cette association sauf s'il existe une hypokaliémie préalable.
POVIDONE IC	DDÉE	
+ ANTISEPTIQU	JES MERCURIELS	
	Erythèmes, phlyctènes, voire nécrose cutanéo-muqueuse	Association DECONSEILLEE

www.ansm.sante.fr

Erythèmes, phlyctènes, voire nécrose cutanéo-muqueuse (formation d'un complexe caustique en cas d'utilisation concomitante d'antiseptiques iodés et mercuriels). L'interaction dépend de la stabilité de l'organo-mercuriel au niveau cutané et de la sensibilité individuelle.

177	
PRAVASTATINE	
Voir aussi : inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase (statines)	
+ CLARITHROMYCINE	
Augmentation de la concentration plasmatique de la pravastatine par la clarithromycine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique pendant le traitement par l'antibiotique.
+ ERYTHROMYCINE	
Avec l'érythromycine utilisée par voie orale : augmentation de la concentration plasmatique de la pravastatine par l'érythromycine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique pendant le traitement par l'antibiotique.
PRAZIQUANTEL	
+ ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
Diminution très importante des concentrations plasmatiques du praziquantel, avec risque d'échec du traitement, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ DEXAMETHASONE	
Diminution des concentrations plasmatiques du praziquantel, avec risque d'échec du traitement, par augmentation du métabolisme hépatique du praziquantel par la dexaméthasone.	Précaution d'emploi Décaler l'administration des deux médicaments d'au moins une semaine.
+ RIFAMPICINE	
Diminution très importante des concentrations plasmatiques du praziquantel, avec risque d'échec du traitement, par augmentation du métabolisme hépatique du praziquantel par la rifampicine.	CONTRE-INDICATION
Voir aussi : glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone) - hypokaliémiants - substances à abso + CICLOSPORINE Augmentation des effets de la prednisolone : aspect cushingoïde, réduction de la tolérance aux glucides (diminution de la clairance	rption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants A prendre en compte
+ HUILES MINÈRALES Risque de rupture du préservatif lors de l'utilisation avec des corps gras ou des lubrifiants contenant des huiles minérales (huile de	CONTRE-INDICATION
paraffine, huile de silicone, etc).	Utiliser un lubrifiant hydrosoluble (glycérine, polyacrylamide).
PRISTINAMYCINE	
+ ANTIVITAMINES K	
Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la pristinamycine et après son arrêt.
+ COLCHICINE	
Augmentation des effets indésirables de la colchicine aux conséquences potentiellement fatales.	CONTRE-INDICATION
+ IMMUNOSUPPRESSEURS	
Augmentation des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de sa posologie pendant l'association et après son arrêt.
PROBENECIDE	
Voir aussi : uricosuriques	
+ DIPROPHYLLINE	
Risque de surdosage par augmentation des concentrations plasmatiques de diprophylline (inhibition de sa sécrétion tubulaire rénale).	Précaution d'emploi Réduire la posologie de diprophylline pendant le traitement par le probénécide.
+ METHOTREXATE	
Augmentation de la toxicité du méthotrexate : inhibition de la sécrétion tubulaire rénale du méthotrexate par le probénécide.	CONTRE-INDICATION

PROCARBAZINE

Voir aussi : antabuse (réaction) - cytotoxiques

+ ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES

Augmentation des réactions d'hypersensibilité (hyperéosinophilie, rash), par augmentation du métabolisme de la procarbazine par l'inducteur.

A prendre en compte

PRODUITS DE CONTRASTE IODÉS

(acide amidotrizoïque, acide ioxaglique, acide ioxitalamique, iobitridol, iodixanol, iohexol, iomeprol, iopamidol, iopentol, iopromide, ioversol)

+ ALDESLEUKINE

Majoration du risque de réaction aux produits de contraste en cas de traitement antérieur par interleukine 2 : éruption cutanée ou plus rarement hypotension, oligurie voire insuffisance rénale.

A prendre en compte

+ DIURÉTIQUES

En cas de déshydratation provoquée par les diurétiques, risque majoré d'insuffisance rénale fonctionnelle aiguë, en particulier lors d'utilisation de doses importantes de produits de contraste iodés.

Précaution d'emploi

Réhydratation avant administration du produit iodé.

+ METFORMINE

Acidose lactique liée aux concentrations élevées de metformine en rapport avec l'insuffisance rénale fonctionnelle induite par l'examen radiologique.

CONTRE-INDICATION

Le traitement par la metformine doit être suspendu au moment de l'examen radiologique pour n'être repris que 2 jours après.

PROGESTATIFS CONTRACEPTIFS

(cyproterone, desogestrel, dienogest, drospirenone, etonogestrel, levonorgestrel, lynestrenol, medroxyprogesterone, nomegestrol, norelgestromine, norethisterone, norgestrienone)

+ APREPITANT

(Sauf stérilet), diminution des concentrations du progestatif, avec risque de moindre efficacité contraceptive.

Précaution d'emploi

Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.

+ BOCEPREVIR

En dehors de l'association éthinylestradiol (0,035mg)/noréthistérone (1mg), risque de diminution de l'efficacité contraceptive par augmentation du métabolisme hépatique du contraceptif hormonal par le bocéprévir

Précaution d'emploi

Utiliser une méthode contraceptive fiable, additionnelle ou alternative, pendant la durée de l'association.

+ BOSENTAN

Risque de diminution de l'efficacité du contraceptif hormonal par augmentation de son métabolisme hépatique.

Précaution d'emploi

Utiliser une méthode contraceptive fiable, additionnelle ou alternative, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.

+ GRISEOFULVINE

Risque de diminution de l'efficacité du contraceptif hormonal par augmentation de son métabolisme hépatique.

Précaution d'emploi

Utiliser une méthode contraceptive fiable, additionnelle ou alternative, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.

+ INDUCTEURS ENZYMATIQUES

Diminution de l'efficacité contraceptive du contraceptif hormonal, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.

Association DECONSEILLEE

Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique, pendant la durée de l'association et un cycle suivant.

+ INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR

Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par diminution des concentrations en contraceptif hormonal, dûe à l'augmentation de son métabolisme hépatique par le ritonavir.

Association DECONSEILLEE

Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique (préservatif ou stérilet), pendant la durée de l'association et un cycle suivant.

+ MILLEPERTUIS

Diminution des concentrations plasmatiques du contraceptif hormonal, en raison de l'effet inducteur enzymatique du millepertuis, avec risque de baisse d'efficacité voire d'annulation de l'effet dont les conséquences peuvent être éventuellement graves (survenue d'une grossesse).

CONTRE-INDICATION

+ PÉRAMPANEL

Pour des doses de pérampanel >= 12 mg/jour : Risque de diminution de l'efficacité contraceptive.

Association DECONSEILLEE

Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique.

ANSM - Janvier 2016

www.ansm.sante.fr

+ ULIPRISTAL		
	Risque d'antagonisme des effets du progestatif.	Association DECONSEILLEE Ne pas reprendre un traitement progestatif moins de 12 jours après l'arrêt de l'ulipristal.
PROGESTAT	IFS NON CONTRACEPTIFS, ASSOCIÉS OU NO	N À UN ESTROGÈNE
•		oxyprogesterone, nomegestrol, norethisterone, progesterone, promegestone)
+ INDUCTEURS	S ENZYMATIQUES	Defeatition diameter
	Diminution de l'efficacité du progestatif.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du traitement hormonal pendant l'administration de l'inducteur et après son arrêt.
+ ULIPRISTAL		
	Risque d'antagonisme des effets du progestatif.	Association DECONSEILLEE Ne pas reprendre un traitement progestatif moins de 12 jours après l'arrêt de l'ulipristal.
PROGUANIL		
Voir aussi : substa	ances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacide	s et adsorbants
+ ANTIVITAMIN	ES K	
	Risque d'augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le proguanil et après son arrêt.
+ HORMONES	THYROÏDIENNES	
	Risque d'hypothyroïdie clinique chez les patients substitués par hormones thyroïdiennes.	Précaution d'emploi Surveillance des concentrations sériques de T3 et de T4 et adaptation, si besoin, de la posologie de l'hormone thyroïdienne pendant le traitement par l'antipaludique et après son arrêt.
PROPAFENO	NE	
Voir aussi : antiar	ythmiques - antiarythmiques classe I (sauf lidocaïne)	
+ ABIRATERON	NE .	
	Risque d'augmentation des effets indésirables de la propafénone, par diminution de son métabolisme hépatique par l'abiratérone.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la propafénone pendant le traitement par l'abiratérone.
+ ANTICONVUL	SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la propafénone par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG. S'il y a lieu, adaptation de la posologie de la propafénone pendant l'association et après l'arrêt de l'inducteur.
+ ANTIVITAMIN	ES K	
	Augmentation de l'effet anticoagulant et du risque hémorragique. Mécanisme invoqué : inhibition du métabolisme de l'antivitamine K.	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la propafénone et après son arrêt.
+ BÊTA-BLOQU	JANTS (SAUF ESMOLOL)	
	Troubles de la contractilité, de l'automatisme et de la conduction (suppression des mécanismes sympathiques compensateurs).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG.
+ BUPROPION	1	
	Risque d'augmentation des effets indésirables de la propafénone par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la propafénone pendant le traitement par le bupropion.
+ CINACALCET	-	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de propafénone avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par le cinacalcet.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction de la posologie de la propafénone pendant le traitement par cinacalcet.
+ DARIFENACII	NE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de propafénone, avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par la darifénacine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction de la posologie de la propafénone pendant le traitement par darifénacine.
+ DIGOXINE	1	
-	Risque d'augmentation de la digoxinémie, notamment chez le sujet âgé.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la digoxinémie pendant le traitement par propafénone et après son arrêt.

ANSM - Janvier 2016

www.ansm.sante.fr

- DULOXETINE	But a discussion
Augmentation des concentrations plasmatiques de propafénone avec risque de surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par la duloxétine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction de la posologie de la propafénone pendant le traitement par la duloxétine et après son arrêt.
ESMOLOL	
Troubles de la contractilité, de l'automatisme et de la conduction (suppression des mécanismes sympathiques compensateurs).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG.
+ MILLEPERTUIS	
Diminution des concentrations plasmatiques de la propafénone par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG. S'il y a lieu, adaptation de la posologie de la propafénone pendant l'association et après l'arrêt du millepertuis.
RIFAMPICINE	
Diminution des concentrations plasmatiques de la propafénone, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG. S'il y a lieu, adaptation de la posologie de la propafénone pendant l'association et après l'arrêt de la rifampicine.
+ TERBINAFINE	
Risque d'augmentation des effets indésirables de la propafénone, par diminution de son métabolisme hépatique par la terbinafine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la propafénone pendant le traitement par la terbinafine.
+ THEOPHYLLINE	
Risque d'augmentation de la théophyllinémie par diminution de son métabolisme hépatique par la propafénone.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie.
Ergotisme : quelques cas de spasme artériel avec ischémie des extrémités ont été observés (addition d'effets vasculaires).	Précaution d'emploi Surveillance clinique renforcée, en particulier pendant les premières semaines de l'association.
+ FLUVOXAMINE	
Augmentation des concentrations plasmatiques de propranolol par	Précaution d'emploi
inhibition de son métabolisme hépatique, avec majoration de l'activité et des effets indésirables, par exemple : bradycardie importante.	Surveillance clinique accrue et, si besoin, adaptation de la posologie du propranolol pendant le traitement par la fluvoxamine et après son arrêt.
PHÉNOBARBITAL (ET, PAR EXTRAPOLATION, PRIMIDONE)	
Diminution des concentrations plasmatiques du propranolol avec réduction de ses effets cliniques (augmentation de son métabolisme hépatique).	A prendre en compte
RIFAMPICINE	
Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du bêta-bloquant (augmentation de son métabolisme hépatique).	A prendre en compte
PYRAZINAMIDE	
+ ISONIAZIDE	
Addition des effets hépatotoxiques.	Précaution d'emploi
	Surveillance clinique et biologique.
YRIMETHAMINE	
- TRIMETHOPRIME	
Anémie mégaloblastique, plus particulièrement à fortes doses des deux produits (déficit en acide folique par l'association de deux 2-4 diaminopyrimidines).	Précaution d'emploi Contrôle régulier de l'hémogramme et association d'un traitement par l'acide folique (injections IM régulières).
QUETIAPINE	
Voir aussi : substrats à risque du CYP3A4	

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus

Diminution très importante des concentrations plasmatiques de quétiapine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur, avec risque d'inefficacité.

Association DECONSEILLEE

181	
+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4	
Augmentation importante des concentrations de quétiapine, avec risque de surdosage.	CONTRE-INDICATION
+ MILLEPERTUIS	
Diminution très importante des concentrations plasmatiques de quétiapine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur, avec risque d'inefficacité.	Association DECONSEILLEE
+ OMBITASVIR + PARITAPRÉVIR	
Augmentation des concentrations plasmatiques de la quétiapine par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
+ RIFAMPICINE	
Diminution très importante des concentrations plasmatiques de quétiapine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur, avec risque d'inefficacité.	Association DECONSEILLEE
QUINIDINE	
Voir aussi : antiarythmiques - antiarythmiques classe I (sauf lidocaïne) - antiarythmiques	classe la - bradycardisants - médicaments atropiniques - médicaments
susceptibles de donner des torsades de pointes - torsadogènes (sauf antiparasitaires, ne	
+ ALCALINISANTS URINAIRES	
Augmentation des concentrations plasmatiques de la quinidine et risque de surdosage (diminution de l'excrétion rénale de la quinidine par alcalinisation des urines).	Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et éventuellement contrôle de la quinidinémie ; si besoin, adaptation de la posologie pendant le traitement alcalinisant et après son arrêt.
+ ALISKIREN	
Augmentation des concentrations plasmatiques d'aliskiren et majoration du risque de ses effets indésirables.	CONTRE-INDICATION
+ ATOMOXETINE	
Risque d'augmentation des effets indésirables de l'atomoxétine,	Association DECONSEILLEE
par diminution importante de son métabolisme hépatique.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'atomoxétine pendant le traitement par l'inhibiteur et après son arrêt.
+ COBICISTAT	
Risque de majoration des effets indésirables de la quinidine par diminution de son métabolisme par le cobicistat.	CONTRE-INDICATION
+ DABIGATRAN	
Augmentation des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec majoration du risque de saignement.	Précaution d'emploi Dans l'indication post-chirurgicale : surveillance clinique et adaptation de la posologie du dabigatran à 150 mg/j en une prise.
+ DIGOXINE	
Augmentation de la digoxinémie par diminution de la clairance rénale de la digoxine. De plus, troubles de l'automatisme (bradycardie excessive et troubles de la conduction auriculoventriculaire).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG. En cas de réponse inattendue, contrôler la digoxinémie et adapter la posologie.
DRONEDARONE	
Risque de bradycardie ou de bloc auriculo-ventriculaire, notamment chez le sujet âgé. Par ailleurs, légère augmentation des concentrations de dronédarone par diminution de son métabolisme par la quinidine.	Précaution d'emploi Débuter le traitement par la quinidine aux posologies minimales recommandées, et ajuster les doses en fonction de l'ECG.
+ INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ ITRACONAZOLE	1
Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes, ainsi que d'acouphènes et/ou de diminution de l'acuité auditive (cinchonisme), par diminution du métabolisme hépatique de la quinidine.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et ECG.
+ OMBITASVIR + PARITAPRÉVIR	1
Augmentation des concentrations plasmatiques de la quinidine par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION

	102	
+ STIRIPENTOL	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de	CONTRE-INDICATION
	torsades de pointes.	
+ TAMOXIFENE		
	Risque de baisse de l'efficacité du tamoxifène, par inhibition de la formation de son métabolite actif par la quinidine.	Association DECONSEILLEE
+ TRICLABEND	AZOLE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes (inhibition du métabolisme hépatique du	CONTRE-INDICATION
	médicament torsadogène).	Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et la prise du médicament torsadogène, et inversement.
+ VERAPAMIL		
	Risque de majoration importante des effets hémodynamiques du	Association DECONSEILLEE
	vérapamil, avec hypotension et bradycardie sévères.	
+ VORICONAZO) DLE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
QUININE Voir aussi : substr	ats à risque du CYP3A4	
+ ANTICONVUL	SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
	Risque de perte de l'efficacité de la quinine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Précaution d'emploi
	Son metabolisme reputique par mudeteur.	Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la quinine pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt.
+ DIGOXINE		
	Augmentation modérée de la digoxinémie.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG, si besoin, avec adaptation éventuelle des doses de digoxine.
± INHIRITELIRS	PUISSANTS DU CYP3A4	
+ INTINDITEONS	Risque de majoration des effets indésirables de la quinine,	ASDEC - PE
	notamment troubles du rythme ventriculaire et troubles neurosensoriels (cinchonisme).	Association déconseillée : - avec les inhibiteurs de protéases
		Précaution d'emploi : - avec les azolés antifongiques et certains macrolides. Surveillance clinique et ECG. Adaptation éventuelle de la posologie de la quinine pendant le traitement par l'inhibiteur enzymatique et après son arrêt.
+ MEFLOQUINE		
	Pour la quinine administrée par voie IV : risque majoré de survenue de crises épileptiques par addition des effets proconvulsivants.	Association DECONSEILLEE Respecter un délai minimum de 12 heures entre la fin de l'administration IV de quinine et le début de l'administration de méfloquine.
+ RIFAMPICINE		
	Risque de perte de l'efficacité de la quinine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
QUINUPRISTI	NE	
+ DIHYDROERG	OTAMINE	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ ERGOTAMINE	<u> </u>	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ IMMUNOSUPI	PRESSEURS	
	Augmentation des concentrations sanguines de	Précaution d'emploi
	l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique.	Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.

