

ISCADOR®

Traitement intégratif en oncologie



Recommandations

professionnelles pour le traitement en Suisse

ISCADOR  AG



avec ISCADOR®

Contenu

Qu'est-ce qu'ISCADOR®?	3
Indications & Propriétés	4
Mode d'emploi	6
Le traitement avec ISCADOR®	6
1. Choix de la préparation d'ISCADOR®	8
2. Début par la Série 0	10
3. Détermination de la posologie	12
4. Traitement d'entretien	14
Limites d'emploi	17
Contre-indications	17
Effets indésirables	17
Interactions	17
ISCADOR® Assortiment	18
Nos services	20
Bibliographie	22

Cette brochure est réservée aux professionnels de la santé.



Qu'est-ce qu'ISCADOR®?

Principe actif

ISCADOR contient comme principe actif un extrait aqueux fermenté de la plante fraîche du gui (*Viscum album* L.), provenant de différents arbres hôtes. Certaines Sortes contiennent un adjuvant métallique sous forme de sel.

Les produits d'ISCADOR dits «spécifiés» se distinguent des autres produits par une teneur en lectine fixe, dite «spécifié».

Excipients

Aqua ad injectabilia, Natrii chloridum.

Forme pharmaceutique

Ampoule à 1 ml de solution injectable destinée à l'injection sous-cutanée (s.c.)

Remarques concernant le stockage

Conserver au réfrigérateur, à une température située entre 2–8 °C.

Arbres hôtes

Pommier (*Malus*, M), chêne (*Quercus*, Qu), pin (*Pinus*, P), orme (*Ulmus*, U), sapin (*Abies*, A)

Adjuvants de sels métalliques

Carbonate d'argent (Arg.), carbonate de cuivre (Cu) et sulfate de mercure (Hg).

Pour 20 mg/ml d'IsCADOR, on ajoute 2×10^{-5} parts d'une trituration de sel métallique D4, c'est-à-dire moins de 0.05% la dose journalière maximale autorisée par ICH Q3D pour le métal correspondant.



Indications & Propriétés

Indications

Selon la connaissance anthroposophique de l'homme et de la nature, ISCADOR peut être utilisé, sur prescription médicale, à titre de traitement adjuvant pour améliorer la qualité de vie et éventuellement l'évolution de la maladie en cas de:

- affections tumorales malignes, également en cas de troubles concomitants des organes hématopoïétiques
- affections tumorales bénignes
- après des opérations de tumeurs malignes

Propriétés

Efficacité clinique

Au cours d'études cliniques, ISCADOR utilisé comme adjuvant à un traitement oncologique conventionnel (CAOT) a permis:

- une amélioration de la qualité de la vie ^{1, 2, 3, 5, 6, 8, 9, 10, 11, 15, 16}
- une amélioration du bien-être général subjectif et de la performance ^{1, 2, 3, 5, 6, 8, 10, 11, 15, 16}
- un soulagement des symptômes dus à la maladie ou au traitement, tels que les nausées, les vomissements, la diarrhée, la fatigue, le manque d'appétit et la perception subjective des douleurs ^{1, 5, 10, 15, 16, 18}

Mode d'action

- inhibition de la croissance de la tumeur sans altération du tissu sain ^{4, 13, 14}
- renforcement des mécanismes de défense et de régulation (immunomodulation) *in vitro* et *in vivo* ¹⁹
- soulagement des douleurs tumorales ^{15, 16}



Mode d'emploi

Application

Sous-cutanée (s.c.), de préférence le matin / avant midi ^{7, 12, 17}. Réchauffer brièvement l'ampoule refroidie dans la paume de la main avant l'injection. Après l'injection, se reposer pendant environ 30 minutes. Il est conseillé d'effectuer au moins la 1^{ère} injection en présence de personnel médical.

Zone d'injection

Si possible près de la tumeur ou des métastases, à défaut, dans des zones d'injection variables (par exemple la peau du ventre ou de la cuisse, éventuellement bras – sauf en cas de cancer du sein). Ne pas injecter dans des zones cutanées enflammées ou des zones ayant été irradiées.

