

(2001)] a montré que seule une minorité des personnes âgées correctement instruites étaient capables d'utiliser correctement le diskhaler. Le zanamivir ne peut en aucun cas remplacer la vaccination contre l'influenza chez les patients à risque.

---

## Communiqué par le Centre de Pharmacovigilance

### EFFETS INDESIRABLES DE LA LEVOFLOXACINE

La lévofloxacine (TAVANIC), l'isomère lévogyre de l'ofloxacine (TARAVID), est une fluoroquinolone récemment commercialisée en Belgique [pour les indications, voir Folia de janvier 2001]. Selon un article paru dans *La Revue Prescrire* [21, 167-172 (2001)], la lévofloxacine a globalement le même profil d'effets indésirables que les autres fluoroquinolones: troubles gastro-intestinaux, phototoxicité, atteintes tendineuses [voir aussi Folia de janvier 1993, de juillet 1997 et d'août 1999], troubles neurologiques et réactions allergiques telles rash et prurit. Comme c'est le cas avec les autres fluoroquinolones, on a décrit des réactions allergiques plus graves comme par exemple un choc anaphylactique.

Nous avons recherché les effets indésirables rapportés au Centre Belge de Pharmacovigilance depuis la commercialisation de la lévofloxacine (août 2000). Les tendinites constituent l'effet le plus fréquemment notifié (n=12): dans 6 cas, la tendinite a évolué vers une rupture tendineuse uni- ou bilatérale et, dans 5 cas, une corticothérapie associée a probablement constitué un facteur favorisant l'apparition de la tendinite. L'âge moyen de ces 12 patients était de 74 ans. Le risque de tendinite semble accru chez les patients âgés. Des tendinites ont aussi été rapportées chez des patients sportifs traités par des fluoroquinolones et les médecins du sport doivent être conscients de ce risque iatrogène [voir aussi Folia d'août 1999].

Le Centre a aussi enregistré 8 réactions allergiques immédiates graves après administration orale de lévofloxacine, à savoir œdème de Quincke (n=7) et choc anaphylactique (n=1).

---

Des formulaires de pharmacovigilance de couleur jaune sont insérés dans le Répertoire Commenté des Médicaments, et tous les 4 mois dans les Folia; ils sont aussi disponibles via l'internet à l'adresse suivante: <http://www.afigp.fgov.be/FR%20home/formulaires/fiche%20jaune.htm>. Nous vous encourageons à rapporter, à l'aide de ces formulaires, toutes les réactions que vous suspectez, sans oublier de mentionner vos nom, adresse et numéro de téléphone afin que le Centre de Pharmacovigilance puisse vous recontacter. Pour tout renseignement, vous pouvez joindre le CENTRE NATIONAL DE PHARMACOVIGILANCE (Ministère des Affaires Sociales, de la Santé Publique et de l'Environnement, Inspection de la Pharmacie, Bâtiment Amazone, Blvd Bischoffsheim, 33, 1000 Bruxelles; téléphone n° 02/227.55.33 ou 02/227.55.09 fax n° 02/227.55.28).