	183	
+ PIMOZIDE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Association DECONSEILLEE
RACECADOT	RIL	
+ INHIBITEURS	DE L'ENZYME DE CONVERSION	
	Risque de majoration des effets indésirables à type d'œdème angioneurotique (angio-œdème).	CI - ASDEC Contre-indication: - en cas d'antécédents d'angio-oedème sous IEC.
		Association déconseillée: - en l'absence d'antécédents d'angio-oedème sous IEC.
RALTÉGRAVI	R	
+ RIFAMPICINE		
	Diminution des concentrations du raltégravir par la rifampicine.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, un doublement de la dose de raltégravir peut être envisagé.
RANOLAZINE	:	
+ ANTICONVUL	SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
	Risque de diminution importante des concentrations de ranolazine.	Association DECONSEILLEE
+ ATORVASTAT	TINE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse par inhibition du métabolisme de	Précaution d'emploi
	l'atorvastatine par la ranolazine.	Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant ou une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ DIGOXINE		
	Augmentation de la digoxinémie.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, biologique et éventuellement ECG. Adaptation de la posologie de la digoxine, si besoin.
+ IMMUNOSUPF	PRESSEURS	
	Augmentation des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme par la ranolazine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique, et adaptation éventuelle de la posologie de l'immunosuppresseur.
+ INHIBITEURS	PUISSANTS DU CYP3A4	
	Augmentation des concentrations de ranolazine par diminution de son métabolisme par l'inhibiteur.	CONTRE-INDICATION
+ RIFAMPICINE		
	Diminution très importante des concentrations de ranolazine.	Association DECONSEILLEE
+ SIMVASTATIN	IE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse par inhibition du métabolisme de la simvastatine par la ranolazine.	Précaution d'emploi Ne pas dépasser la posologie de 20 mg/j de simvastatine ou utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
RÉGORAFÉN	IB	
+ JUS DE PAMI	PLEMOUSSE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de régorafenib par diminution de son métabolisme hépatique par le jus de pamplemousse.	Association DECONSEILLEE
+ INDUCTEURS	ENZYMATIQUES	
	Diminution des concentrations plasmatiques de régorafenib par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ INHIBITEURS	PUISSANTS DU CYP3A4	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de régorafenib par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	Association DECONSEILLEE

MILLEPERTUIS	
Diminution des concentrations plasmatiques de régorafenib par augmentation de son métabolisme par le millepertuis	Association DECONSEILLEE
REPAGLINIDE	
Voir aussi : glinides	
+ ANALOGUES DE LA SOMATOSTATINE	Préscution d'amplei
Risque d'hypoglycémie ou d'hyperglycémie : diminution ou augmentation des besoins en repaglidine, par diminution ou augmentation de la sécrétion de glucagon endogène.	Précaution d'emploi Renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter si besoin la posologie de la repaglidine pendant le traitement par l'analogue de la somatostatine.
+ CICLOSPORINE	
Augmentation de plus du double des concentrations du répaglinide par augmentation de son absorption.	Association DECONSEILLEE
+ CLARITHROMYCINE	
Risque d'hypoglycémie par augmentation des concentrations	Précaution d'emploi
plasmatiques du répaglinide.	Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie de l'hypoglycémiant pendant le traitement par la clarithromycine.
+ DEFERASIROX	
Risque d'augmentation des concentrations plasmatique de répaglinide, par inhibition de son métabolisme hépatique par le deferasirox.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et biologique étroite.
+ GEMFIBROZIL	
Risque d'hypoglycémie sévère voire de coma, par augmentation importante des concentrations plasmatiques de repaglinide par le gemfibrozil.	CONTRE-INDICATION
+ TRIMETHOPRIME	
Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de répaglinide par inhibition de son métabolisme hépatique par le triméthoprime.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et biologique étroite.
RESERPINE	
+ IMAO IRRÉVERSIBLES	
Agitation psychomotrice, convulsions, hypertension.	CONTRE-INDICATION
+ LEVODOPA	
Inhibition des effets de la lévodopa.	CONTRE-INDICATION
RÉSINES CHÉLATRICES	
(catioresine sulfo calcique, catioresine sulfo sodique, colesevelam, colestilan, colestyram	ine, sevelamer)
+ MÉDICAMENTS ADMINISTRÉS PAR VOIE ORALE	Defaction diameter
La prise de résine chélatrice peut diminuer l'absorption intestinale et, potentiellement, l'efficacité d'autres médicaments pris simultanément.	Précaution d'emploi D'une façon générale, la prise de la résine doit se faire à distance de celle des autres médicaments, en respectant un intervalle de plus de 2 heures, si possible.
+ HORMONES THYROÏDIENNES	
Diminution de l'absorption digestive des hormones thyroïdiennes.	Précaution d'emploi Prendre les hormones thyroïdiennes à distance de la résine (plus de 2 heures, si possible).
RÉTINOÏDES	
(acitretine, alitretinoine, etretinate, isotretinoine, trétinoïne)	
+ AUTRES RÉTINOÎDES Risque de symptômes évocateurs d'une hypervitaminose A.	CONTRE-INDICATION

	103	
+ CYCLINES	Diagno d'Impartancian interprésients	CONTRE INDICATION
	Risque d'hypertension intracrânienne.	CONTRE-INDICATION
· VITAMINE A		
<u>-</u>	Risque de symptômes évocateurs d'une hypervitaminose A.	CONTRE-INDICATION
IBAVIRINE	-	
ANTIPURINE		l
	Risque majoré d'effets indésirables graves, par inhibition du métabolisme de l'immunomodulateur par la ribavirine.	Association DECONSEILLEE
+ DIDANOSINE		
	Risque de majoration de la toxicité mitochondriale de la didanosine par augmentation de son métabolite actif.	Association DECONSEILLEE
STAVUDINE		
	Risque de diminution de l'efficacité de chaque antiviral, par	Précaution d'emploi
	antagonisme compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine des métabolites actifs.	Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ ZIDOVUDINE		
	Risque de diminution de l'efficacité de chaque antiviral, par antagonisme compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine des métabolites actifs.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
RIFABUTINE		
Voir aussi : induc	teurs enzymatiques	
ATOVAQUON	IE	
	Diminution modérée des concentrations plasmatiques d'atovaquone par l'inducteur enzymatique.	A prendre en compte
+ CLARITHROI	 MYCINE	
	Risque d'augmentation des effets indésirables de la rifabutine (uvéites) par augmentation de ses concentrations et de celle de son métabolite actif par la clarithromycine. De plus, augmentation du métabolisme de la clarithromycine par la rifabutine, avec augmentation des concentrations de son métabolite actif.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ COBICISTAT		
	Augmentation très importante du métabolite de la rifabutine, avec risque de majoration de sa toxicité (uvéites, neutropénies). Par ailleurs, possible diminution des concentrations de cobicistat.	Précaution d'emploi Adaptation de la posologie de la rifabutine (en principe, réduction des doses de moitié).
+ EFAVIRENZ		
	Diminution d'environ la moitié des concentrations de rifabutine, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'éfavirenz.	Précaution d'emploi Adaptation de la posologie de la rifabutine pendant le traitement par efavirenz.
+ ELVITÉGRAV	VIR	
	Diminution des concentrations minimales d'elvitégravir.	A prendre en compte
+ FLUCONAZO	 LE	
	Risque d'accroissement des effets indésirables de la rifabutine (uvéites), par augmentation de ses concentrations et de celles de son métabolite actif.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ HORMONES	THYROÏDIENNES	
	Décrit pour la phénytoîne, la rifampicine, la carbamazépine. Risque d'hypothyroïdie clinique chez les patients hypothyroïdiens, par augmentation du métabolisme de la T3 et de la T4.	Précaution d'emploi Surveillance des concentrations sériques de T3 et de T4 et adaptation, si besoin, de la posologie des hormones thyroïdiennes pendant le traitement par la rifabutine et après son arrêt.
+ INHIBITEURS	DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
	Risque de baisse de l'efficacité de l'inhibiteur de protéases (ce d'autant que la posologie de la rifabutine est importante) d'une part, et risque d'augmentation des effets indésirables (uvéites) de la rifabutine, d'autre part.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
41.0	M. Jamaian 0040	onto fr 195/226

www.ansm.sante.fr ANSM - Janvier 2016

185/226

186 + POSACONAZOLE Risque d'accroissement des effets indésirables de la rifabutine **Association DECONSEILLEE** (uvéites), par augmentation de ses concentrations et de celles de Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début son métabolite actif. d'association. + VORICONAZOLE Diminution des concentrations plasmatiques du voriconazole avec **Association DECONSEILLEE** risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme Si l'association est jugée néccessaire, surveillance clinique et hépatique par la rifabutine d'une part, et risque d'augmentation des adaptation de la posologie du voriconazole (en général doublée) effets indésirables (uvéites) de la rifabutine d'autre part pendant le traitement par la rifabutine. **RIFAMPICINE** Voir aussi : inducteurs enzymatiques + ABIRATERONE Association DECONSEILLEE Diminution notable des concentrations plasmatiques de l'abiratérone, avec risque de moindre efficacité. + ALBENDAZOLE Diminution importante des concentrations plasmatiques de Précaution d'emploi l'albendazole et de son métabolite actif par l'inducteur, avec risque Surveillance clinique de la réponse thérapeutique et adaptation de baisse de son efficacité éventuelle de la posologie de l'albendazole pendant le traitement avec l'inducteur enzymatique et après son arrêt. + ANTAGONISTES DES CANAUX CALCIQUES Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du ASDEC - PE calcium par augmentation de son métabolisme hépatique. Association déconseillée avec la nimodipine Précaution d'emploi : Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt. + ANTIARYTHMIQUES CLASSE IA Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de Précaution d'emploi l'antiarythmique (augmentation de son métabolisme hépatique). Surveillance clinique, ECG et éventuellement de la concentration plasmatique de l'antiarythmique. Si besoin, adaptation de la posologie de l'antiarythmique pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt (risque de surdosage en antiarythmique). + ANTIDIABÉTIQUES GLITAZONES Diminution des concentrations plasmatiques de la glitazone par Précaution d'emploi augmentation de son métabolisme par la rifampicine. Surveillance clinique et biologique ; adaptation de la posologie de la glitazone pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt. + ANTIVITAMINES K Diminution de l'effet de l'antivitamine K par augmentation de son Précaution d'emploi métabolisme hépatique par la rifampicine. Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par la rifampicine et 8 jours après son arrêt. + APIXABAN Diminution des concentrations plasmatiques de l'apixaban par la Association DECONSEILLEE rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique. + APREPITANT Diminution très importante des concentrations d'aprépitant. Association DECONSEILLEE + ATORVASTATINE Association DECONSEILLEE Diminution très importante des concentrations plasmatiques d'atorvastatine, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine. + ATOVAQUONE Diminution des concentrations plasmatiques d'atovaquone par Association DECONSEILLEE l'inducteur enzymatique.

+ BOCEPREVIR

Risque de diminution des concentrations plasmatiques de bocéprévir.

Association DECONSEILLEE

Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.

	187	
+ BOSENTAN		
	Risque de diminution, importante pour la rifampicine, des concentrations plasmatiques de bosentan.	Association DECONSEILLEE
BUSPIRONE		
	Diminution des concentrations plasmatiques de la buspirone par	Précaution d'emploi
	augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la buspirone pendant le traitement par rifampicine et après son arrêt.
CARBAMAZE	PINE	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la carbamazépine par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, contrôle des concentrations plasmatiques et adaptation de la posologie de la carbamazépine pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
+ CARVEDILOL		
	Diminution importante des concentrations plasmatiques du carvédilol, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique régulière et adaptation de la posologie du carvédilol pendant le traitement par la rifampicine. A l'arrêt de la rifampicine, risque de remontée importante des concentrations plasmatiques de carvédilol imposant une réduction posologique et une surveillance clinique étroite.
CLARITHRON	TYCINE	
	Diminution des concentrations plasmatiques et risque de baisse de l'efficacité de la clarithromycine, notamment chez le patient HIV, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière.
+ CLOZAPINE		
	Risque d'inefficacité du traitement antipsychotique (diminution des concentrations plasmatiques de clozapine par augmentation de son métabolisme hépatique).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et augmentation éventuelle de la posologie de la clozapine durant le traitement par la rifampicine.
+ COBICISTAT		
	Risque de diminution de l'efficacité du cobicistat par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION
+ DABIGATRAN	V	
	Diminution des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
+ DEFERASIRO)X	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de déférasirox.	Précaution d'emploi Surveiller la ferritinémie pendant et après le traitement par l'inducteur enzymatique. Si besoin, adaptation de la posologie de déférasirox.
+ DÉLAMANID		
	Diminution des concentrations plasmatiques de delamanid par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	CONTRE-INDICATION
DRONEDARO	PNE	
	Diminution importante des concentrations de dronédarone par augmentation de son métabolisme, sans modification notable du métabolite actif.	Association DECONSEILLEE
+ EFAVIRENZ	1	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'éfavirenz par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
	E	
+ EXEMESTANI	B: 1 F : 6 1 H # : 1/ 1 H	A prendre en compte
+ EXEMESTANI	Risque de diminution de l'efficacité de l'exemestane par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur enzymatique.	
+ EXEMESTANI + FENTANYL	augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur	

	100	
+ FLUCONAZO	LE	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des deux anti-infectieux (induction enzymatique par la rifampicine et diminution de l'absorption intestinale par l'azolé antifongique).	Association DECONSEILLEE
+ GLUCOCORT	TICOÏDES (SAUF HYDROCORTISONE)	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des corticoïdes par augmentation de leur métabolisme hépatique par la rifampicine ; les conséquences sont particulièrement importantes chez les addisoniens traités par l'hydrocortisone et en cas de transplantation.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique ; adaptation de la posologie des corticoïdes pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
+ HALOPERIDO	DL	
	Risque de diminution des concentrations plasmatiques de l'halopéridol et de son efficacité thérapeutique, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, adaptation posologique pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
+ HORMONES	THYROÏDIENNES	
	Risque d'hypothyroïdie clinique chez les patients hypothyroïdiens, par augmentation du métabolisme de la T3 et de la T4.	Précaution d'emploi
	par augmentation du metabolisme de la 13 et de la 14.	Surveillance des concentrations sériques de T3 et de T4 et adaptation, si besoin, de la posologie des hormones thyroïdiennes pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
+ HYDROXYCH	ILOROQUINE	
	Risque de diminution de l'effet thérapeutique. de l'hydroxychloroquine, par augmentation de son métabolisme par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'hydroxychloroquine pendant le traitement par rifampicine et après son arrêt.
+ IDÉLALISIB		
	Diminution des concentrations plasmatiques d'idélalisib par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ INHIBITEURS	DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
	Diminution très importante des concentrations plasmatiques de l'inhibiteur de protéases, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	CONTRE-INDICATION Dans l'attente de données complémentaires avec les inhibiteurs de protéases "boostés".
	Pour l'association (saquinavir + ritonavir) : risque de toxicité hépatocellulaire sévère.	
+ INHIBITEURS	DES TYROSINE KINASES MÉTABOLISÉS	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de l'inhibiteur de tyrosine kinase, par augmentation de son métabolisme par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
+ ISONIAZIDE		
	Augmentation de l'hépatotoxicité de l'isoniazide (augmentation de la formation de métabolites toxiques de l'isoniazide).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique de cette association classique. En cas d'hépatite, arrêter l'isoniazide.
+ IVABRADINE		
	Risque de diminution de l'efficacité de l'ivabradine, par augmentation de son métabolisme par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'ivabradine pendant l'association et après l'arrêt de la rifampicine.
+ KETOCONAZ	OLE	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des deux anti-infectieux (induction enzymatique par la rifampicine et diminution de l'absorption intestinale par l'azolé antifongique).	Association DECONSEILLEE
+ LÉDIPASVIR		1
	Diminution importante des concentrations plasmatiques du lédipasvir par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	CONTRE-INDICATION
+ LINEZOLIDE		
	Risque de diminution de l'efficacité du linézolide par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et augmentation éventuelle de la posologie du linézolide pendant le traitement par la rifampicine.
+ METOPROLO	DL	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du bêta-bloquant (augmentation de son métabolisme hépatique).	A prendre en compte

METRONIDA	ZOLE	
	Diminution des concentrations plasmatiques du métronidazole par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de métronidazole pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
MIDAZOLAM		
	Risque d'absence d'effet du midazolam, avec diminution très importante de ses concentrations plasmatiques, par augmentation de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE
MINÉRALOC	ORTICOÏDES	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des corticoïdes par augmentation de leur métabolisme hépatique par la rifampicine; les conséquences sont particulièrement importantes chez les addisoniens traités par l'hydrocortisone et en cas de transplantation.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique ; adaptation de la posologie des corticoïdes pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
MONTELUKA	AST	
	Risque de baisse de l'efficacité du montélukast par augmentation	Précaution d'emploi
	de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antiasthmatique pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
MORPHINE		
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la morphine et de son métabolite actif.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la morphine pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
+ NEVIRAPINE		
	Diminution des concentrations plasmatiques de la névirapine par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Association DECONSEILLEE
+ NIMODIPINE		
	Diminution des concentrations plasmatiques de l'antagoniste du calcium par augmentation de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de l'antagoniste du calcium pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
+ PÉRAMPANE	EL .	
	Diminution importante (jusqu'aux deux-tiers) des concentrations de pérampanel.	A prendre en compte
+ POSACONAZ	ZOLE	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité des deux anti-infectieux (induction enzymatique par la rifampicine et diminution de l'absorption intestinale par l'azolé antifongique).	Association DECONSEILLEE
+ PRAZIQUAN	TEL	
	Diminution très importante des concentrations plasmatiques du praziquantel, avec risque d'échec du traitement, par augmentation du métabolisme hépatique du praziquantel par la rifampicine.	CONTRE-INDICATION
+ PROPAFENC	DNE	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la propafénone, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG. S'il y a lieu, adaptation de la posologie de la propafénone pendant l'association et après l'arrêt de la rifampicine.
+ PROPRANOL	LOL	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du bêta-bloquant (augmentation de son métabolisme hépatique).	A prendre en compte
+ QUETIAPINE		
	Diminution très importante des concentrations plasmatiques de quétiapine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur, avec risque d'inefficacité.	Association DECONSEILLEE
+ QUININE		
	Risque de perte de l'efficacité de la quinine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE

D44 TÉODANIII	190	
+ RALTÉGRAVII		A
	Diminution des concentrations du raltégravir par la rifampicine.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, un doublement de la dose de raltégravir peut être envisagé.
RANOLAZINE		
	Diminution très importante des concentrations de ranolazine.	Association DECONSEILLEE
RIVAROXABA	N	
	Diminution des concentrations plasmatiques de rivaroxaban, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
SIMVASTATIN	l E	
	Diminution très importante des concentrations plasmatiques de simvastatine, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Association DECONSEILLEE
TELAPREVIR		
	Diminution très importante des concentrations de télaprévir.	CONTRE-INDICATION
- TELITHROMY	CINE	
	Diminution très importante des concentrations plasmatiques de la télithromycine, avec risque d'échec du traitement anti-infectieux, par augmentation du métabolisme hépatique de la télithromycine par la rifampicine.	Association DECONSEILLEE
TERBINAFINE	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la terbinafine, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la terbinafine pendant le traitement par la rifampicine.
THÉOPHYLLIN	NE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la théophylline (augmentation de son métabolisme par induction enzymatique).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, de la théophyllinémie. Adapter, s'il y a lieu, la posologie de la théophylline pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
TIAGABINE		
	Diminution des concentrations plasmatiques de la tiagabine par augmentation de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Une augmentation de la posologie de la tiagabine peut s'avérer nécessaire en cas d'association à la rifampicine.
TICAGRELOR		
	Diminution importante des concentrations plasmatiques de ticagrelor par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	Association DECONSEILLEE
ULIPRISTAL		
	Risque de diminution de l'effet de l'ulipristal, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE Préférer une alternative thérapeutique peu ou pas métabolisée.
VALPROÏQUE	(ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPROMIDE	
	Risque de survenue de crises convulsives, par augmentation du métabolisme hépatique du valproate par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique, et adaptation éventuelle de la posologie de l'anticonvulsivant pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
VORICONAZO	LE	
	Diminution importante des concentrations plasmatiques du voriconazole avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	CONTRE-INDICATION
ZOLPIDEM		
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du zolpidem par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Utiliser éventuellement un autre hypnotique.
- ZOPICLONE		
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la zopiclone par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Utiliser éventuellement un autre hypnotique.