Le traitement avec ISCADOR®

Le traitement est subdivisé en deux phases. Il commence par la phase d'instauration pour la recherche de la dose optimale et passe ensuite au traitement d'entretien. La phase d'instauration peut être divisée en trois étapes:

- 1) Choix de l'arbre hôte d'ISCADOR (voir page 8)
- 2) Début avec la Série 0 (voir page 10)
- 3) Augmentation progressive et lente de la dose jusqu'à l'obtention d'une réaction optimale (voir page 12)

Si le patient présente une réaction optimale, la dose qui induit une réaction individuelle est ainsi déterminée et le traitement d'entretien peut commencer. Le traitement d'entretien peut être effectué avec une posologie variant de façon rythmique ou une posologie constante (voir page 14, 15).

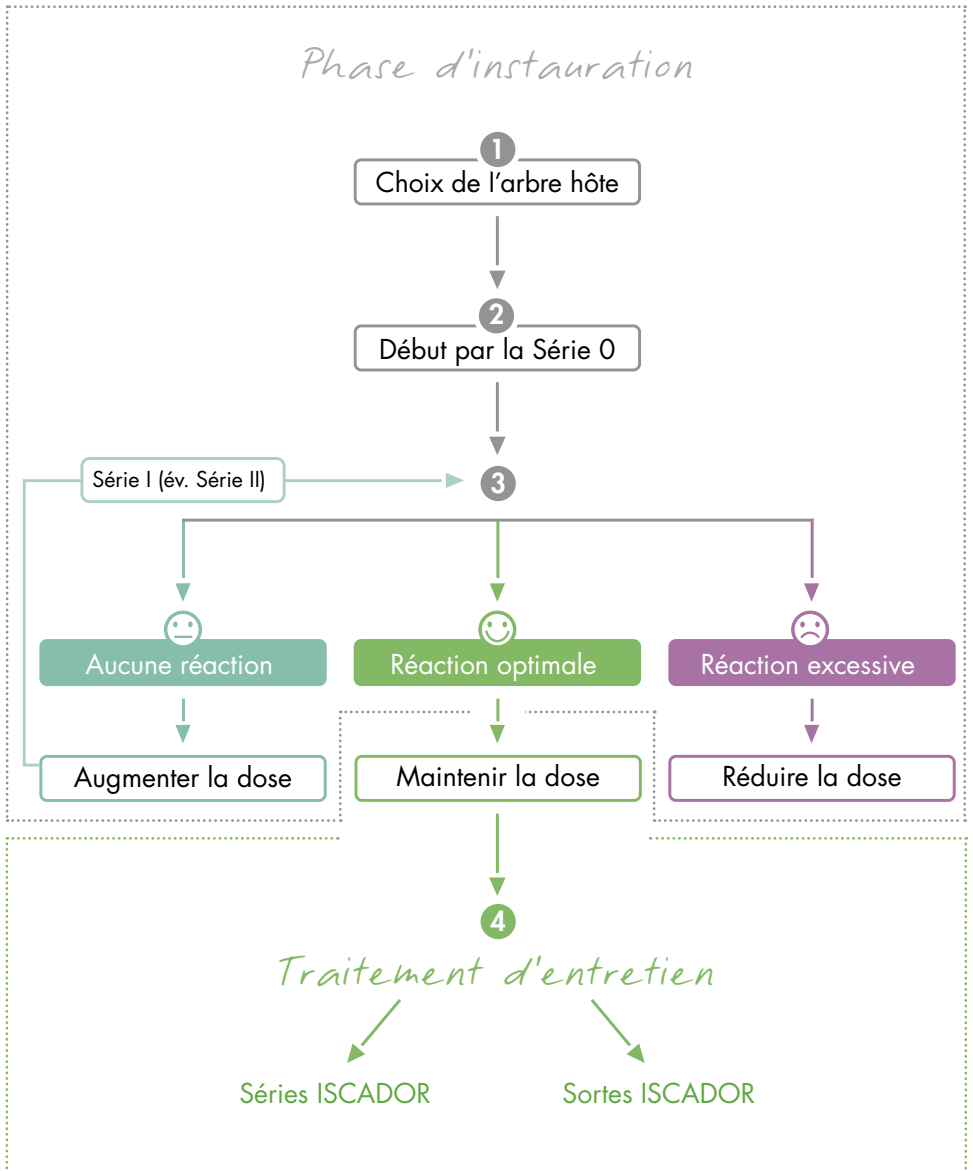
L'auto-injection en toute simplicité



Notre vidéo d'instructions aide les patients à s'auto-injecter à la maison:
www.iscador.com/application