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr

190/226

	191	
RILPIVIRINE		
+ ANTISÉCRÉTOIRES ANTIHISTAMINIQUE	S H2	
Risque de diminution des conce rilpivirine.	ntrations plasmatiques de la	A prendre en compte Si nécessaire, utiliser un antihistaminique H2 actif en une prise par jour, à prendre au moins 12 heures avant, ou au moins 4 heures après.
+ ANTISÉCRÉTOIRES INHIBITEURS DE LA	POMPE À PROTONS	
Diminution des concentrations p l'inhibiteur de la pompe à proton de l'augmentation du pH gastriq	s (absorption diminuée en raison	CONTRE-INDICATION
+ DEXAMETHASONE		
	e systémique, risque de diminution s de rilpivirine par augmentation de la dexamethasone.	CONTRE-INDICATION A l'exception de la dexamethasone administrée en dose unique.
+ INDUCTEURS ENZYMATIQUES		
Diminution significative des condrilpivirine par augmentation de s l'inducteur.		CONTRE-INDICATION
+ MILLEPERTUIS		
Risque de diminution des conce rilpivirine par augmentation de s millepertuis.	entrations plasmatiques de on métabolisme hépatique par le	CONTRE-INDICATION
RIOCIGUAT	and a station as	
Voir aussi : médicaments à l'origine d'une hypotensi + DÉRIVÉS NITRÉS ET APPARENTÉS	on onnostatique	
Risque d'hypotension importante	e (effet syneraigue).	CONTRE-INDICATION
	. (
+ INHIBITEURS DE LA PHOSPHODIESTER		
Risque d'hypotension importante	e (effet synergique).	CONTRE-INDICATION
+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4		
Augmentation des concentration diminution de son métabolisme l		Association DECONSEILLEE
RISPERIDONE		
Voir aussi : médicaments sédatifs - médicaments à	l'origine d'une hypotension orthostation	que - neuroleptiques - neuroleptiques antipsychotiques (sauf clozapine)
+ CARBAMAZEPINE		
Risque de diminution de la fracti son efficacité thérapeutique par hépatique par la carbamazépine	augmentation de son métabolisme	Précaution d'emploi Surveillance clinique, et si besoin, adaptation posologique de la rispéridone.
+ FLUOXETINE		
Augmentation de la fraction activ de son métabolisme hépatique p majoration des effets indésirable		Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, adaptation posologique de la rispéridone.
+ PAROXETINE		
		Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, adaptation posologique de la rispéridone.
RIVAROXABAN		
Voir aussi : anticoagulants oraux	TVMATIOLIES	
+ ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS EN. Diminution des concentrations p risque de diminution de l'effet the	lasmatiques de rivaroxaban, avec	Association DECONSEILLEE
+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4 Augmentation des concentration avec majoration du risque de sa		Association DECONSEILLEE

+ RIFAMPICINE Diminution des concentrations plasmatiques de rivaroxaban, avec **Association DECONSEILLEE** risque de diminution de l'effet thérapeutique. **ROPINIROLE** Voir aussi : antiparkinsoniens dopaminergiques - dopaminergiques - médicaments sédatifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique - médicaments à risque lors du sevrage tabagique + ANTIVITAMINES K Augmentation du risque hémorragique. Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par ropinirole et après son + CIPROFLOXACINE Augmentation des concentrations de ropinirole avec risque de Précaution d'emploi surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par la Surveillance clinique et réduction éventuelle de la posologie du ciprofloxacine. ropinirole pendant le traitement par la ciprofloxacine et après son arrêt. + ENOXACINE Augmentation des concentrations plasmatiques de ropinirole avec Précaution d'emploi signes de surdosage par diminution de son métabolisme hépatique. Surveillance clinique et réduction de la posologie du ropinirole pendant le traitement par l'énoxacine et après son arrêt. + FLUVOXAMINE Augmentation des concentrations de ropinirole, avec risque de Précaution d'emploi surdosage, par diminution de son métabolisme hépatique par la Surveillance clinique et réduction de la posologie du ropinirole pendant fluvoxamine le traitement par fluvoxamine et après son arrêt. **ROSUVASTATINE** Voir aussi : inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase (statines) - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants + CICLOSPORINE Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à **CONTRE-INDICATION** type de rhabdomyolyse, ou de néphrotoxicité, par diminution du métabolisme de la rosuvastatine. + INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Augmentation des concentrations plasmatiques de la rosuvastatine Précaution d'emploi par augmentation de son absorption. Surveillance clinique et biologique. **ROXITHROMYCINE** Voir aussi: macrolides (sauf spiramycine) + ATORVASTATINE Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à Précaution d'emploi type de rhabdomyolyse. Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant. + CICLOSPORINE Risque d'augmentation des concentrations sanquines de Précaution d'emploi ciclosporine et de la créatininémie. Dosage des concentrations sanguines de la ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après l'arrêt du macrolide. + MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de Précaution d'emploi torsades de pointes. Surveillance clinique et électrocardiographique pendant l'association. + MIDAZOLAM Majoration légère de la sédation. A prendre en compte + SIMVASTATINE Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à Précaution d'emploi type de rhabdomyolyse. Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant. + THÉOPHYLLINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) Risque d'augmentation de la théophyllinémie, particulièrement chez A prendre en compte

193	
RUFINAMIDE	
+ ESTROPROGESTATIFS CONTRACEPTIFS	
Diminution modérée des concentrations d'éthinylestradiol.	Précaution d'emploi Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique.
+ VALPROÏQUE (ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPROMIDE	
Possible augmentation des concentrations de rufinamide, notamment chez l'enfant de moins de 30 kg.	Précaution d'emploi Chez l'enfant de moins de 30 kg : ne pas dépasser la dose totale de 600 mg/j après la période de titration.
SALMETEROL	
+ ITRACONAZOLE	
Augmentation importante des concentrations de salmétérol par diminution de son métabolisme hépatique par l'itraconazole.	A prendre en compte
+ KETOCONAZOLE	
Augmentation importante des concentrations de salmétérol par diminution de son métabolisme hépatique par le kétoconazole.	A prendre en compte
SERTRALINE	
Voir aussi : hyponatrémiants - inhibiteurs sélectifs de la recapture de la sérotonine - médi syndrome sérotoninergique	icaments abaissant le seuil épileptogène - médicaments à l'origine d'un
+ JUS DE PAMPLEMOUSSE	
Augmentation parfois importante des concentrations de l'antidépresseur chez certains patients par diminution de son métabolisme intestinal.	Association DECONSEILLEE
+ INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
Risque d'inefficacité du traitement antidépresseur.	Association DECONSEILLEE
+ PIMOZIDE	
Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
SILDENAFIL	
Voir aussi : inhibiteurs de la phosphodiesterase de type 5 - médicaments à l'origine d'une	e hypotension orthostatique
+ JOSAMYCINE	Typotonion of thousandar
Augmentation des concentrations plasmatiques de sildénafil, avec	Précaution d'emploi
risque d'hypotension.	Débuter le traitement par sildénafil à la dose minimale en cas d'association avec la josamycine.
+ OMBITASVIR + PARITAPRÉVIR	
Augmentation des concentrations plasmatiques du sildénafil par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
SIMÉPRÉVIR	
+ DEXAMETHASONE	
Avec la dexaméthasone à usage systémique, risque de diminution des concentrations plasmatiques de simeprevir par augmentation de son métabolisme hépatique par la dexamethasone.	Association DECONSEILLEE A l'exception de la dexamethasone administrée en dose unique.
+ INDUCTEURS ENZYMATIQUES	1
Diminution des concentrations plasmatiques de simeprévir par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur	Association DECONSEILLEE
+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4	
Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de siméprévir par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	Association DECONSEILLEE

	194	
+ MILLEPERTUIS		
si	isque de diminution des concentrations plasmatiques de meprévir par augmentation de son métabolisme hépatique par le illepertuis.	Association DECONSEILLEE
SIMVASTATINE		
Voir aussi : inhibiteurs	s de l'HMG-CoA réductase (statines) - substrats à risque du CYP3A4	4
+ JUS DE PAMPL	EMOUSSE	
l'h	ugmentation considérable des concentrations plasmatiques de nypolipémiant, avec risque de survenue d'effets indésirables, otamment musculaires.	Association DECONSEILLEE
+ AMIODARONE		
ty	isque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à pe de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de la mvastatine).	Précaution d'emploi Ne pas dépasser la posologie de 20 mg/j de simvastatine ou utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ AMLODIPINE		
rh	isque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de labdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de hypocholestérolémiant).	Précaution d'emploi Ne pas dépasser la posologie de 40 mg/j de simvastatine ou utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
AZITHROMYCIN	E	
ty	isque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à pe de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique e l'hypocholestérolémiant.	Précaution d'emploi Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant ou une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ CARBAMAZEPIN	NE .	
	iminution importante des concentrations plasmatiques de mvastatine, par augmentation de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE
+ CICLOSPORINE		
R	isque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à	Précaution d'emploi
	pe de rhabdomyolyse par diminution du métabolisme de la mvastatine.	Ne pas dépasser la posologie de 10mg/jour de simvastatine. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint à cette posologie, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ CLARITHROMY	CINE	
ty	isque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à pe de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique e l'hypocholestérolémiant.	CONTRE-INDICATION
+ DANAZOL		
R	isque majoré de survenue de rhabdomyolyse.	Association DECONSEILLEE Si l'association s'avère nécessaire, ne pas dépasser la dose de 10 mg de simvastatine.
+ DILTIAZEM		
ty	isque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à pe de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique e l'hypocholestérolémiant.	Précaution d'emploi Ne pas dépasser la posologie de 20 mg/jour de simvastatine. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint à cette posologie, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ DRONEDARONE	•	
ty	isque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à pe de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de la mvastatine).	Association DECONSEILLEE
+ ERYTHROMYCIN	NE .	
ty	isque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à pe de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de hypocholestérolémiant.	CONTRE-INDICATION
+ INHIBITEURS DE	PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
ty	isque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à pe de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de la mvastatine).	CONTRE-INDICATION
+ ITRACONAZOLE		
R	isque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à pe de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de la mvastatine).	CONTRE-INDICATION

+ KETOCONAZOLE	
Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant).	CONTRE-INDICATION Utiliser une statine non concernée par ce type d'interaction.
+ MILLEPERTUIS	
Diminution de l'efficacité de l'hypocholestérolémiant par augmentation de son métabolisme hépatique par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE
+ OMBITASVIR + PARITAPRÉVIR	
Augmentation des concentrations plasmatiques de la simvastatine par diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	CONTRE-INDICATION
+ POSACONAZOLE	
Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'inhibiteur de l'HMG-CoA reductase).	CONTRE-INDICATION
+ RANOLAZINE	
Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à	Précaution d'emploi
type de rhabdomyolyse par inhibition du métabolisme de la simvastatine par la ranolazine.	Ne pas dépasser la posologie de 20 mg/j de simvastatine ou utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ RIFAMPICINE	
Diminution très importante des concentrations plasmatiques de simvastatine, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Association DECONSEILLEE
+ ROXITHROMYCINE	
Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse.	Précaution d'emploi Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant.
+ STIRIPENTOL	
Risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant).	CONTRE-INDICATION
+ TELAPREVIR	
Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de la simvastatine).	CONTRE-INDICATION
+ TELITHROMYCINE	
Risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant).	CONTRE-INDICATION
+ VERAPAMIL	
Risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant).	Précaution d'emploi Ne pas dépasser la posologie de 20 mg/j de simvastatine ou utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ VORICONAZOLE	
Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse par diminution du métabolisme hépatique de la simvastatine.	CONTRE-INDICATION
SIROLIMUS Voir aussi : immunosuppresseurs - substrats à risque du CYP3A4	
+ CICLOSPORINE	
Augmentation des concentrations sanguines de sirolimus par la ciclosporine. La néphrotoxicité de la ciclosporine est également augmentée lors de l'association.	Précaution d'emploi Il est recommandé d'administrer le sirolimus 4 heures après la ciclosporare. Contrôle de la fonction rénale, pendant l'association et
, VEDADAMI	après son arrêt.
+ VERAPAMIL Augmentation des concentrations canquines du sirelimus	Prácaution d'amploi
Augmentation des concentrations sanguines du sirolimus (diminution de son métabolisme hépatique par le vérapamil).	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.

SODIUM (AUROTHIOPROPANOLSULFONATE DE) + PHENYLBUTAZONE Association DECONSEILLEE Pour toutes les formes de phénylbutazone, y compris locales : majoration du risque d'aplasie médullaire. Utiliser de préférence un autre AINS moins interactif. **SODIUM (BICARBONATE DE)** Voir aussi : alcalinisants urinaires + LITHIUM Risque de baisse de l'efficacité du lithium par augmentation de son Précaution d'emploi élimination rénale par les sels de sodium. Eviter les surcharges sodées et tenir compte de la présence de sodium dans certains médicaments comme les antiacides. **SODIUM (CHLORURE DE)** + LITHIUM Risque de baisse de l'efficacité du lithium par augmentation de son Précaution d'emploi élimination rénale par les sels de sodium. Eviter les surcharges sodées et tenir compte de la présence de sodium dans certains médicaments comme les antiacides **SODIUM (OXYBATE DE)** + ALCOOL (BOISSON OU EXCIPIENT) Majoration par l'alcool de l'effet sédatif de ces substances. **Association DECONSEILLEE** L'altération de la vigilance peut rendre dangereuses la conduite de Eviter la prise de boissons alcoolisées et de médicaments contenant de véhicules et l'utilisation de machines. l'alcool **SOFOSBUVIR** + AMIODARONE **Association DECONSEILLEE** Uniquement lors de la bithérapie daclatasvir/sofosbuvir ou lédipasvir/sofosbuvir : Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG étroite, Survenue de bradycardie éventuellement brutale, pouvant avoir en particulier pendant les premières semaines de traitement par la des conséquences fatales. bithérapie. + INDUCTEURS ENZYMATIQUES Risque de diminution des concentrations plasmatiques de Association DECONSEILLEE sofosbuvir par diminution de son absorption intestinale par l'inducteur enzymatique. + MILLEPERTUIS Risque de diminution des concentrations plasmatiques de **Association DECONSEILLEE** sofosbuvir par diminution de son absorption intestinale par le millepertuis. + MODAFINIL Risque de diminution des concentrations plasmatiques de Association DECONSEILLEE sofosbuvir par diminution de son absorption intestinale par le modafinil **SORBITOL** + CATIORESINE SULFO CALCIQUE Avec la résine administrée par voie orale et rectale : risque de CONTRE-INDICATION nécrose colique, éventuellement fatale. + CATIORESINE SULFO SODIQUE Association DECONSEILLEE Avec la résine administrée par voie orale et rectale : risque de nécrose colique, éventuellement fatale. **SPERMICIDES** (benzalkonium, cetalkonium, hexylresorcinol, myristalkonium, nonoxynol 9) + MÉDICAMENTS UTILISÉS PAR VOIE VAGINALE Association DECONSEILLEE Tout traitement local vaginal est susceptible d'inactiver une contraception locale spermicide.

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus

SPIRAMYCINE

Voir aussi : médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes - torsadogènes (sauf antiparasitaires, neuroleptiques, méthadone)

+ LEVODOPA

En cas d'association avec la carbidopa : inhibition de l'absorption de la carbidopa avec diminution des concentrations plasmatiques de la lévodopa.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la lévodopa.

SPIRONOLACTONE

Voir aussi : antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - diurétiques - diurétiques épargneurs de potassium (seuls ou associés) - hyperkaliémiants - hyponatrémiants - médicaments abaissant la pression artérielle

+ INHIBITEURS DE L'ENZYME DE CONVERSION

Avec la spironolactone à la posologie de 12,5 à 50 mg par jour, et avec des doses faibles d'IEC.

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque de classe III ou IV (NYHA) avec fraction d'éjection <35 % et préalablement traitée par l'association inhibiteur de conversion + diurétique de l'anse : risque d'hyperkaliémie, potentiellement létale, en cas de non-respect des conditions de prescription de cette association.

Précaution d'emploi

Vérifier au préalable l'absence d'hyperkaliémie et d'insuffisance rénale. Surveillance biologique étroite de la kaliémie et de la créatininémie (1 fois par semaine pendant le premier mois, puis une fois par mois ensuite).

+ MITOTANE

Risque de blocage de l'action du mitotane par la spironolactone.

CONTRE-INDICATION

STAVUDINE

+ ISONIAZIDE

Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.

+ PENTAMIDINE

Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.

+ RIBAVIRINE

Risque de diminution de l'efficacité de chaque antiviral, par antagonisme compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine des métabolites actifs.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.

+ THALIDOMIDE

Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.

+ ZALCITABINE

Risque de diminution de l'efficacité de chaque antiviral, par antagonisme compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine des métabolites actifs.

Association DECONSEILLEE

+ ZIDOVUDINE

Risque de diminution de l'efficacité de chaque antiviral par antagoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine des métabolites actifs.

Association DECONSEILLEE

STIRIPENTOL

+ ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES

Augmentation des concentrations plasmatiques de l'anticonvulsivant, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme hépatique par le stiripentol.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et dosage plasmatique, lorsque cela est possible, de l'anticonvulsivant associé au stiripentol et adaptation éventuelle de sa posologie.

+ ATORVASTATINE

Risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant).

CONTRE-INDICATION

+ CAFEINE

Augmentation possible des concentrations plasmatiques de la caféine, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme hépatique.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de caféine.

	190	
+ CLOBAZAM		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de ces anticonvulsivants, avec risque de surdosage, par inhibition de leur métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, dosage plasmatique, lorsque cela est possible, de l'anticonvulsivant associé au stiripentol et éventuelle adaptation posologique de l'anticonvulsivant associé.
+ DIAZEPAM		
	Augmentation des concentrations plasmatiques du diazépam, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et dosage plasmatique, lorsque cela est possible, de l'anticonvulsivant associé au stiripentol et éventuelle adaptation posologique de l'anticonvulsivant associé.
+ DIHYDROER	GOTAMINE	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition de l'élimination hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ ERGOTAMIN	E	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition de l'élimination hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ HALOFANTR	INE	
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	Association DECONSEILLEE
+ IMMUNOSUP	PRESSEURS	
	Augmentation des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur (diminution de son métabolisme hépatique).	CONTRE-INDICATION
+ MIDAZOLAM		
	Augmentation des concentrations plasmatiques du midazolam par diminution de son métabolisme hépatique avec majoration de la sédation.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction de la posologie pendant le traitement par le stiripentol.
+ PIMOZIDE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ QUINIDINE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
+ SIMVASTATII	NE	
	Risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant).	CONTRE-INDICATION
+ THÉOPHYLL	INE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)	
	Augmentation possible de la théophyllinémie, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, dosage plasmatique et adaptation éventuelle de la posologie de théophylline.
STRONTIUM		
+ CALCIUM		
	Avec les sels de calcium administrés par voie orale : diminution de l'absorption digestive du strontium.	Précaution d'emploi Prendre le strontium à distance des sels de calcium (plus de deux heures, si possible).
+ CYCLINES		
	Diminution de l'absorption digestive du strontium.	Précaution d'emploi Prendre le strontium à distance des cyclines (plus de deux heures, si possible).
+ FER		
	Diminution de l'absorption digestive du strontium.	Précaution d'emploi Prendre le strontium à distance des sels de fer (plus de deux heures, si possible).

+ FLUOROQUINOLONES Diminution de l'absorption digestive du strontium. Précaution d'emploi Prendre le strontium à distance des fluoroquinolones (plus de deux heures, si possible). + ZINC Diminution de l'absorption digestive du strontium. Précaution d'emploi Prendre le strontium à distance des sels de zinc (plus de deux heures, si possible)

SUBSTANCES À ABSORPTION RÉDUITE PAR LES TOPIQUES GASTRO-INTESTINAUX, ANTIACIDES ET **ADSORBANTS**

(acepromazine, aceprometazine, acide acetylsalicylique, acide alendronique, acide clodronique, acide etidronique, acide ibandronique, acide medronique, acide oxidronique, acide pamidronique, acide risedronique, acide tiludronique, acide zoledronique, alimemazine, atenolol, betamethasone, budesonide, catioresine sulfo calcique, catioresine sulfo sodique, chloroquine, chlorproethazine, chlorpromazine, chlortetracycline, cimetidine, ciprofloxacine, clindamycine, cortisone, cortivazol, cyamemazine, demeclocycline, dexamethasone, digoxine, dolutégravir, doxycycline, elvitégravir, enoxacine, ethambutol, famotidine, fer, fexofenadine, fluor, fluphenazine, isoniazide, lansoprazole, lédipasvir, levofloxacine, levomepromazine, levothyroxine, lincomycine, liothyronine sodique, lomefloxacine, lymecycline, methylenecycline, methylprednisolone, metopimazine, metoprolol, minocycline, moxifloxacine, nizatidine, norfloxacine, ofloxacine, oxomemazine, oxytetracycline, pefloxacine, penicillamine, perphenazine, phosphore, piperazine, pipotiazine, prednisolone, prednisone, prochlorperazine, proguanil, promethazine, propericiazine, propranolol, ranitidine, rosuvastatine, roxatidine, sulpiride, tériflunomide, tetracosactide, tetracycline, thioproperazine, thyroxines, tigecycline, tiratricol, triamcinolone, trifluoperazine, ulipristal)

+ TOPIQUES GASTRO-INTESTINAUX, ANTIACIDES ET ADSORBANTS

Diminution de l'absorption de ces susbtances.	Précaution d'emploi
	Prendre les topiques ou antiacides, adsorbants à distance de ces substances (plus de 2 heures, si possible).

SUBSTRATS À RISQUE DU CYP3A4

Pour connaître les risques et les niveaux de contrainte de chacun de ces substrats avec les inhibiteurs puissants du CYP3A4, il convient de se reporter aux interactions spécifiques de chaque substrat.

(alfentanil, atorvastatine, bortezomib, cabazitaxel, ciclosporine, dasatinib, dihydroergotamine, docetaxel, ergotamine, erlotinib, everolimus, gefitinib, halofantrine, imatinib, irinotecan, lapatinib, lumefantrine, midazolam, nilotinib, oxycodone, pazopanib, pimozide, quetiapine, quinine, simvastatine, sirolimus, sorafenib, sufentanil, sunitinib, tacrolimus, ticagrelor, vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine)

+ CRIZOTINIB

Risque de majoration de la toxicité de ces molécules par diminution	Associati
de leur métabolisme et/ou augmentation de leur biodisponibilité par	
le crizotinib	

tion DECONSEILLEE

+ IDÉLALISIB

Augmentation des concentrations plasmatiques du substrat par diminution de son métabolisme hépatique par l'idelalisib.

Association DECONSEILLEE

Prendre le sucralfate à distance de la digoxine (plus de 2 heures, si

+ INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4

Majoration des effets indésirables propres à chaque substrat, avec conséquences souvent sévères.

A prendre en compte

SUCRALFATE

+ ANTIVITAMINES K

	Diminution de l'absorption digestive de l'antivitamine K.	Précaution d'emploi Prendre le sucralfate à distance de l'antivitamine K (plus de 2 heures, si possible).
+ DIGOXINE		
	Diminution de l'absorption digestive de la digoxine.	Précaution d'emploi

+ FLUOROQUINOLONES

Diminution de l'absorption digestive des fluoroquinolones.	Précaution d'emploi
	Prendre le sucralfate à distance des fluoroquinolones (plus de 2 heures,
	si possible).

+ HORMONES THYROÏDIENNES

Diminution de l'absorption digestive des hormones thyroïdiennes. Précaution d'emploi Prendre les hormones thyroïdiennes à distance du sucralfate (plus de 2 heures, si possible).

possible).

+ PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)

Diminution de l'absorption digestive de la phénytoïne.	Précaution d'emploi
	Prendre le sucralfate à distance de la phénytoïne (plus de 2 heures, si possible).

+ SULPIRIDE Diminution de l'absorption digestive du sulpiride. Précaution d'emploi Prendre le sucralfate à distance du sulpiride (plus de 2 heures, si possible) **SUFENTANIL** Voir aussi : analgésiques morphiniques agonistes - analgésiques morphiniques de palier III - morphiniques - médicaments sédatifs - substrats à risque du CYP3A4 + INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4 Augmentation de l'effet dépresseur respiratoire de l'analgésique Précaution d'emploi opiacé par diminution de son métabolisme hépatique. Surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'analgésique opiacé en cas de traitement par un inhibiteur puissant du CYP3A4. **SULFAFURAZOL** Voir aussi : médicaments méthémoglobinisants - sulfamides antibactériens + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique. Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement anti-infectieux et 8 jours après + PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE) Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne Association DECONSEILLEE jusqu'à des valeurs toxiques (inhibition de son métabolisme). Utiliser de préférence une autre classe d'anti-infectieux, sinon surveillance clinique étroite, dosage des concentrations de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par le sulfamide anti-infectieux et après son arrêt. **SULFAMETHIZOL** Voir aussi : médicaments méthémoglobinisants - sulfamides antibactériens + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement anti-infectieux et 8 jours après + METHENAMINE Précipitation cristalline dans les voies urinaires (favorisée par Association DECONSEILLEE l'acidification des urines). + PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE) Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne Association DECONSEILLEE jusqu'à des valeurs toxiques (inhibition de son métabolisme). Utiliser de préférence une autre classe d'anti-infectieux, sinon surveillance clinique étroite, dosage des concentrations de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par le sulfamide anti-infectieux et après son arrêt. **SULFAMETHOXAZOLE** Voir aussi : médicaments méthémoglobinisants - sulfamides antibactériens + ANTIVITAMINES K Augmentation importante de l'effet de l'antivitamine K et du risque Association DECONSEILLEE hémorragique. Si l'association ne peut être évitée, contrôle plus fréquent de l'INR et adaptation de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par cotrimoxazole et après son arrêt. + PHÉNYTOÏNE (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE) Association DECONSEILLEE Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne jusqu'à des valeurs toxiques (inhibition de son métabolisme). Utiliser de préférence une autre classe d'anti-infectieux, sinon surveillance clinique étroite, dosage des concentrations de phénytoïne et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par le sulfamide anti-infectieux et après son arrêt. **SULFAMIDES ANTIBACTÉRIENS** (acetylsulfafurazol, sulfacetamide, sulfadiazine, sulfadoxine, sulfafurazol, sulfaguanidine, sulfamethizol, sulfamethoxazole, sulfamoxole) + METHOTREXATE Augmentation de la toxicité hématologique du méthotrexate. Précaution d'emploi Dosage des concentrations de méthotrexate. Adapatation posologique

si nécessaire pendant l'association et après son arrêt.

	201	
SULFAMIDES	S HYPOGLYCÉMIANTS	
•	lorpropamide, glibenclamide, glibornuride, gliclazide, glimepiride, glipizid	e, tolbutamide)
+ ALCOOL (BO	OISSON OU EXCIPIENT)	Association DECONORIUSE
	Effet antabuse, notamment pour glibenclamide, glipizide, tolbutamide. Augmentation de la réaction hypoglycémique (inhibition des réactions de compensation) pouvant faciliter la survenue de coma hypoglycémique.	Association DECONSEILLEE Eviter la prise de boissons alcoolisées et de médicaments contenant de l'alcool.
+ ANALOGUES	DE LA SOMATOSTATINE	
	Risque d'hypoglycémie ou d'hyperglycémie : diminution ou augmentation des besoins en sulfamide hypoglycemiant, par diminution ou augmentation de la sécrétion de glucagon endogène.	Précaution d'emploi Renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter si besoin la posologie du sulfamide hypoglycemiant pendant le traitement par
		l'analogue de la somatostatine.
+ BÊTA-2 MIME		
	Elévation de la glycémie par le bêta-2 mimétique.	Précaution d'emploi Renforcer la surveillance sanguine et urinaire. Passer éventuellement à l'insuline, le cas échéant.
+ BÊTA-BLOQ	UANTS (SAUF ESMOLOL)	
	Tous les bêta-bloquants peuvent masquer certains symptômes de l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Précaution d'emploi Prévenir le patient et renforcer, surtout en début de traitement, l'autosurveillance glycémique.
+ BÊTA-BLOQ	UANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE	
	Tous les bêta-bloquants peuvent masquer certains symptômes de l'hypoglycémie : palpitations et tachycardie.	Précaution d'emploi Prévenir le malade et renforcer, surtout au début du traitement, l'autosurveillance sanguine.
	MAZINE	-
+ CHLORPROM	A fortes posologies (100 mg par jour de chlorpromazine) : élévation de la glycémie (diminution de la libération de l'insuline).	Précaution d'emploi Prévenir le patient et renforcer l'autosurveillance glycémique. Adapter éventuellement la posologie du neuroleptique pendant le traitement et après son arrêt.
+ CLARITHROI	MYCINE	•
	Risque d'hypoglycémie par augmentation des concentrations plasmatiques de l'antidiabétique.	Précaution d'emploi Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide hypoglycémiant pendant le traitement par la clarithromycine.
+ DANAZOL		
	Effet diabétogène du danazol.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, prévenir le patient et renforcer l'autosurveillance glycémique. Adapter éventuellement la posologie de
F1.1100114.70	\	l'antidiabétique pendant le traitement par le danazol et après son arrêt.
+ FLUCONAZO	Augmentation du temps de demi-vie du sulfamide avec survenue	Précaution d'emploi
	possible de manifestations d'hypoglycémie.	Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide pendant le traitement par le fluconazole.
+ INHIBITEURS	DE L'ENZYME DE CONVERSION	
	L'utilisation des IEC peut entraîner une majoration de l'effet hypoglycémiant chez le diabétique traité par sulfamides hypoglycémiants. La survenue de malaises hypoglycémiques semble exceptionnelle (amélioration de la tolérance au glucose qui aurait pour conséquence une réduction des besoins en sulfamides hypoglycémiants).	Précaution d'emploi Renforcer l'autosurveillance glycémique.
+ MICONAZOL	E	
	Avec le miconazole par voie générale et gel buccal : augmentation de l'effet hypoglycémiant avec survenue possible de manifestations hypoglycémiques, voire de coma.	CONTRE-INDICATION
+ PHENYLBUT	AZONE	
	Pour toutes les formes de phénylbutazone, y compris locales : augmentation de l'effet hypoglycémiant des sulfamides par	Association DECONSEILLEE

Voir aussi : dérivés de l'acide aminosalicylique (ASA)

+ DIGOXINE

Diminution de la digoxinémie pouvant atteindre 50 %.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique, ECG et, éventuellement, de la digoxinémie. S'il y a lieu, adaptation de la posologie de la digoxine pendant le traitement par la sulfasalazine et après son arrêt.

201/226

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr

SULFINPYRAZONE

+ CICLOSPORINE

Diminution des concentrations sanguines de ciclosporine par augmentation de son métabolisme par la sulfinpyrazone.

Précaution d'emploi

Contrôle des concentrations sanguines de ciclosporine et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par sulfinpyrazone et après son arrêt.

SULPIRIDE

Voir aussi : médicaments susceptibles de donner des torsades de pointes - médicaments sédatifs - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique - neuroleptiques - neuroleptiques antipsychotiques (sauf clozapine) - neuroleptiques susceptibles de donner des torsades de pointes - substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants

+ SUCRALFATE

Diminution de l'absorption digestive du sulpiride.

Précaution d'emploi

Prendre le sucralfate à distance du sulpiride (plus de 2 heures, si possible).

SUNITINIB

Voir aussi : inhibiteurs des tyrosine kinases métabolisés - substrats à risque du CYP3A4

+ HORMONES THYROÏDIENNES

Risque de baisse de l'efficacité des hormones thyroïdiennes.

A prendre en compte

SUXAMETHONIUM

Voir aussi : curares

+ ANTICHOLINESTÉRASIQUES

Risque d'allongement du bloc moteur, majoré en cas de déficit partiel en pseudocholinestérase.

A prendre en compte

SYMPATHOMIMÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE)

(etilefrine, midodrine, naphazoline, oxymetazoline, phenylephrine, synephrine, tetryzoline, tuaminoheptane, tymazoline)

+ ALCALOÏDES DE L'ERGOT DE SEIGLE DOPAMINERGIQUES

Risque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.

Association DECONSEILLEE

+ ALCALOÏDES DE L'ERGOT DE SEIGLE VASOCONSTRICTEURS

Risque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.

Association DECONSEILLEE

+ IMAO IRRÉVERSIBLES

Crises hypertensives (inhibition du métabolisme des amines pressives). Du fait de la durée d'action de l'IMAO, cette interaction est encore possible 15 jours après l'arrêt de l'IMAO.

Association DECONSEILLEE

+ SYMPATHOMIMÉTIQUES INDIRECTS

Risque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.

CONTRE-INDICATION

SYMPATHOMIMÉTIQUES ALPHA ET BÊTA (VOIE IM ET IV)

(adrenaline, dopamine, noradrenaline, norepinephrine)

+ ANESTHÉSIQUES VOLATILS HALOGÉNÉS

Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de l'excitabilité cardiaque.

Association DECONSEILLEE

+ ANTIDÉPRESSEURS IMIPRAMINIQUES

Hypertension paroxystique avec possibilité de troubles du rythme (inhibition de l'entrée du sympathomimétique dans la fibre sympathique).

Association DECONSEILLEE

+ IMAO IRRÉVERSIBLES

Augmentation de l'action pressive du sympathomimétique, le plus souvent modérée.

Précaution d'emploi

A n'utiliser que sous contrôle médical strict.

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus www.ansm.sante.fr

IMAO-A PÉVERS		
いいろひろ ヘビリヒパン	SIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU DE MÉTHYI	LÈNE
Pa	ar extrapolation à partir des IMAO non sélectifs : risque	Précaution d'emploi
d'a	augmentation de l'action pressive.	A n'utiliser que sous contrôle médical strict.
MÉDICAMENTS I	MIXTES ADRÉNERGIQUES-SÉROTONINERGIQUES	
	ypertension paroxystique avec possibilité de troubles du rythme	Association DECONSEILLEE
	nhibition de l'entrée du sympathomimétique dans la fibre	
sy	/mpathique).	
(MDATUOMIN	IÉTIQUES INDIDESTS	
	IÉTIQUES INDIRECTS	
	, ephedrine, methylphenidate, phenylephrine, pseudoephedrine, the	odrenaline)
AUTRES SYMPA	ATHOMIMETIQUES INDIRECTS	
Ri	isque de vasoconstriction et/ou de crises hypertensives.	CONTRE-INDICATION
ALCALOÏDES DE	E L'ERGOT DE SEIGLE DOPAMINERGIQUES	
Ri	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.	Association DECONSEILLEE
ALCALOÏDES DE	E L'ERGOT DE SEIGLE VASOCONSTRICTEURS	
	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.	Association DECONSEILLEE
ANESTHÉSIQUE	S VOLATILS HALOGÉNÉS	
	oussée hypertensive peropératoire.	Précaution d'emploi
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	En cas d'intervention programmée, il est préférable d'interrompre le
		traitement quelques jours avant l'intervention.
IMAO IRRÉVERS	IIII FS	
	ypertension paroxystique, hyperthermie pouvant être fatale. Du	CONTRE-INDICATION
	it de la durée d'action de l'IMAO, cette interaction est encore	CONTRE INDICATION
pc	ossible 15 jours après l'arrêt de l'IMAO.	
MAO A BÉVERS	CIDLES Y COMPDIS LINEZOLIDE ET DI ELL DE MÉTUVI	ÈNE
	SIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU DE MÉTHYI	
	SIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU DE MÉTHYL isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.	LÈNE Association DECONSEILLEE
Ri	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.	
SYMPATHOMIME	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE)	Association DECONSEILLEE
SYMPATHOMIME	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.	
SYMPATHOMIME	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE)	Association DECONSEILLEE
SYMPATHOMIME Ri	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE)	Association DECONSEILLEE
SYMPATHOMIME	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE)	Association DECONSEILLEE
SYMPATHOMIME Ri	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE)	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION
SYMPATHOMIME Ri	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives.	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES Atta	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. Émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - sub- ugmentation de la créatininémie plus importante que sous crolimus seul (synergie des effets néphrotoxiques des deux	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION ostrats à risque du CYP3A4
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES Atta	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. Émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - sub	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION ostrats à risque du CYP3A4
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES Atta	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. Émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - sub- ugmentation de la créatininémie plus importante que sous crolimus seul (synergie des effets néphrotoxiques des deux	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION ostrats à risque du CYP3A4
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES ALTA su AMIODARONE	ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - sub- ugmentation de la créatininémie plus importante que sous crolimus seul (synergie des effets néphrotoxiques des deux ubstances).	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION estrats à risque du CYP3A4 A prendre en compte
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES ALTA tal SU AMIODARONE	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. Émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - sub- ugmentation de la créatininémie plus importante que sous crolimus seul (synergie des effets néphrotoxiques des deux	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION estrats à risque du CYP3A4 A prendre en compte Précaution d'emploi
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES ALTA tal SU AMIODARONE	isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. Émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - substances - substances de la créatininémie plus importante que sous crolimus seul (synergie des effets néphrotoxiques des deux ubstances).	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION estrats à risque du CYP3A4 A prendre en compte Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de tacrolimus, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie de tacrolimus pendant
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES AMIODARONE ALI int	ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - sub ugmentation de la créatininémie plus importante que sous crolimus seul (synergie des effets néphrotoxiques des deux ubstances). ugmentation des concentrations sanguines de tacrolimus par hibition de son métabolisme par l'amiodarone.	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION Instrats à risque du CYP3A4 A prendre en compte Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de tacrolimus, contrôle de la
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES ALTA tal SU AMIODARONE	ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - sub ugmentation de la créatininémie plus importante que sous crolimus seul (synergie des effets néphrotoxiques des deux ubstances). ugmentation des concentrations sanguines de tacrolimus par hibition de son métabolisme par l'amiodarone.	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION Estrats à risque du CYP3A4 A prendre en compte Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de tacrolimus, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie de tacrolimus pendant
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES AMIODARONE ALI int AMPHOTERICINE	ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. Émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - substances -	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION Estrats à risque du CYP3A4 A prendre en compte Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de tacrolimus, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie de tacrolimus pendant
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES AMIODARONE AMPHOTERICINI AN Ia	ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. Émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - substances -	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION Estrats à risque du CYP3A4 A prendre en compte Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de tacrolimus, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie de tacrolimus pendant l'association et à l'arrêt de l'amiodarone.
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES AMIODARONE AMPHOTERICINI AN Ia	ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. Émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - substances -	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION Estrats à risque du CYP3A4 A prendre en compte Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de tacrolimus, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie de tacrolimus pendant l'association et à l'arrêt de l'amiodarone.
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS (oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES AMIODARONE AMPHOTERICINI AA Ia de	ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. Émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - substances -	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION Estrats à risque du CYP3A4 A prendre en compte Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de tacrolimus, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie de tacrolimus pendant l'association et à l'arrêt de l'amiodarone.
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié tai su AMINOSIDES AMIODARONE AMPHOTERICINE la de ANTI-INFLAMMA	ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. Émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - substances ou la créatininémie plus importante que sous crolimus seul (synergie des effets néphrotoxiques des deux abstances). Lugmentation des concentrations sanguines de tacrolimus par hibition de son métabolisme par l'amiodarone. E B Le C l'amphotéricine B administrée par voie IV : augmentation de créatininémie plus importante que sous tacrolimus seul (synergie des effets néphrotoxiques des deux substances).	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION Estrats à risque du CYP3A4 A prendre en compte Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de tacrolimus, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie de tacrolimus pendant l'association et à l'arrêt de l'amiodarone.
SYMPATHOMIME Ri ACROLIMUS /oir aussi : hyperkalié AMINOSIDES AMIODARONE AMPHOTERICINE AMPHOTERICIN	ÉTIQUES ALPHA (VOIES ORALE ET/OU NASALE) isque de vasoconstriction et/ou de poussées hypertensives. Émiants - immunosuppresseurs - médicaments néphrotoxiques - substances). ugmentation de la créatininémie plus importante que sous crolimus seul (synergie des effets néphrotoxiques des deux ubstances). ugmentation des concentrations sanguines de tacrolimus par hibition de son métabolisme par l'amiodarone. E B vec l'amphotéricine B administrée par voie IV : augmentation de créatininémie plus importante que sous tacrolimus seul (synergie es effets néphrotoxiques des deux substances). ATOIRES NON STÉROÏDIENS	Association DECONSEILLEE CONTRE-INDICATION Distrats à risque du CYP3A4 A prendre en compte Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de tacrolimus, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie de tacrolimus pendant l'association et à l'arrêt de l'amiodarone. A prendre en compte