ISCADOR®-Schéma thérapeutique

Phase d'instauration jusqu'à la dose de réaction individuelle et traitement d'entretien recommandé



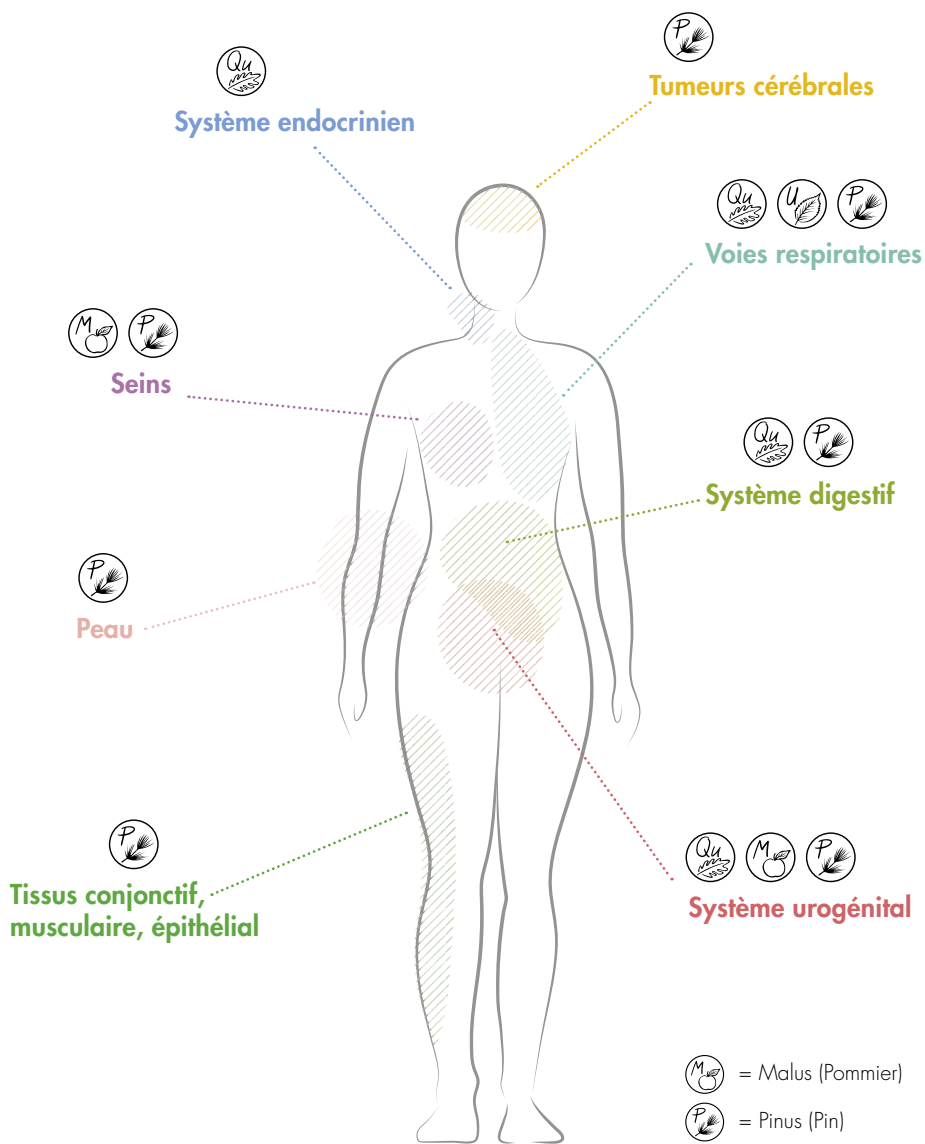
1. Choix de la préparation d'ISCADOR®





Sur la base de l'expérience, différentes préparations sont recommandées en fonction des différentes localisations de la tumeur primaire.