	204	
+ CLINDAMYCII	NE	
	Diminution des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, avec risque de perte de l'activité immunosuppressive.	Précaution d'emploi Contrôle renforcé des dosages sanguins de tacrolimus et augmentation éventuelle de sa posologie.
+ DABIGATRAN	Augmentation de plus du double des concentrations plasmatiques	CONTRE-INDICATION
	de dabigatran, avec majoration du risque de saignement.	
+ DANAZOL		
	Augmentation des concentrations sanguines du tacrolimus par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi
	illillibition de son metabolisme nepatique.	Dosage des concentrations sanguines du tacrolimus et adaptation de sa posologie pendant l'association et après son arrêt, avec contrôle de la fonction rénale.
+ DIURÉTIQUES	S ÉPARGNEURS DE POTASSIUM (SEULS OU ASSOCIÉS)	
	Hyperkaliémie potentiellement létale, surtout lors d'une insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants).	Association DECONSEILLEE
+ JOSAMYCINE		
	Augmentation des concentrations sanguines de tacrolimus et de la créatininémie, par inhibition du métabolisme hépatique du tacrolimus par la josamycine.	Association DECONSEILLEE
+ LANSOPRAZO	DLE	
	Augmentation des concentrations sanguines du tacrolimus.	Précaution d'emploi
		Dosage des concentrations sanguines du tacrolimus, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ OMEPRAZOLI		
	Augmentation des concentrations sanguines du tacrolimus.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines du tacrolimus, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ POTASSIUM		
	Hyperkaliémie essentiellement létale, surtout lors d'une insuffisance rénale (addition des effets hyperkaliémiants).	Association DECONSEILLEE Eviter cette association sauf s'il existe une hypokaliémie préalable.
+ VERAPAMIL		
	Augmentation des concentrations sanguines du tacrolimus	Précaution d'emploi
	(diminution de son métabolisme hépatique par le verapamil).	Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
TAMOXIFENE		
+ ANTIVITAMINI	ES K	
	Risque d'augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.	Précaution d'emploi
	пешопаучче.	Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K.
+ BUPROPION		
	Risque de baisse de l'efficacité du tamoxifène, par inhibition de la formation de son métabolite actif par la terbinafine.	Association DECONSEILLEE
+ DULOXETINE		
	Risque de baisse de l'efficacité du tamoxifène, par inhibition de la formation de son métabolite actif par la duloxetine.	Association DECONSEILLEE
+ FLUOXETINE		
	Baisse de l'efficacité du tamoxifène, par inhibition de la formation de son métabolite actif par la fluoxétine.	Association DECONSEILLEE
. DADOVETINE		
+ PAROXETINE	Baisse de l'efficacité du tamoxifène, par inhibition de la formation	Association DECONSEILLEE

	205	
+ QUINIDINE		
	Risque de baisse de l'efficacité du tamoxifène, par inhibition de la formation de son métabolite actif par la quinidine.	Association DECONSEILLEE
+ TERBINAFIN	E	
	Risque de baisse de l'efficacité du tamoxifène, par inhibition de la formation de son métabolite actif par la terbinafine.	Association DECONSEILLEE
TAMSULOSII	NE	
Voir aussi : alpha	bloquants à visée urologique - médicaments abaissant la pression artér	ielle - médicaments à l'origine d'une hypotension orthostatique
+ AMIODARON	IE .	
	Risque de majoration des effets indésirables de la tamsulosine, par	Précaution d'emploi
	inhibition de son métabolisme hépatique.	Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la tamsulosine pendant le traitement par l'inhibiteur enzymatique et après son arrêt, le cas échéant.
+ DILTIAZEM		
	Risque de majoration des effets indésirables de la tamsulosine, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la tamsulosine pensant le traitement par l'inhibiteur enzymatique et après son arrêt, le cas échéant.
± INHIRITELIRS	S PUISSANTS DU CYP3A4	000 001.00.111
T WWW.DIT LONG	Risque de majoration des effets indésirables de la tamsulosine, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE
+ VERAPAMIL		
	Risque de majoration des effets indésirables de la tamsulosine, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la tamsulosine pensant le traitement par l'inhibiteur enzymatique et après son arrêt, le cas échéant.
ΓELAPREVIR		
	teurs puissants du CYP3A4	
+ AMIODARON		
	Troubles de l'automatisme et de la conduction cardiaque avec risque de bradycardie excessive.	CONTRE-INDICATION
+ ANTICONVIII	LSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
1 Annochro	Risque de diminution très importante des concentrations de télaprévir.	CONTRE-INDICATION
4.7001/4074	TAIF	
+ ATORVASTA	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'atorvastatine).	CONTRE-INDICATION
+ COLCHICINE		
	Risque de majoration des effets indésirables de la colchicine, par diminution de son métabolisme.	Association DECONSEILLEE En particulier chez l'insuffisant rénal et hépatique.
+ DIGOXINE		
	Augmentation de la digoxinémie.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique et adaptation, si besoin, de la posologie de la digoxine pendant le traitement par le télaprévir et après son arrêt.
+ ESTROGÈNE	S NON CONTRACEPTIFS	
	Diminution de l'efficacité de l'estrogène.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie du traitement hormonal pendant l'administration du télaprévir et après son arrêt.
+ ESTROPROG	SESTATIFS CONTRACEPTIFS	
U.MOI NOC	Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par augmentation	Précaution d'emploi
	du métabolisme hépatique du contraceptif hormonal par le télaprévir.	Utiliser une méthode contraceptive fiable, additionnelle ou alternative, pendant la durée de l'association et deux cycles suivants.

+ IMMUNOSUPPRESSEURS Augmentation des concentrations plasmatiques de Précaution d'emploi l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, par le télaprévir. contrôle de la fonction rénale et adaptation de sa posologie pendant l'association et après son arrêt. + INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Diminution des concentrations du télaprévir et du darunavir ou du Association DECONSEILLEE fosamprénavir, avec risque d'échec thérapeutique. + MIDAZOLAM Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam par CI - PE diminution de son métabolisme hépatique, avec majoration de la Contre-indication avec : sédation - le midazolam per os. Précaution d'emploi avec : - le midazolam IV Surveillance clinique et réduction de la posologie de midazolam en cas de traitement par le télaprevir. + MILLEPERTUIS CONTRE-INDICATION Risque de diminution très importante des concentrations de télaprévir. + RIFAMPICINE CONTRE-INDICATION Diminution très importante des concentrations de télaprévir. + SIMVASTATINE Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à CONTRE-INDICATION type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de la simvastatine) **TELBIVUDINE** + PEG-INTERFERON ALFA-2A CONTRE-INDICATION Risque majoré de neuropathies périphériques. **TELITHROMYCINE** Voir aussi : inhibiteurs puissants du CYP3A4 - macrolides (sauf spiramycine) + ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Association DECONSEILLEE Diminution des concentrations plasmatiques de la télithromycine, avec risque d'échec du traitement anti-infectieux, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. + ATORVASTATINE Risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de CONTRE-INDICATION rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). + DEXAMETHASONE Augmentation des concentrations plasmatiques de la A prendre en compte dexaméthasone par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur enzymatique, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde. + DIGOXINE Augmentation de la digoxinémie par augmentation de son Précaution d'emploi absorption. Surveillance clinique et éventuellement de la digoxinémie pendant le traitement par la télithromycine et après son arrêt. + IMMUNOSUPPRESSEURS Augmentation très importante des concentrations sanguines de Association DECONSEILLEE l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique. En cas d'association, contrôle strict de la fonction rénale, dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur et adaptation éventuelle de la posologie. + INHIBITEURS PUISSANTS DU CYP3A4 CONTRE-INDICATION Risque de majoration des effets indésirables, notamment à type de troubles du rythme cardiaque. chez le patient insuffisant rénal ou hépatique sévère.

+ MILLEPERTU	<i>I</i> S	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la télithromycine, avec risque d'échec du traitement anti-infectieux, par augmentation du métabolisme hépatique de la télithromycine par le millepertuis.	Association DECONSEILLEE
MIZOLASTINE		
	Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.	CONTRE-INDICATION
RIFAMPICINE		
	Diminution très importante des concentrations plasmatiques de la télithromycine, avec risque d'échec du traitement anti-infectieux, par augmentation du métabolisme hépatique de la télithromycine par la rifampicine.	Association DECONSEILLEE
SIMVASTATIN	IE .	
	Risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant).	CONTRE-INDICATION
· VENLAFAXIN	E	
	Augmentation des concentrations de venlafaxine avec risque de surdosage.	A prendre en compte
· VINCA-ALCAL	LOÏDES CYTOTOXIQUES	
	Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par la télithromycine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique.
ENOFOVIR	DISOPROXIL	
	aments néphrotoxiques	
- ANTI-INFLAM	MATOIRES NON STÉROÏDIENS	
	Risque de majoration de la néphrotoxicité du ténofovir, noatmment avec des doses élevées de l'anti-inflammatoire ou en présence de facteurs de risque d'insuffisance rénale.	Précaution d'emploi En cas d'association, surveiller la fonction rénale.
+ ATAZANAVIR		
	Diminution d'environ un tiers de l'exposition à l'atazanavir chez le patient en cas d'association au ténofovir, comparativement au sujet sain recevant la même association.	A prendre en compte Ne pas administrer l'atazanavir avec le ténofovir sans ritonavir.
+ DIDANOSINE		
DIDANGGINE	Risque d'échec du traitement antirétroviral, voire émergence de résistances. De plus, majoration du risque de la toxicité mitochondriale de la didanosine.	Association DECONSEILLEE
- LÉDIPASVIR		
	Lors de sa co-administration avec un inhibiteur de protéase, augmentation des concentrations plasmatiques du ténofovir par le lédipasvir.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique, notamment de la fonction rénale.
ERBINAFINE		
+ ATOMOXETIN		
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Risque d'augmentation des effets indésirables de l'atomoxétine, par diminution importante de son métabolisme hépatique.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et adaptation de la posologie de l'atomoxétine pendant le traitement par l'inhibiteur et après son arrêt.
+ CICLOSPORII	NE	
	Diminution des concentrations sanguines de ciclosporine.	Précaution d'emploi Contrôle des concentrations sanguines de ciclosporine et adaptation éventuelle de sa posologie pendant le traitement par terbinafine et après son arrêt.
FLECAINIDE		Ap. 55 5011 01100
LEGAINIDE	Risque d'augmentation des effets indésirables du flécaïnide, par diminution de son métabolisme hépatique par la terbinafine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du flécaïnide pendant le traitement par la terbinafine.
+ MEQUITAZINI		I.
3 1	Risque de majoration des effets indésirables de la méquitazine, par inhibition de son métabolisme par l'inhibiteur enzymatique.	Association DECONSEILLEE

+ METOPROLO		
	_	
	Chez l'insuffisant cardiaque, risque d'augmentation des effets	Précaution d'emploi
	indésirables du métoprolol, par diminution de son métabolisme	Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie du
	hépatique par la terbinafine.	métoprolol pendant le traitement par la terbinafine.
+ PROPAFENOI	NE	
+ PROPAFENOI		Drá saudian diamalai
	Risque d'augmentation des effets indésirables de la propafénone, par diminution de son métabolisme hépatique par la terbinafine.	Précaution d'emploi
	pai diffillitation de 301 metabolisme nepatique par la terbinaline.	Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la
		propafénone pendant le traitement par la terbinafine.
+ RIFAMPICINE		
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la	Précaution d'emploi
	terbinafine, par augmentation de son métabolisme hépatique par la	Surveillance clinique. Si besoin, adaptation de la posologie de la
	rifampicine.	terbinafine pendant le traitement par la rifampicine.
+ TAMOXIFENE		
	Risque de baisse de l'efficacité du tamoxifène, par inhibition de la	Association DECONSEILLEE
	formation de son métabolite actif par la terbinafine.	
TÉRIFLUNOM	IDE	
		a at adapthopto
	nces à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacides	s et ausorbants
+ VACCINS VIV	ANTS ATTÉNUÉS	
	Risque de maladie vaccinale généralisée, éventuellement mortelle.	Association DECONSEILLEE
ETRABENAZ	ZINE	
Voir aussi : médica		
+ DOPAMINERG		
	Antagonisme réciproque entre le dopaminergique et la	Association DECONSEILLEE
	tétrabénazine.	
+ IMAO IRRÉVE	RSIBLES	
	Diamonda micro le monto de la Douteit de la doute diseasion de	CONTRE INDICATION
	Risque de crises hypertensives. Du fait de la durée d'action de	CONTRE-INDICATION
	Risque de crises hypertensives. Du fait de la durée d'action de l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours	CONTRE-INDICATION
		CONTRE-INDICATION
	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours	CONTRE-INDICATION
+ LEVODOPA	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours	CONTRE-INDICATION
+ LEVODOPA	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours	Association DECONSEILLEE
+ LEVODOPA	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt.	
+ LEVODOPA	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt.	
	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine.	
THALIDOMID!	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine.	
THALIDOMID Voir aussi : bradyc	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine.	
THALIDOMID	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs	Association DECONSEILLEE
THALIDOMID	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par	
THALIDOMID	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs	Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début
HALIDOMID Voir aussi : bradyc	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par	Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi
THALIDOMID Voir aussi : bradyo + DIDANOSINE	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par	Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début
THALIDOMID Voir aussi : bradyo * DIDANOSINE	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
THALIDOMID Voir aussi : bradyo * DIDANOSINE	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par	Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi
THALIDOMID Voir aussi : bradyo * DIDANOSINE	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par	Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début
HALIDOMIDI Voir aussi : bradyo	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par	Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi
THALIDOMID Voir aussi : bradyo DIDANOSINE STAVUDINE	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début
THALIDOMID Voir aussi : bradyo + DIDANOSINE + STAVUDINE	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Association DECONSEILLEE Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début
THALIDOMID Voir aussi : bradyo DIDANOSINE STAVUDINE	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
THALIDOMID Voir aussi : bradyo + DIDANOSINE + STAVUDINE	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
THALIDOMID Voir aussi : bradyo DIDANOSINE STAVUDINE ZALCITABINE	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
HALIDOMID Voir aussi : bradyc DIDANOSINE STAVUDINE ZALCITABINE	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
THALIDOMID Voir aussi : bradyc DIDANOSINE STAVUDINE THEOPHYLLI	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
THALIDOMID Voir aussi : bradyo + DIDANOSINE + STAVUDINE + ZALCITABINE THEOPHYLLI Voir aussi : médica	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ DIDANOSINE + STAVUDINE + ZALCITABINE	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
THALIDOMID Voir aussi : bradyo + DIDANOSINE + STAVUDINE + ZALCITABINE THEOPHYLLI Voir aussi : médica	l'IMAO, cette interaction est encore théoriquement possible 15 jours après son arrêt. Antagonisme réciproque entre la lévodopa et la tétrabénazine. E ardisants - médicaments sédatifs Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables. Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.