Localisation de la tumeur primaire	Recommandation	Alternative en cas d'absence de réaction (p. 12)
Système digestif		
Langue, cavité buccale, œsophage	Qu	M ou A
Estomac, foie, vésicule biliaire, pancréas	Qu c. Cu	M c. Cu
Intestin grêle, gros intestin, rectum	Qu c. Hg	M c. Hg
Anus	P	Qu
Système urogénital		
Reins	Qu c. Cu	M c. Cu
Vessie	Qu c. Arg.	A ou M c. Arg.
Prostate, testicules	Qu c. Arg.	A ou M c. Arg.
Pénis	P	Qu
Utérus, ovaires	M c. Arg.	Qu c. Arg.
Vulve, vagin	M c. Arg.	P c. Hg
Col de l'utérus	Qu	M
Seins		
Pré-ménopausique	M c. Arg.	P c. Hg ou A
Péri-ménopausique	M c. Hg	P c. Hg ou A
Post-ménopausique (également induite artificiellement)	P c. Hg	Qu c. Hg
Voies respiratoires		
Nez, pharynx	P	P c. Hg
Larynx	Qu	P ou A
Plèvre	P	P c. Hg
Bronches	U c. Hg*	A ou Qu c. Hg
Système endocrinien (Glande thyroïde)		
	Qu	P
Peau		
	P	P c. Hg
Tissus conjonctif, musculaire, épithélial (Sarcomes)		
	P	P c. Hg
Tumeurs cérébrales**		
	P	P c. Hg

* ISCADOR U existe seulement avec un adjuvant de sel métallique

** Seulement en cas d'indication précise et sous contrôle clinique strict



-  = Malus (Pommier)
-  = Pinus (Pin)
-  = Quercus (Chêne)
-  = Ulmus (Orme)

Recommandation pour le choix de la préparation.
 Alternative en cas d'absence de réaction optimale voir tableau de gauche

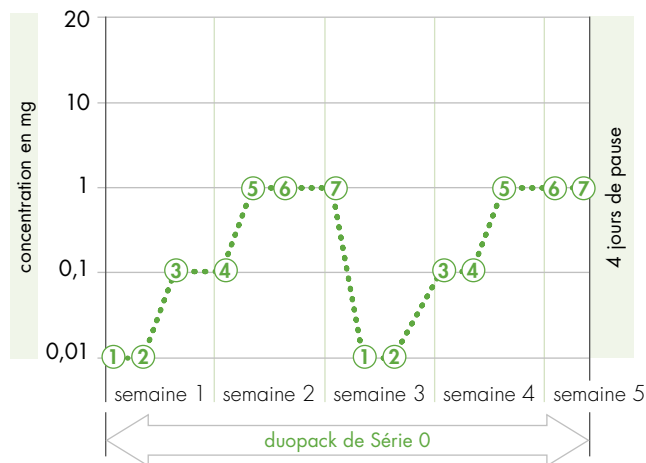
2. Début par la Série 0

Après avoir choisi la préparation d'ISCADOR, le traitement commence par un duopack ISCADOR Série 0 (2 x 7 ampoules) (voir aussi la page de droite). L'augmentation progressive de la posologie permet de prévenir les réactions excessives. 2 à 3 fois par semaine, 1 ml d'ISCADOR est injecté par voie sous-cutanée, selon un dosage croissant et en tenant compte de la composition de la Série.

La réaction aux trois dernières ampoules de l'emballage de Série détermine la suite de la procédure.

Posologie variant de façon rythmique

Exemple: trois injections par semaine avec un emballage de Série 0



N° d'ampoule	1 ^{er} emballage							2 ^{ème} emballage							
	1	2	3	4	5	6	7	1	2	3	4	5	6	7	-
Jour par exemple	Lun	Mer	Ven	Lun	Mer	Ven	Lun	Mer	Ven	Lun	Mer	Ven	Lun	Mer	-
Semaines	Semaine 1			Semaine 2				Semaine 3			Semaine 4			Semaine 5	

Pauses: 4 jours de pause après un duopack.

ISCADOR® Emballages de Série

Un emballage de Série contient 7 ampoules à doses croissantes.

Les chiffres à l'intérieur de la boîte indiquent l'ordre dans lequel les ampoules doivent être injectées.

Dans le commerce, les emballages de Série sont disponibles sous forme de duopack, chaque emballage contenant 7 ampoules.



Série 0

N° d'ampoule	concentration
1	0,01 mg
2	0,01 mg
3	0,1 mg
4	0,1 mg
5	1 mg
6	1 mg
7	1 mg

Série I

N° d'ampoule	concentration
1	0,1 mg
2	0,1 mg
3	1 mg
4	1 mg
5	10 mg
6	10 mg
7	10 mg

Série II

N° d'ampoule	concentration
1	1 mg
2	1 mg
3	10 mg
4	10 mg
5	20 mg
6	20 mg
7	20 mg

3. Détermination de la posologie

😊 Aucune réaction

Aucune des réactions décrites dans la section suivante «Réaction optimale» ne se produit.

→ **Augmenter la dose:** passer à la Série suivante, d'une concentration plus élevée

Pas de réaction jusqu'à la 7e ampoule de la Série II: Les indicateurs d'une «réaction optimale» sont listés ci-dessous. Tous les patients ne développent pas une réaction locale, il est donc tout aussi important de prendre en considérations les autres indicateurs. Si aucun indicateurs n'est observé, un changement d'arbre hôte peut être considéré.



Notre Infoline pour les professionnels de la santé se fera un plaisir de vous renseigner à ce sujet.

😊 Réaction optimale

Indications pour un traitement optimale (individuellement ou en combinaison):

Amélioration du bien-être subjectif tels que l'appétit, la qualité du sommeil, la sensation de chaleur, la performance, l'amélioration de l'humeur, le soulagement de la douleur

Hausse de la température corporelle environ 5 heures après l'injection (< 38 °C)

Réactions inflammatoires locales au niveau de la zone d'injection, jusqu'à 5 cm de diamètre au maximum (rougeur, démangeaison, gonflement, chaleur), qui s'atténuent spontanément après 1–2 jours. Cependant, l'absence de réactions locales n'indique pas un effet atténué.



Aspect typique d'une réaction locale

→ **Maintenir la dose:** poursuivre le traitement d'entretien (voir page 14)

Les sentiments de faiblesse, les frissons, les sensations de malaise, les céphalées et les vertiges momentanés au jour de l'injection ne constituent pas nécessairement un signe d'intolérance. Ils peuvent indiquer une dose efficace, éventuellement déjà trop élevée.

😞 Réaction excessive

États fébriles et inflammatoires avec des températures > 38 °C

Réactions inflammatoires locales au niveau de la zone d'injection > 5 cm Ø

Si les sentiments de faiblesse, les frissons, les sensations de malaise, les céphalées et les vertiges survenus le jour de l'injection dépassent un seuil tolérable et ne disparaissent pas jusqu'au lendemain

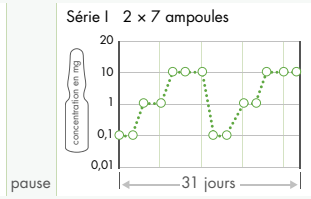
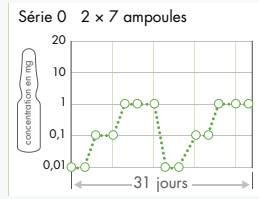
→ **Réduire la dose:** interrompre le traitement jusqu'à ce que les symptômes disparaissent, puis passer à la Série suivante de concentration plus basse



En cas de réaction excessive avec la Série 0, prendre contact avec notre Infoline (voir page 15).

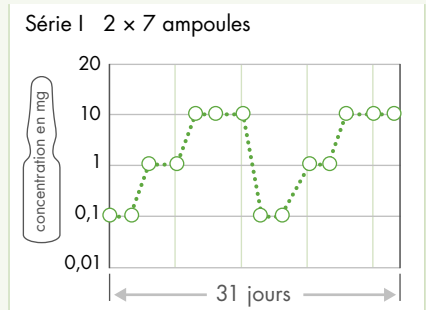
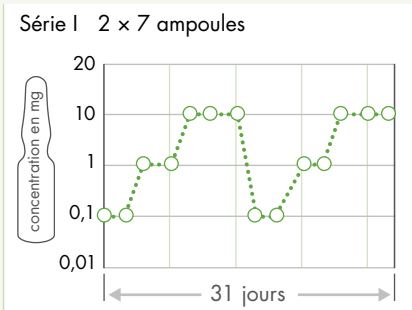
☹ Exemple aucune réaction*

Passer à la Série suivante,
de concentration plus élevée
Série 0 → passer à la Série I



😊 Exemple réaction optimale*

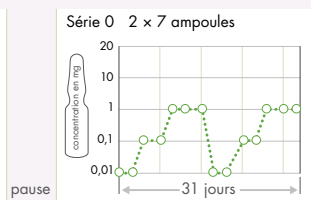
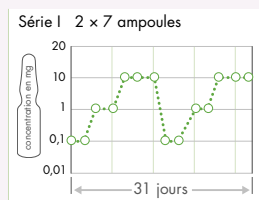
Maintenir la Série:
Série I → maintenir la Série I