+ PROPAFENONE Risque d'augmentation de la théophyllinémie par diminution de son Précaution d'emploi métabolisme hépatique par la propafénone Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie. + VÉMURAFÉNIB Augmentation importante des concentrations de théophylline, avec Précaution d'emploi risques de majoration de ses effets indésirables Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement par vémurafénib et après son arrêt. THÉOPHYLLINE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE) (aminophylline, theophylline) + ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la Précaution d'emploi théophylline par augmentation de son métabolisme hépatique par Surveillance clinique et. si besoin, de la théophyllinémie. Adaptation l'inducteur. éventuelle de la posologie de la théophylline pendant le traitement par l'inducteur et après son arrêt. + CIMETIDINE Avec la cimétidine utilisée à des doses supérieures ou égales à Précaution d'emploi 800 mg/j : augmentation de la théophyllinémie avec risque de Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie. S'il y a surdosage (diminution du métabolisme de la théophylline). lieu, adaptation de la théophylline pendant le traitement par la cimétidine et après son arrêt. + CIPROFLOXACINE Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage, par Précaution d'emploi diminution de son métabolisme hépatique par la ciprofloxacine. Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie. + CLARITHROMYCINE Risque d'augmentation de la théophyllinémie, particulièrement chez A prendre en compte l'enfant. + DIPYRIDAMOLE Avec le dipyridamole par voie injectable : réduction de l'effet Précaution d'emploi vasodilatateur du dipyridamole par la théophylline Interrompre un traitement par théophylline au moins 5 jours avant une imagerie myocardique avec le dipyridamole. + ENOXACINE Surdosage en théophylline par diminution importante de son CONTRE-INDICATION métabolisme + ERYTHROMYCINE Surdosage en théophylline par diminution de son élimination Association DECONSEILLEE hépatique, plus particulièrement dangereux chez l'enfant. Il est possible d'utiliser d'autres macrolides (sauf spiramycine) dont l'interférence au plan clinique est actuellement considérée comme minime ou nulle. Cependant, en cas de légionellose, l'érythromycine reste l'antibiotique de référence ; une surveillance clinique, avec contrôle des concentrations plasmatiques de théophylline, est alors souhaitable en milieu spécialisé. + FLUCONAZOLE Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage Précaution d'emploi (diminution de la clairance de la théophylline). Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement par le fluconazole et après son arrêt. + FLUVOXAMINE Augmentation de la théophyllinémie avec signes de surdosage Précaution d'emploi (diminution du métabolisme hépatique de la théophylline). Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; si besoin, adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement par la fluvoxamine et après son arrêt. + HALOTHANE Association DECONSEILLEE Troubles du rythme ventriculaire graves par augmentation de l'excitabilité cardiaque. + INHIBITEURS DE LA XANTHINE OXYDASE En cas de posologies élevées de l'inhibiteur, augmentation des Précaution d'emploi concentrations plasmatiques de théophylline par inhibition de son Surveillance clinique et contrôle de la théophyllinémie jusqu'à deux à métabolisme. trois semaines après la mise en route du traitement par l'inhibiteur ; s'il y

a lieu, adaptation de la posologie pendant le traitement par l'association.

	210	
+ INHIBITEURS	DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la théophylline, par augmentation de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement par l'inhibiteur de protéases et après son arrêt.
+ JOSAMYCINE		par i i i i i i i i i i i i i i i i i i i
T GOGAII TOINE	Risque d'augmentation de la théophyllinémie, particulièrement chez l'enfant.	A prendre en compte
+ MEXILETINE		
	Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage (diminution du métabolisme hépatique de la théophylline).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement par la mexilétine et après son arrêt.
+ MILLEPERTUI	IS	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la théophylline, en raison de l'effet inducteur enzymatique du millepertuis, avec risque de baisse d'efficacité voire d'annulation de l'effet dont les conséquences peuvent être éventuellement graves (survenue d'un trouble ventilatoire obstructif).	CONTRE-INDICATION En cas d'association fortuite, ne pas interrompre brutalement la prise de millepertuis mais contrôler les concentrations plasmatiques (ou l'efficacité) du médicament associé avant puis après l'arrêt du millepertuis.
+ NORFLOXACI	INE	
	Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage (diminution du métabolisme de la théophylline).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie.
+ PEFLOXACIN	E	
	Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage (diminution du métabolisme de la théophylline).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie.
+ PENTOXIFYLI	LINE	
	Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage (compétition au niveau du métabolisme hépatique de la théophylline).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement
		par la pentoxifylline et après son arrêt.
+ RIFAMPICINE	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la théophylline (augmentation de son métabolisme par induction enzymatique).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et, si besoin, de la théophyllinémie. Adapter, s'il y a lieu, la posologie de la théophylline pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
+ ROXITHROMY	CINE	
	Risque d'augmentation de la théophyllinémie, particulièrement chez l'enfant.	A prendre en compte
+ STIRIPENTOL		
	Augmentation possible de la théophyllinémie, avec risque de surdosage, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, dosage plasmatique et adaptation éventuelle de la posologie de théophylline.
+ TIABENDAZO	LE	
	Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage, par diminution du métabolisme hépatique de la théophylline.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement (et après son arrêt, dans le cas où l'anthelminthique est prescrit pour une durée excédant 48 heures).
+ TICLOPIDINE		
	Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage (diminution de la clairance plasmatique de la théophylline).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement par la ticlopidine et après son arrêt.
THROMBOLY	TIQUES	
(alteplase recombi	inante, reteplase, streptokinase, tenecteplase, urokinase)	
+ ACIDE ACETY	/LSALICYLIQUE	
	Augmentation du risque hémorragique.	A prendre en compte

+ ANTIAGRÉGA	ANTS PLAQUETTAIRES	
	Augmentation du risque hémorragique.	A prendre en compte
+ ANTIVITAMIN	IEC K	
+ ANTIVITAMIN	Augmentation du risque hémorragique.	A prendre en compte
	Augmentation du hoque hemortagique.	A premare on compte
+ DÉFIBROTID	E	
	Risque hémorragique accru.	CONTRE-INDICATION
⊥ HÉPΔRINES	│ DE BAS POIDS MOLÉCULAIRE ET APPARENTÉS (DOSE:	S CURATIVES ET/OU SILIET ÂGÉ)
+ HEI AINIVEO	Augmentation du risque hémorragique.	A prendre en compte
	3.4	
+ HÉPARINES	NON FRACTIONNÉES (DOSES CURATIVES ET/OU SUJET	TÂGÉ)
	Augmentation du risque hémorragique.	A prendre en compte
TIABENDAZO	OI F	
	INE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)	
+ INEOPHILL	Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage, par	Précaution d'emploi
	diminution du métabolisme hépatique de la théophylline.	Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; s'il y a
		lieu, adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement (et après son arrêt, dans le cas où l'anthelminthique est prescrit pour
		une durée excédant 48 heures).
TIAGABINE		
Voir aussi : antico	onvulsivants métabolisés	
+ ANTICONVUI	LSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
	Diminution des concentrations plasmatiques de la tiagabine par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Précaution d'emploi
	augmoniation de con motaboliome nopalique pai rinducteur.	Une augmentation de la posologie de tiagabine peut s'avérer nécessaire en cas d'association à un anticonvulsivant inducteur
		enzymatique.
+ RIFAMPICINE		
	Diminution des concentrations plasmatiques de la tiagabine par augmentation de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi
		Une augmentation de la posologie de la tiagabine peut s'avérer nécessaire en cas d'association à la rifampicine.
TIANEPTINE		
+ IMAO IRRÉVI	EDSIRI ES	
+ IWAO IKKEVI	Risque de collapsus, hypertension paroxystique, hyperthermie,	Association DECONSEILLEE
	convulsions, décès.	/ / / / / / / / / / / / / / / / / / / /
TIBOLONE		
+ ANTIVITAMIN	IES K	
	Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque	Précaution d'emploi
	hémorragique.	Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie
		de l'antivitamine K pendant le traitement par la tibolone et après son arrêt.
TICAGRELOI	R	
Voir aussi : antiag	grégants plaquettaires - substrats à risque du CYP3A4	
+ JUS DE PAN	IPLEMOUSSE	
	Doublement des concentrations plasmatiques de l'antiagrégant,	Association DECONSEILLEE
	avec risque de majoration des effets indésirables, notamment	

+ ACIDE ACET	YLSALICYLIQUE	
	Majoration du risque hémorragique par addition des activités	ASDEC - PE
	antiagrégantes plaquettaires.	Association déconseillée :
		- en dehors des indications validées pour cette association dans les
		syndromes coronariens aigus.
		Précaution d'emploi :
		- dans les indications validées pour cette association dans les
		syndromes coronariens aigus. Surveillance clinique.
ANTICONVUI	SIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
	Diminution importante des concentrations plasmatiques de	Association DECONSEILLEE
	ticagrelor par augmentation de son métabolisme hépatique par	
	l'anticonvulsivant inducteur enzymatique, avec risque de diminution	
	de l'effet thérapeutique.	
· DABIGATRAI	V	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de dabigatran,	A prendre en compte
	avec majoration du risque de saignement.	
DU TIAZEM		
DILTIAZEM	1	
	Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de	A prendre en compte
	ticagrelor par diminution de son métabolisme hépatique.	
INHIBITEURS	PUISSANTS DU CYP3A4	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de ticagrelor par	CONTRE-INDICATION
	diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur.	January 1990
MILLEPERTU	IIS	
	Risque de diminution importante des concentrations plasmatiques	CONTRE-INDICATION
	de ticagrelor par augmentation de son métabolisme hépatique par	
	le millepertuis, avec diminution de son effet thérapeutique.	
OMPITACIJID	+ PARITAPRÉVIR	
F UNBITASVIK		
	Augmentation des concentrations plasmatiques du ticagrélor par	CONTRE-INDICATION
	diminution de son métabolisme hépatique par la bithérapie.	
RIFAMPICINE	Ē	
	Diminution importante des concentrations plasmatiques de	Association DECONSEILLEE
	ticagrelor par augmentation de son métabolisme hépatique par la	
	rifampicine, avec risque de diminution de l'effet thérapeutique.	
· VERAPAMIL		
	Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de	A prendre en compte
	ticagrelor par diminution de son métabolisme hépatique.	
ICLOPIDINE		
Voir aussi : antiaç	grégants plaquettaires	
ACIDE ACET	YLSALICYLIQUE	
	Majoration du risque hémorragique par addition des activités	Association DECONSEILLEE
	antiagrégantes plaquettaires.	Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite.
		The state of the s
0.01.00=0=	 	
CICLOSPORI	NE	
	Diminution des concentrations sanguines de ciclosporine.	Précaution d'emploi
		Augmentation de la posologie de la ciclosporine sous contrôle des
		concentrations sanguines. Réduction de la posologie en cas d'arrêt de
		la ticlopidine.
PHÉNYTOÏNE	E (ET, PAR EXTRAPOLATION, FOSPHÉNYTOÏNE)	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne	Précaution d'emploi
	avec signes de surdosage (inhibition du métabolisme de la	Surveillance clinique et contrôle des concentrations plasmatiques de
	phénytoïne).	phénytoïne.
TUÉOD!!!!	INC (ET DAD EVIDADOLATION AMBIOCINALINE)	
· THEOPHYLL	INE (ET, PAR EXTRAPOLATION, AMINOPHYLLINE)	
	Augmentation de la théophyllinémie avec risque de surdosage	Précaution d'emploi
	(diminution de la clairance plasmatique de la théophylline).	Surveillance clinique et éventuellement de la théophyllinémie ; s'il y a
		lieu, adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement
		par la ticlopidine et après son arrêt.
		par la liciopidirie et apres son arret.

TOPIQUES GASTRO-INTESTINAUX, ANTIACIDES ET ADSORBANTS

Les topiques gastro-intestinaux, le charbon, le lanthane et les antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium), associés ou non aux alginates, diminuent la résorption digestive de certains autres médicaments ingérés simultanément.

Par mesure de précaution, il convient de prendre ces topiques ou antiacides à distance de tout autre médicament (plus de 2 heures, si possible).

(charbon active, charbon vegetal officinal, diosmectite, gel d'hydroxyde d'aluminium et de carbonate de magnesium codesseches, hydrotalcite, kaolin lourd, lanthane, magaldrate, magnesium (hydroxyde de), magnesium (trisilicate de), monmectite, povidone)

+ MÉDICAMENTS ADMINISTRÉS PAR VOIE ORALE

Diminution de l'absorption de certains autres médicaments ingérés simultanément.

Précaution d'emploi

Par mesure de précaution, il convient de prendre ces topiques ou antiacides à distance de tout autre médicament (plus de 2 heures, si nossible)

+ SUBSTANCES À ABSORPTION RÉDUITE PAR LES TOPIQUES GASTRO-INTESTINAUX, ANTIACIDES ET

ADSORBANTS

Diminution de l'absorption de ces susbtances.

Précaution d'emploi

Prendre les topiques ou antiacides, adsorbants à distance de ces substances (plus de 2 heures, si possible).

TOPIRAMATE

Voir aussi : anticonvulsivants métabolisés

+ CARBAMAZEPINE

Diminution des concentrations du topiramate avec risque de moindre efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par la carbamazépine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique, et si besoin, adaptation posologique du topiramate pendant le traitement par la carbamazépine et après son arrêt

+ ESTROPROGESTATIFS CONTRACEPTIFS

Pour des doses de topiramate >= 200 mg/jour : Risque de diminution de l'efficacité contraceptive par diminution des concentrations en estrogène.

Association DECONSEILLEE

Utiliser de préférence une autre méthode contraceptive, en particulier de type mécanique.

+ LITHIUM

Pour des doses de topiramatre >= 200 mg par jour : augmentation de la lithémie pouvant atteindre des valeurs toxiques, avec signes de surdosage en lithium.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique. Adaptation de la posologie du

+ OXCARBAZEPINE

Risque de diminution des concentrations du topiramate avec risque de moindre efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'oxcarbazépine.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique, et si besoin, adaptation posologique du topiramate pendant le traitement par l'oxcarbazépine et après son arrêt.

+ VALPROÏQUE (ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPROMIDE

Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru d'encéphalopathie.

Précaution d'emploi

Surveillance clinique et biologique régulière.

TORSADOGÈNES (SAUF ANTIPARASITAIRES, NEUROLEPTIQUES, MÉTHADONE)

(amiodarone, arsenieux, citalopram, diphemanil, disopyramide, dolasetron, domperidone, dronedarone, erythromycine, hydroquinidine, hydroxyzine, mequitazine, mizolastine, moxifloxacine, prucalopride, quinidine, sotalol, spiramycine, toremifene, vandétanib, vincamine)

+ MÉDICAMENTS SUSCEPTIBLES DE DONNER DES TORSADES DE POINTES

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes.

CI - ASDEC

Contre-indication:

 Pour le dolasétron, l'érythromycine, la spiramycine et la vincamine, seules les formes administrées par voie intraveineuse sont concernées par cette interaction.

Association déconseillée:

 avec les antiparasitaires (chloroquine, halofantrine, luméfantrine, pentamidine), les neuroleptiques, la méthadone et l'hydroxychloroquine.

TRABECTÉDINE

+ ITRACONAZOLE

Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de la trabectedine par l'itraconazole.

Association DECONSEILLEE

Si l'association est nécessaire, surveillance clinique et adaptation éventuelle de la posologie de la trabectedine pendant la durée du traitement par l'itraconazole.

TRAITEMENTS DE SUBSTITUTION NICOTINIQUE

(nicotine

+ MÉDICAMENTS À RISQUE LORS DU SEVRAGE TABAGIQUE

Risque de surdosage lors du remplacement du tabac par le traitement substitutif.

A prendre en compte

ANSM - Janvier 2016
Interactions médicamenteuses - Thésaurus

www.ansm.sante.fr

TRAMADOL

Voir aussi : analgésiques morphiniques agonistes - analgésiques morphiniques de palier II - morphiniques - médicaments abaissant le seuil épileptogène - médicaments sédatifs - médicaments à l'origine d'un syndrome sérotoninergique

+ ANTIVITAMINES K

Risque d'augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque hémorragique.

Précaution d'emploi

Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par le tramadol et après son arrêt.

+ BUPROPION

Augmentation des concentrations plasmatiques du tramadol par diminution de son métabolisme hépatique par le bupropion. De plus, risque de convulsions par addition des effets des deux médicaments

A prendre en compte

+ IMAO IRRÉVERSIBLES

Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, sueurs, tremblements, confusion, voire coma.

CONTRE-INDICATION

+ IMAO-A RÉVERSIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU DE MÉTHYLÈNE

Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique : diarrhée, tachycardie, sueurs, tremblements, confusion voire coma.

Association DECONSEILLEE

+ IMAO-B

Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique.

A prendre en compte

+ INHIBITEURS SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE

Risque d'apparition de convulsions et/ou d'un syndrome sérotoninergique.

A prendre en compte

+ ONDANSETRON

Diminution de l'intensité et de la durée de l'effet analgésique du tramadol et risque de diminution de l'effet antiémétique de l'ondansétron.

A prendre en compte

+ VENLAFAXINE

Risque d'apparition de convulsions et/ou d'un syndrome sérotoninergique

A prendre en compte

TRICLABENDAZOLE

+ DIHYDROERGOTAMINE

Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).

CONTRE-INDICATION

Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et la prise du médicament dérivé de l'ergot, et inversement.

+ ERGOTAMINE

Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).

CONTRE-INDICATION

Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et l'ergotamine, et inversement.

+ PIMOZIDE

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes (inhibition du métabolisme hépatique du médicament torsadogène).

CONTRE-INDICATION

Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et la prise du médicament torsadogène, et inversement.

+ QUINIDINE

Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes (inhibition du métabolisme hépatique du médicament torsadogène).

CONTRE-INDICATION

Respecter un délai de 24 heures entre l'arrêt du triclabendazole et la prise du médicament torsadogène, et inversement.

	215	
TRIMETHOP	RIME	
Voir aussi : hype	rkaliémiants	
+ CICLOSPOR	INE	
	Avec le triméthoprime (seul ou associé) par voie orale : augmentation de la créatininémie avec diminution possible des concentrations sanguines de ciclosporine.	A prendre en compte
	Avec le trimethoprime (seul ou associé) par voie IV : la diminution des concentrations sanguines de ciclosporine peut être très importante avec disparition possible du pouvoir immunosuppresseur.	
+ METHOTREX	CATE	
	Augmentation de la toxicité hématologique du méthotrexate (diminution de son excrétion rénale ainsi qu'inhibition de la dihydrofolate réductase).	CONTRE-INDICATION
+ PYRIMETHA	MINE	
	Anémie mégaloblastique, plus particulièrement à fortes doses des deux produits (déficit en acide folique par l'association de deux 2-4 diaminopyrimidines).	Précaution d'emploi Contrôle régulier de l'hémogramme et association d'un traitement par l'acide folique (injections IM régulières).
+ REPAGLINID	DE .	
	Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de répaglinide par inhibition de son métabolisme hépatique par le triméthoprime.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et biologique étroite.
TRIPTANS		
(almotriptan, elet	riptan, frovatriptan, naratriptan, rizatriptan, sumatriptan, zolmitriptan)	
+ ALCALOÏDE	S DE L'ERGOT DE SEIGLE VASOCONSTRICTEURS	
	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle coronaire.	CONTRE-INDICATION Respecter un délai de 6 à 24 heures, selon le triptan, entre la prise de celui-ci et celle de l'alcaloïde ergoté
+ INHIBITEURS	S SÉLECTIFS DE LA RECAPTURE DE LA SÉROTONINE	
	Risque d'apparition d'un syndrome sérotoninergique.	A prendre en compte
TRIPTANS M	IÉTABOLISÉS PAR LA MAO	
(almotriptan, riza	triptan, sumatriptan, zolmitriptan)	
+ IMAO IRRÉV	ERSIBLES	
	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle coronaire.	CONTRE-INDICATION
+ IMAO-A RÉV	 ERSIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU DE MÉTHY	'LÈNE
	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle coronaire.	CONTRE-INDICATION
+ IMAO-B		
	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle coronaire.	CONTRE-INDICATION
_	ON MÉTABOLISÉS PAR LA MAO	
	riptan, naratriptan)	
+ IMAO IRRÉV		
	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle coronaire.	Association DECONSEILLEE
+ IMAO-A RÉV	ERSIBLES, Y COMPRIS LINEZOLIDE ET BLEU DE MÉTHY	'LÈNE
	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle coronaire.	Association DECONSEILLEE
. 11/1/10 P		
+ IMAO-B	Risque d'hypertension artérielle, de vasoconstriction artérielle coronaire.	Association DECONSEILLEE
		1

oir aussi : substances à absorption réduite par les topiques gastro-intestinaux, antiacide	es et adsorbants
ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES	
Risque de diminution de l'effet de l'ulipristal, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE
son metabolisme nepatique par rinducteur.	Préférer une alternative thérapeutique peu ou pas métabolisée.
ANTISÉCRÉTOIRES ANTIHISTAMINIQUES H2	
Risque de diminution de l'effet de l'ulipristal, par diminution de son absorption.	A prendre en compte
ANTISÉCRÉTOIRES INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS	
Risque de diminution de l'effet de l'ulipristal, par diminution de son absorption.	A prendre en compte
ESTROPROGESTATIFS CONTRACEPTIFS	
Risque d'antagonisme des effets du progestatif.	Association DECONSEILLEE
	Ne pas reprendre un traitement estroprogestatif moins de 12 jours après l'arrêt de l'ulipristal.
+ INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
Risque de diminution de l'effet de l'ulipristal, par augmentation de son métabolisme hépatique par le ritonavir.	Association DECONSEILLEE Préférer une alternative thérapeutique peu ou pas métabolisée.
+ MILLEPERTUIS	
Risque de diminution de l'effet de l'ulipristal, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE Préférer une alternative thérapeutique peu ou pas métabolisée.
+ PROGESTATIFS CONTRACEPTIFS	
Risque d'antagonisme des effets du progestatif.	Association DECONSEILLEE
	Ne pas reprendre un traitement progestatif moins de 12 jours après l'arrêt de l'ulipristal.
+ PROGESTATIFS NON CONTRACEPTIFS, ASSOCIÉS OU NON À UN ES	TROGÈNE
Risque d'antagonisme des effets du progestatif.	Association DECONSEILLEE Ne pas reprendre un traitement progestatif moins de 12 jours après l'arrêt de l'ulipristal.
+ RIFAMPICINE	
Risque de diminution de l'effet de l'ulipristal, par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur.	Association DECONSEILLEE Préférer une alternative thérapeutique peu ou pas métabolisée.
JRICOSURIQUES	
(benzbromarone, probenecide)	
+ ACIDE ACETYLSALICYLIQUE Diminution de l'effet uricosurique par compétition de l'élimination de l'acide urique au niveau des tubules rénaux.	Association DECONSEILLEE
ACCINS VIVANTS ATTÉNUÉS	
(bcg, rotavirus, virus de la fievre jaune, virus des oreillons, virus rougeoleux, virus rubeole	eux, virus varicelle-zona, virus vivant atténué de la grippe)
+ ABATACEPT	Association DECONORIUSE
Risque de maladie vaccinale généralisée, éventuellement mortelle.	Association DECONSEILLEE ainsi que pendant les 3 mois suivant l'arrêt du traitement.
+ ANTICORPS MONOCLONAUX (HORS ANTI-TNF ALPHA)	01 40050 4050
Risque de maladie vaccinale généralisée, éventuellement mortelle.	CI - ASDEC - APEC Contre-indication avec : - le canakinumab
	Association déconseillée avec : - bélimumab, ofatumumab, tocilizumab, ustékinumab
	A prendre en compte avec : - brentuximab, cetuximab, ibritumomab, ipilimumab, natalizumab, panitumumab, pembrolizumab, ramucirumab, trastuzumab, védolizumal

211	
+ ANTI-TNF ALPHA	
Risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle.	CONTRE-INDICATION
	Et pendant les 3 mois suivant l'arrêt du traitement.
- BÉLATACEPT	
Risque de maladie vaccinale généralisée, éventuellement mortelle.	Association DECONSEILLEE
CETUXIMAB	
Risque de maladie vaccinale généralisée, éventuellement mortelle.	Association DECONSEILLEE
CYTOTOXIQUES	
Risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle.	CONTRE-INDICATION
	- Et pendant les 6 mois suivant l'arrêt de la chimiothérapie.
	- Et, à l'exception de l'hydroxycarbamide dans son indication chez le
	patient drépanocytaire.
GLOBULINES ANTILYMPHOCYTAIRES	
Risque de maladie généralisée éventuellement mortelle. Ce risque	A prendre en compte
est majoré chez les sujets âgés déjà immunodéprimés par la maladie sous-jacente.	En particulier, utiliser un vaccin inactivé lorsqu'il existe (poliomyélite).
GLUCOCORTICOÏDES (SAUF HYDROCORTISONE)	
A l'exception des voies inhalées et locales, et pour des posologies	CONTRE-INDICATION
supérieures à 10 mg/j d'équivalent-prednisone (ou > 2 mg/kg/j chez l'enfant ou > 20 mg/j chez l'enfant de plus de 10 kg) pendant plus	Et pendant les 3 mois suivant l'arrêt de la corticothérapie.
de deux semaines et pour les « bolus » de corticoïdes: risque de	
maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle.	
- HYDROXYCARBAMIDE	
Dans son indication chez le patient drépanocytaire, risque théorique de maladie vaccinale généralisée.	Association DECONSEILLEE
and the second s	L'association ne devra être envisagée que si les bénéfices sont estimés comme étant supérieurs à ce risque.
	S'il est décidé d'interrompre le traitement par hydroxycarbamide pour
	effectuer la vaccination, un délai de 3 mois après l'arrêt est recommandé.
+ IMMUNOSUPPRESSEURS	
Risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle.	CONTRE-INDICATION
	Et pendant les 3 mois suivant l'arrêt du traitement.
MYCOPHENOLATE MOFETIL	
Risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle.	CONTRE-INDICATION
	Et pendant les 3 mois suivant l'arrêt du traitement.
MYCOPHENOLATE SODIQUE	
Risque de maladie vaccinale généralisée éventuellement mortelle.	CONTRE-INDICATION
	Et pendant les 3 mois suivant l'arrêt du traitement.
TÉRIFLUNOMIDE	
Risque de maladie vaccinale généralisée, éventuellement mortelle.	Association DECONSEILLEE
	MIDE
ALPROÏQUE (ACIDE) ET. PAR EXTRAPOLATION VALPRO	
(acide valproique, valpromide)	WIDE
(acide valproique, valpromide) + ACETAZOLAMIDE	
/ALPROÏQUE (ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPRO (acide valproique, valpromide) + ACETAZOLAMIDE Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru d'encéphalopathie.	Précaution d'emploi
(acide valproique, valpromide) + ACETAZOLAMIDE Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru	
(acide valproique, valpromide) + ACETAZOLAMIDE Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru d'encéphalopathie.	Précaution d'emploi
(acide valproique, valpromide) + ACETAZOLAMIDE Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru d'encéphalopathie. + AZTREONAM	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière.
(acide valproique, valpromide) + ACETAZOLAMIDE Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru d'encéphalopathie. + AZTREONAM Risque de survenue de crises convulsives, par diminution des	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière. Précaution d'emploi
(acide valproique, valpromide) + ACETAZOLAMIDE Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru d'encéphalopathie. + AZTREONAM	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière.

	210	
+ CARBAMAZE	PINE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques du métabolite actif de la carbamazépine avec signes de surdosage. De plus, diminution des concentrations plasmatiques d'acide valproïque par augmentation de son métabolisme hépatique par la carbamazépine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, dosages plasmatiques et adaptation de la posologie des deux anticonvulsivants.
FELBAMATE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'acide valproïque, avec risque de surdosage.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, contrôle biologique et adaptation éventuelle de la posologie du valproate ou du valpromide pendant le traitement par le felbamate et après son arrêt.
+ LAMOTRIGIN	E	
	Risque majoré de réactions cutanées graves (syndrome de Lyell). Par ailleurs, augmentation des concentrations plasmatiques de lamotrigine (diminution de son métabolisme hépatique par le valproate de sodium).	Association DECONSEILLEE Si l'association s'avère nécessaire, surveillance clinique étroite.
+ NIMODIPINE		
	Avec la nimodipine par voie orale, et par extrapolation, par voie injectable : risque de majoration de l'effet hypotenseur de la nimodipine par augmentation de ses concentrations plasmatiques (diminution de son métabolisme par l'acide valproïque).	A prendre en compte
+ PÉNEMS		
	Risque de survenue de crises convulsives, par diminution rapide des concentrations plasmatiques de l'acide valproïque, pouvant devenir indétectables.	Association DECONSEILLEE
+ PHÉNOBARE	SITAL (ET, PAR EXTRAPOLATION, PRIMIDONE)	
	Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru d'encéphalopathie.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière.
+ PHENYTOINE		
	Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru d'encéphalopathie.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière.
+ RIFAMPICINE		
	Risque de survenue de crises convulsives, par augmentation du	Précaution d'emploi
	métabolisme hépatique du valproate par la rifampicine.	Surveillance clinique et biologique, et adaptation éventuelle de la posologie de l'anticonvulsivant pendant le traitement par la rifampicine et après son arrêt.
+ RUFINAMIDE		·
	Possible augmentation des concentrations de rufinamide, notamment chez l'enfant de moins de 30 kg.	Précaution d'emploi Chez l'enfant de moins de 30 kg : ne pas dépasser la dose totale de 600 mg/j après la période de titration.
+ TOPIRAMATE		
	Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru d'encéphalopathie.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière.
+ ZIDOVUDINE		
	Risque d'augmentation des effets indésirables, notamment hématologiques, de la zidovudine par diminution de son métabolisme par l'acide valproïque.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière. Un hémogramme à la recherche d'une anémie devrait être réalisé au cours des deux premiers mois de l'association.
+ ZONISAMIDE		
	Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru d'encéphalopathie.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière.
/ARDENAFIL	- teurs de la phosphodiesterase de type 5 - médicaments à l'origine d'une	hypotension orthostatique
+ JUS DE PAM		
	Augmentation des concentrations plasmatiques du vardénafil, avec risque d'hypotension.	Association DECONSEILLEE
'ÉMURAFÉN	IIB	
BUPROPION		
	Risque de diminution des concentrations du bupropion, avec augmentation de son métabolite actif et toxicité majorée.	A prendre en compte

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr 218/226

	219	
+ FSTROPROG	ESTATIFS CONTRACEPTIFS	
1 Zamer Ned	Risque de diminution des concentrations des estroprogestatifs, avec pour conséquence un risque d'inefficacité.	Association DECONSEILLEE
+ IFOSFAMIDE		
	Risque de diminution des concentrations de l'ifosfamide, avec augmentation de son métabolite actif et toxicité majorée.	A prendre en compte
+ IMMUNOSUPI	PRESSEURS	
	Risque de diminution des concentrations des immunosuppresseurs, avec pour conséquence un risque d'inefficacité.	Association DECONSEILLEE
+ INDUCTEURS	ENZYMATIQUES	
	Risque de diminution des concentrations du vémurafénib, avec moindre efficacité.	Association DECONSEILLEE
+ THEOPHYLLII	NE	
	Augmentation importante des concentrations de théophylline, avec risques de majoration de ses effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la théophylline pendant le traitement par vémurafénib et après son arrêt.
VENLAFAXIN	E	
Voir aussi : médic	aments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques - médicaments à l'orig	ine d'un syndrome sérotoninergique
+ CLARITHROM	IYCINE	
	Augmentation des concentrations de venlafaxine avec risque de surdosage.	A prendre en compte
- EDVTUDOMY	CINIE	
+ ERYTHROMY		A property on compte
	Augmentation des concentrations de venlafaxine avec risque de surdosage.	A prendre en compte
+ INHIBITEURS	DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
	Augmentation des concentrations de venlafaxine avec risque de surdosage.	A prendre en compte
+ ITRACONAZO	M.E.	
+ TIKACONAZO	Augmentation des concentrations de venlafaxine avec risque de surdosage.	A prendre en compte
+ KETOCONAZ	OLE	
	Augmentation des concentrations de venlafaxine avec risque de surdosage.	A prendre en compte
. TELITUDOMY	CINE	
+ TELITHROMY	Augmentation des concentrations de venlafaxine avec risque de	A prendre en compte
	surdosage.	A premire on comple
+ TRAMADOL		
	Risque d'apparition de convulsions et/ou d'un syndrome sérotoninergique.	A prendre en compte
+ VORICONAZO	DLE	
	Augmentation des concentrations de venlafaxine avec risque de surdosage.	A prendre en compte

VERAPAMIL

Voir aussi : antagonistes des canaux calciques - antiarythmiques - antihypertenseurs sauf alpha-bloquants - bradycardisants - médicaments abaissant la pression

artérielle		
+ JUS DE PAI	MPLEMOUSSE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de vérapamil, avec risque de survenue d'effets indésirables.	A prendre en compte
+ AFATINIB		
	Augmentation des concentrations plasmatique d'afatinib par	Précaution d'emploi
	augmentation de son absorption par le vérapamil.	Il est recommandé d'administrer le vérapamil le plus à distance possible de l'afatinib, en respectant de préférence un intervalle de 6 heures ou de 12 heures par rapport à la prise d'afatinib.
+ ALISKIREN		
	Augmentation des concentrations plasmatiques d'aliskiren et	Précaution d'emploi
	majoration du risque de ses effets indésirables.	Surveillance clinique.
+ AMIODARON	VE	
	Pour vérapamil voie injectable :	ASDEC - PE
	-risque de bradycardie ou de bloc auriculo-ventriculaire.	Association déconseillée avec :
	Pour vérapamil per os :	- le vérapamil IV Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique et ECG continu.
	-risque de bradycardie ou de bloc auriculo-ventriculaire, notamment chez les personnes âgées.	
		Précaution d'emploi avec : - le vérapamil per os
		Surveillance clinique et ECG.
+ ATORVASTA	ATINE	
	Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse, par diminution du métabolisme hépatique	Précaution d'emploi
	de l'hypocholestérolémiant.	Utiliser des doses plus faibles d'hypocholestérolémiant. Si l'objectif thérapeutique n'est pas atteint, utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
+ BÊTA-BLOQ	UANTS (SAUF ESMOLOL)	
	Troubles de l'automatisme (bradycardie excessive, arrêt sinusal),	Association DECONSEILLEE
	trouble de la conduction sino-auriculaire et auriculo-ventriculaire et défaillance cardiaque.	Une telle association ne doit se faire que sous surveillance clinique et ECG étroite, en particulier chez le sujet âgé ou en début de traitement.
+ BÊTA-BLOQ	UANTS DANS L'INSUFFISANCE CARDIAQUE	
	Effet inotrope négatif avec risque de décompensation de l'insuffisance cardiaque, troubles de l'automatisme (bradycardie, arrêt sinusal) et troubles de la conduction sino-auriculaire et auriculo-ventriculaire.	Association DECONSEILLEE
+ BUSPIRONE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la buspirone par	Précaution d'emploi
	diminution de son métabolisme hépatique par le vérapamil, avec augmentation de ses effets indésirables.	Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la buspirone si nécessaire.
+ CICLOSPOR	INE	
	Augmentation des concentrations sanguines de la ciclosporine	Précaution d'emploi
	(diminution de son métabolisme hépatique), et majoration du risque de gingivopathies.	Dosage des concentrations sanguines de la ciclosporine, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ CLONIDINE		
	Troubles de l'automatisme (troubles de la conduction auriculo-	A prendre en compte
	ventriculaire par addition des effets négatifs sur la conduction).	

+ COLCHICINE

Risque de majoration des effets indésirables de la colchicine, par augmentation de ses concentrations plasmatiques par le vérapamil.

Association DECONSEILLEE

+ DABIGATRAN

Augmentation des concentrations plasmatiques de dabigatran, avec majoration du risque de saignement.

Précaution d'emploi

Dans l'indication post-chirurgicale : surveillance clinique et adaptation de la posologie du dabigatran à 150 mg/j en une prise, voire 75 mg/j en cas d'insuffisance rénale modérée.

Dans l'indication fibrillation auriculaire : surveillance clinique et adaptation de la posologie du dabigatran à 220 mg/j en deux prises.

ANSM - Janvier 2016 Interactions médicamenteuses - Thésaurus www.ansm.sante.fr

	221	
+ DANTROLEN	E	
	Avec le dantrolène administré par perfusion : chez l'animal, des cas de fibrillations ventriculaires mortelles sont constamment observés lors de l'administration de vérapamil et de dantrolène par voie IV. L'association d'un antagoniste du calcium et de dantrolène est donc potentiellement dangereuse. Cependant, quelques patients ont reçu l'association nifédipine et dantrolène sans inconvénient.	CONTRE-INDICATION
+ DIGOXINE	.,	
	Bradycardie excessive et bloc auriculo-ventriculaire par majoration des effets de la digoxine sur l'automatisme et la conduction et par diminution de l'élimination rénale et extrarénale de la digoxine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique, ECG et, éventuellement, contrôle de la digoxinémie. S'il y a lieu, adaptation de la posologie de la digoxine pendant le traitement par le vérapamil et après son arrêt.
+ DOXORUBIC	INE	
	Risque de majoration de la toxicité de la doxorubicine par augmentation de ses concentrations plasmatiques.	A prendre en compte
+ DRONEDARO	ONF	
	Risque de bradycardie ou de bloc auriculo-ventriculaire, notamment chez le sujet âgé. Par ailleurs, légère augmentation des concentrations de dronédarone par diminution de son métabolisme par l'antagoniste des canaux calciques.	Précaution d'emploi Débuter le traitement par l'antagoniste calcique aux posologies minimales recommandées, et ajuster les doses en fonction de l'ECG.
+ ÉRIBULINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques d'éribuline par le vérapamil.	Association DECONSEILLEE
+ ERYTHROMY	CINE	
	Bradycardie et/ou troubles de la conduction auriculo-ventriculaire, par diminution du métabolisme hépatique du vérapamil par l'érythromycine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG ; s'il y a lieu, adaptation de la posologie du vérapamil pendant le traitement par l'érythromycine et après son arrêt.
+ ESMOLOL		
	Troubles de l'automatisme (bradycardie excessive, arrêt sinusal), troubles de la conduction sino-auriculaire et auriculo-ventriculaire et défaillance cardiaque.	ASDEC - PE Association déconseillée : - en cas d'altération de la fonction ventriculaire gauche.
		Précaution d'emploi : - si la fonction ventriculaire gauche est normale. Surveillance clinique et ECG.
+ EVEROLIMUS	S	
	Augmentation des concentrations sanguines de l'évérolimus par diminution de son métabolisme hépatique par le vérapamil.	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ FIDAXOMICIN	NE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la fidaxomicine.	Association DECONSEILLEE
+ IBRUTINIB		
	Augmentation des concentrations plasmatiques d'ibrutinib par diminution de son métabolisme hépatique par le vérapamil.	Précaution d'emploi Surveiller clinique étroite et réduction de la dose d'ibrutinib à 140 mg par jour pendant la durée de l'association.
+ INHIBITEURS	PUISSANTS DU CYP3A4	
	Bradycardie et/ou troubles de la conduction auriculo-ventriculaire, par diminution du métabolisme hépatique du vérapamil par l'inhibiteur.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et ECG. S'il y a lieu, adaptation de la posologie du vérapamil pendant le traitement par l'inhibiteur, et après son arrêt, le cas échéant.
+ IVABRADINE		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de l'ivabradine et de ses effets indésirables, notamment cardiaques (inhibition de son métabolisme hépatique par le vérapamil), qui s'ajoutent aux effets bradycardisants de ces molécules.	CONTRE-INDICATION
+ MIDAZOLAM		
	Augmentation des concentrations plasmatiques de midazolam (diminution de son métabolisme hépatique avec majoration de la sédation).	Précaution d'emploi Surveillance clinique et réduction de la posologie de midazolam pendant le traitement par le vérapamil.
+ MILLEPERTU	us .	
	Réduction importante des concentrations de vérapamil, avec risque de perte de son effet thérapeutique.	CONTRE-INDICATION

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr 221/226

+ QUINIDINE	
Risque de majoration importante des effets hémodynamiques du vérapamil, avec hypotension et bradycardie sévères.	Association DECONSEILLEE
SIMVASTATINE	
Risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant).	Précaution d'emploi Ne pas dépasser la posologie de 20 mg/j de simvastatine ou utiliser une autre statine non concernée par ce type d'interaction.
SIROLIMUS	
Augmentation des concentrations sanguines du sirolimus (diminution de son métabolisme hépatique par le vérapamil).	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
TACROLIMUS	
Augmentation des concentrations sanguines du tacrolimus (diminution de son métabolisme hépatique par le verapamil).	Précaution d'emploi Dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
TAMSULOSINE	
Risque de majoration des effets indésirables de la tamsulosine, par inhibition de son métabolisme hépatique.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et adaptation de la posologie de la tamsulosine pensant le traitement par l'inhibiteur enzymatique et après son arrêt, le cas échéant.
+ TICAGRELOR Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques de ticagrelor par diminution de son métabolisme hépatique.	A prendre en compte
/IDARABINE	
+ ALLOPURINOL	Association DECONSEILLEE
Risque accru de troubles neurologiques (tremblements, confusion) par inhibition partielle du métabolisme de l'antiviral.	ASSOCIATION DECONSEILLEE
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE	
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution	Précaution d'emploi
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique.
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par la clarithromycine.	Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par la clarithromycine.	Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par la clarithromycine. + COBICISTAT Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique par diminution de	Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par la clarithromycine. + COBICISTAT Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par le cobicistat.	Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par la clarithromycine. + COBICISTAT Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par le cobicistat. + ERYTHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution	Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de l'antimitotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par la clarithromycine. + COBICISTAT Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par le cobicistat. + ERYTHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par l'érythromycine.	Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de l'antimitotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par la clarithromycine. + COBICISTAT Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par le cobicistat. + ERYTHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par l'érythromycine. + INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Majoration de la toxicité de l'antimitotique, par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur de protéases.	Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de l'antimitotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par la clarithromycine. + COBICISTAT Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par le cobicistat. + ERYTHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par l'érythromycine. + INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Majoration de la toxicité de l'antimitotique, par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur de protéases.	Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de l'antimitotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par la clarithromycine. **COBICISTAT* Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par le cobicistat. **ERYTHROMYCINE* Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par l' érythromycine. **INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR* Majoration de la toxicité de l'antimitotique, par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur de protéases. **ITRACONAZOLE* Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique, par diminution de son métabolisme hépatique par l'itraconazole.	Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de l'antimitotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de l'antimitotique.
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par la clarithromycine. + COBICISTAT Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par le cobicistat. + ERYTHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par l'érythromycine. + INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Majoration de la toxicité de l'antimitotique, par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur de protéases. + ITRACONAZOLE Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique, par diminution de	Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de l'antimitotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de l'antimitotique.
/INCA-ALCALOÏDES CYTOTOXIQUES (vinblastine, vincristine, vindesine, vinflunine, vinorelbine) + CLARITHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par la clarithromycine. + COBICISTAT Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par le cobicistat. + ERYTHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution de son métabolisme hépatique par l' érythromycine. + INHIBITEURS DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR Majoration de la toxicité de l'antimitotique, par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur de protéases. + ITRACONAZOLE Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique, par diminution de son métabolisme hépatique par l'itraconazole.	Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de l'antimitotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique. Précaution d'emploi Surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie de l'antimitotique. Association DECONSEILLEE

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr

222/226

+ POSACONAZOLE Majoration de la neurotoxicité de l'antimitotique, par diminution de **Association DECONSEILLEE** son métabolisme hépatique par le posaconazole. + TELITHROMYCINE Risque de majoration de la toxicité de l'antimitotique par diminution Précaution d'emploi de son métabolisme hépatique par la télithromycine. Surveillance clinique et biologique étroite. Eventuellement, utiliser un autre antibiotique **VISMODÉGIB** + INDUCTEURS ENZYMATIQUES Risque de diminution des concentrations plasmatiques de Association DECONSEILLEE vismodegib par augmentation de son métabolisme hépatique par l'inducteur. + MILLEPERTUIS CONTRE-INDICATION Risque de diminution des concentrations plasmatiques de vismodégib **VITAMINE A** + CYCLINES En cas d'apport de 10,000 UI/j et plus : risque d'hypertension CONTRE-INDICATION intracrânienne. + RÉTINOÏDES CONTRE-INDICATION Risque de symptômes évocateurs d'une hypervitaminose A. VITAMINE D (alfacalcidol, calcitriol, cholecalciferol, ergocalciferol) + ORLISTAT Diminution de l'absorption de la vitamine D. A prendre en compte **VORICONAZOLE** Voir aussi : antifongiques azolés - inhibiteurs puissants du CYP3A4 + AMIODARONE Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de Précaution d'emploi torsades de pointes, par possible diminution du métabolisme de Surveillance clinique et ECG, et adaptation éventuelle de la posologie l'amiodarone de l'amiodarone. + ANTICONVULSIVANTS INDUCTEURS ENZYMATIQUES - pour carbamazépine, phénobarbital, primidone : Risque de baisse CI - ASDEC de l'efficacité du voriconazole par augmentation de son Contre-indication: métabolisme hépatique par l'inducteur. - pour carbamazépine, phénobarbital, primidone - pour phénytoïne, fosphénytoïne : Association déconseillée : Diminution importante des concentrations plasmatiques du - pour phénytoïne, fosphénytoïne voriconazole avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite, dosage son métabolisme hépatique par la phénytoïne, d'une part, et des concentrations plasmatiques de phénytoïne et adaptation augmentation des concentrations plasmatiques de la phénytoïne éventuelle des posologies pendant l'association et après l'arrêt du par diminution de son métabolisme hépatique par le voriconazole, voriconazole. d'autre part. + ANTIVITAMINES K Augmentation de l'effet de l'antivitamine K et du risque Précaution d'emploi hémorragique par diminution de son métabolisme hépatique. Contrôle plus fréquent de l'INR. Adaptation éventuelle de la posologie de l'antivitamine K pendant le traitement par voriconazole et 8 jours après son arrêt + AUTRES CORTICOÏDES, NOTAMMENT INHALÉS En cas d'utilisation prolongée par voie orale ou inhalée : A prendre en compte augmentation des concentrations plasmatiques du corticoïde par diminution de son métabolisme hépatique par le voriconazole, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde voire d'une insuffisance surrénalienne.

DEXAMETHA	SONE	
	SONE	
	Augmentation des concentrations plasmatiques de la dexaméthasone par diminution de son métabolisme hépatique par l'inhibiteur enzymatique, avec risque d'apparition d'un syndrome cushingoïde.	A prendre en compte
DIHYDROER	GOTAMINE	
	Ergotisme avec possibilité de nécrose des extrémités (inhibition du métabolisme hépatique de l'alcaloïde de l'ergot de seigle).	CONTRE-INDICATION
+ EFAVIRENZ		
	Risque de baisse de l'efficacité du voriconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par l'efavirenz.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et adaptation de la posologie du voriconazole et de l'éfavirenz pendant l'association.
+ GLIPIZIDE		
	Risque d'augmentation des concentrations plasmatiques du glipizide à l'origine d'hypoglycémies potentiellement sévères.	Précaution d'emploi Prévenir le patient, renforcer l'autosurveillance glycémique et adapter éventuellement la posologie du sulfamide pendant et après le traitement par voriconazole.
· IMMUNOSUP	PRESSEURS	
	Augmentation des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur par inhibition de son métabolisme hépatique par le voriconazole.	ASDEC - PE Association déconseillée - avec l'évérolimus, le sirolimus, et le temsirolimus. Précaution d'emploi - avec la ciclosporine et le tacrolimus :
		dosage des concentrations sanguines de l'immunosuppresseur, contrôle de la fonction rénale et adaptation de la posologie pendant l'association et après son arrêt.
+ INHIBITEURS	DE PROTÉASES BOOSTÉS PAR RITONAVIR	
	Baisse très importante des concentrations de l'antifongique par augmentation de son métabolisme par le ritonavir, avec risque d'échec du traitement.	Association DECONSEILLEE
± MII I FPFRTI	us	
+ MILLEPERTU	Réduction importante des concentrations de voriconazole, avec risque de perte de son effet thérapeutique.	CONTRE-INDICATION
+ MILLEPERTU + NEVIRAPINE	Réduction importante des concentrations de voriconazole, avec	CONTRE-INDICATION
	Réduction importante des concentrations de voriconazole, avec	CONTRE-INDICATION Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie du voriconazole pendant l'association.
+ NEVIRAPINE	Réduction importante des concentrations de voriconazole, avec risque de perte de son effet thérapeutique. Risque de baisse de l'efficacité du voriconazole par augmentation	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie du voriconazole pendant
+ NEVIRAPINE	Réduction importante des concentrations de voriconazole, avec risque de perte de son effet thérapeutique. Risque de baisse de l'efficacité du voriconazole par augmentation	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie du voriconazole pendant
+ NEVIRAPINE + QUINIDINE	Réduction importante des concentrations de voriconazole, avec risque de perte de son effet thérapeutique. Risque de baisse de l'efficacité du voriconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par la névirapine.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie du voriconazole pendant l'association.
+ NEVIRAPINE + QUINIDINE	Réduction importante des concentrations de voriconazole, avec risque de perte de son effet thérapeutique. Risque de baisse de l'efficacité du voriconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par la névirapine.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie du voriconazole pendant l'association.
+ NEVIRAPINE + QUINIDINE + RIFABUTINE	Réduction importante des concentrations de voriconazole, avec risque de perte de son effet thérapeutique. Risque de baisse de l'efficacité du voriconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par la névirapine. Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. Diminution des concentrations plasmatiques du voriconazole avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifabutine d'une part, et risque d'augmentation des effets indésirables (uvéites) de la rifabutine d'autre part.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie du voriconazole pendant l'association. CONTRE-INDICATION Association DECONSEILLEE Si l'association est jugée néccessaire, surveillance clinique et adaptation de la posologie du voriconazole (en général doublée)
	Réduction importante des concentrations de voriconazole, avec risque de perte de son effet thérapeutique. Risque de baisse de l'efficacité du voriconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par la névirapine. Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. Diminution des concentrations plasmatiques du voriconazole avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifabutine d'une part, et risque d'augmentation des effets indésirables (uvéites) de la rifabutine d'autre part.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie du voriconazole pendant l'association. CONTRE-INDICATION Association DECONSEILLEE Si l'association est jugée néccessaire, surveillance clinique et adaptation de la posologie du voriconazole (en général doublée)
+ NEVIRAPINE + QUINIDINE + RIFABUTINE + RIFAMPICINE	Réduction importante des concentrations de voriconazole, avec risque de perte de son effet thérapeutique. Risque de baisse de l'efficacité du voriconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par la névirapine. Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. Diminution des concentrations plasmatiques du voriconazole avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifabutine d'une part, et risque d'augmentation des effets indésirables (uvéites) de la rifabutine d'autre part. Diminution importante des concentrations plasmatiques du voriconazole avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie du voriconazole pendant l'association. CONTRE-INDICATION Association DECONSEILLEE Si l'association est jugée néccessaire, surveillance clinique et adaptation de la posologie du voriconazole (en général doublée) pendant le traitement par la rifabutine.
+ NEVIRAPINE + QUINIDINE + RIFABUTINE	Réduction importante des concentrations de voriconazole, avec risque de perte de son effet thérapeutique. Risque de baisse de l'efficacité du voriconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par la névirapine. Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. Diminution des concentrations plasmatiques du voriconazole avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifabutine d'une part, et risque d'augmentation des effets indésirables (uvéites) de la rifabutine d'autre part. Diminution importante des concentrations plasmatiques du voriconazole avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie du voriconazole pendant l'association. CONTRE-INDICATION Association DECONSEILLEE Si l'association est jugée néccessaire, surveillance clinique et adaptation de la posologie du voriconazole (en général doublée) pendant le traitement par la rifabutine.
+ NEVIRAPINE + QUINIDINE + RIFABUTINE + RIFAMPICINE	Réduction importante des concentrations de voriconazole, avec risque de perte de son effet thérapeutique. Risque de baisse de l'efficacité du voriconazole par augmentation de son métabolisme hépatique par la névirapine. Risque majoré de troubles du rythme ventriculaire, notamment de torsades de pointes. Diminution des concentrations plasmatiques du voriconazole avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifabutine d'une part, et risque d'augmentation des effets indésirables (uvéites) de la rifabutine d'autre part. Diminution importante des concentrations plasmatiques du voriconazole avec risque de perte d'efficacité, par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine. NE Risque majoré d'effets indésirables (concentration-dépendants) à type de rhabdomyolyse par diminution du métabolisme hépatique de la simvastatine.	Association DECONSEILLEE Si l'association ne peut être évitée, surveillance clinique étroite et adaptation éventuelle de la posologie du voriconazole pendant l'association. CONTRE-INDICATION Association DECONSEILLEE Si l'association est jugée néccessaire, surveillance clinique et adaptation de la posologie du voriconazole (en général doublée) pendant le traitement par la rifabutine. CONTRE-INDICATION

	225	
YOHIMBINE		
+ CLONIDINE		
	Inhibition possible de l'activité antihypertensive par antagonisme au niveau des récepteurs.	Association DECONSEILLEE
ZALCITABINE		
+ DIDANOSINE		
<u> </u>	Risque majoré de survenue de pancréatite et de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique régulière et surveillance de l'amylasémie. Ne pas associer si l'amylasémie est à la limite supérieure de la normale.
+ GANCICLOVII	R	
	Risque accru de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ LAMIVUDINE		
	Risque de diminution de l'efficacité de chaque antiviral par antagoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine des métabolites actifs.	Association DECONSEILLEE
+ PENTAMIDINI	Ē	
	Risque accru de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ STAVUDINE		
	Risque de diminution de l'efficacité de chaque antiviral, par antagonisme compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine des métabolites actifs.	Association DECONSEILLEE
+ THALIDOMID	E	
	Risque majoré de survenue de neuropathies périphériques par addition d'effets indésirables.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
ZIDOVUDINE		
+ AMPHOTERIO	CINE B	
	Avec l'amphotéricine B administrée par voie IV : augmentation de la toxicité hématologique (addition d'effets de toxicité médullaire).	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'hémogramme.
+ DAPSONE		
	Augmentation de la toxicité hématologique (addition d'effets de toxicité médullaire).	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'hémogramme.
+ FLUCYTOSIN	<u> </u>	
	Augmentation de la toxicité hématologique (addition d'effets de toxicité médullaire).	Précaution d'emploi Contrôle plus fréquent de l'hémogramme.
+ GANCICLOVII		
	Augmentation de la toxicité hématologique (addition d'effets de toxicité médullaire).	Précaution d'emploi Arrêter de façon transitoire la zidovudine ; contrôler la NFS et réintroduire, si possible, la zidovudine à doses faibles.
+ RIBAVIRINE		
	Risque de diminution de l'efficacité de chaque antiviral, par antagonisme compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine des métabolites actifs.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière, notamment en début d'association.
+ STAVUDINE		
	Risque de diminution de l'efficacité de chaque antiviral par antagoniste compétitif de la réaction de phosphorylation à l'origine des métabolites actifs.	Association DECONSEILLEE
+ VALPROÏQUE	(ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPROMIDE	
	Risque d'augmentation des effets indésirables, notamment hématologiques, de la zidovudine par diminution de son métabolisme par l'acide valproïque.	Précaution d'emploi Surveillance clinique et biologique régulière. Un hémogramme à la recherche d'une anémie devrait être réalisé au cours des deux premiers mois de l'association.

ANSM - Janvier 2016 www.ansm.sante.fr
Interactions médicamenteuses - Thésaurus

	226	
ZINC		
+ CALCIUM		
	Diminution de l'absorption digestive du zinc par le calcium.	Précaution d'emploi
		Prendre les sels de calcium à distance du zinc (plus de 2 heures si possible).
+ CYCLINES		
	Diminution de l'absorption digestive des cyclines.	Précaution d'emploi
		Prendre les sels de zinc à distance des cyclines (plus de 2 heures si possible).
+ FER		
	Diminution de l'absorption digestive du zinc par le fer.	Précaution d'emploi Prendre les sels de fer à distance du zinc (plus de 2 heures si possible).
+ FLUOROQU	INOLONES	
	Diminution de l'absorption digestives des fluoroquinolones.	Précaution d'emploi
		Prendre les sels de zinc à distance des fluoroquinolones (plus de 2 heures, si possible).
+ STRONTIUM		
	Diminution de l'absorption digestive du strontium.	Précaution d'emploi
		Prendre le strontium à distance des sels de zinc (plus de deux heures, si possible).
ZOLPIDEM		
Voir aussi : benz	zodiazépines et apparentés - hypnotiques - médicaments sédatifs	
+ INHIBITEUR	S PUISSANTS DU CYP3A4	
	Légère augmentation de l'effet sédatif du zolpidem.	A prendre en compte
+ RIFAMPICIN	E	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité du zolpidem par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Précaution d'emploi Surveillance clinique. Utiliser éventuellement un autre hypnotique.
ZONISAMID		
	convulsivants métabolisés	
+ VALPROÏQU	IE (ACIDE) ET, PAR EXTRAPOLATION, VALPROMIDE	
	Augmentation de l'hyperammoniémie, avec risque accru	Précaution d'emploi
	d'encéphalopathie.	Surveillance clinique et biologique régulière.
ZOPICLONE		
	codiazépines et apparentés - hypnotiques - médicaments sédatifs	
	S PUISSANTS DU CYP3A4	
	Légère augmentation de l'effet sédatif de la zopiclone.	A prendre en compte
+ RIFAMPICIN	E	
	Diminution des concentrations plasmatiques et de l'efficacité de la	Précaution d'emploi
	zopiclone par augmentation de son métabolisme hépatique par la rifampicine.	Surveillance clinique. Utiliser éventuellement un autre hypnotique.