Traitement d'entretien

☹ Exemple réaction excessive*

Passage à la Série de
concentration plus basse
Série I → passer à la Série 0



○ = Ampoules * aux trois dernières ampoules de l'emballage de Série

4. Traitement d'entretien

Si une réaction optimale est observée chez le patient avec les trois dernières ampoules d'une Série, la dose correcte qui induit une réaction individuelle est ainsi déterminée et le traitement d'entretien peut commencer. Cela signifie que cette dose déterminée est maintenant appliquée jusqu'à ce que le patient ne présente plus de réaction optimale ou que le traitement soit terminé.

Le dosage doit être revu à intervalles de 3 à 6 mois sur la base de la réaction du patient et du comportement de la tumeur. Comme il faut s'attendre à une diminution ou à une disparition de la réaction locale avec la durée du traitement, il est possible de considérer, dans un tel cas, le changement à une préparation ISCADOR d'un autre arbre hôte. Notre Infoline de conseil médical vous aidera volontiers dans ce cas.

Un traitement d'entretien peut être effectué soit avec une posologie variant de façon rythmique ou une posologie constante:

Posologie variant de façon rythmique avec les Séries ISCADOR

Le patient reste avec la Série où une réaction optimale s'est produite.

En raison des différents dosages dans l'emballage de Série, les concentrations les plus faibles alternent avec la dose maximale tolérée. Des décennies d'expérience montrent qu'un changement de posologie variant de façon rythmique peut renforcer à nouveau les forces d'autorégulation «figées» de l'organisme et ainsi contrecarrer un effet d'accoutumance.

Les Séries sont principalement utilisées en cas de traitement adjuvant (tumeur complètement enlevée, pas de métastases).



Posologie constante avec les Sortes ISCADOR

Dans les emballages contenant les différentes Sortes d'ISCADOR, toutes les ampoules ont la même concentration. On choisit la Sorte d'ISCADOR qui correspond à la dose de réaction individuelle. Si, par exemple, le patient réagit aux trois dernières ampoules de la Série I, la Sorte ISCADOR 10 mg est alors choisie pour le traitement d'entretien.

L'application d'une concentration constante d'ISCADOR peut induire une consolidation de l'état du patient.

Le traitement par Sorte d'ISCADOR est principalement utilisé dans une situation palliative (tumeur inopérable ou incomplètement enlevée, métastases avancées). Il est également utilisé lorsqu'une réaction excessive se produit au niveau de la concentration la plus élevée de la Série respective et qu'une continuation avec la Série suivante inférieure n'est pas considérée comme suffisante (par exemple, lors d'une réaction excessive à 10 mg de la Série I – passer à ISCADOR 5 mg spécifié).

Pause du traitement

En cas de développement positif de la pathologie, des pauses de 1 à 2 semaines après l'administration de 2 x 7 ampoules peuvent être introduites. Lors de traitements éventuellement plus longs, les pauses peuvent être prolongées dès la 3^{ème} année de traitement. Comme déjà mentionné, le traitement à doses constantes doit être utilisé en premier lieu au stade palliatif. Dans ce cas, il est recommandé de poursuivre le traitement sans interruption.

Durée du traitement

En principe, la durée du traitement n'est pas limitée. Elle est fixée individuellement, en fonction du risque de récurrence individuel et du bien-être du patient.



Nous sommes à votre service!



Notre Infoline pour les professionnels
de la santé

Téléphone (gratuit): 0800 706 700

E-mail: infoline@iscador.ch



Limites d'emploi

Contre-indications

- Allergie connue aux préparations de gui
- États fébriles, inflammatoires (aigus) avec des températures dépassant 38 °C
- Maladies granulomateuses chroniques, maladies auto-immunes florides et en cas de traitement immunosuppresseur
- Hyperthyroïdie

Effets indésirables

Une activation des inflammations pré-existantes est possible. Dans ce cas, une pause passagère du traitement s'impose, jusqu'à la disparition de la réaction inflammatoire.

Des réactions localisées ou des réactions systémiques allergiques ou allergoïdes peuvent apparaître (habituellement sous la forme de démangeaisons généralisées, d'urticaire, d'exanthème ou d'érythème exsudatif multiforme). Lors de réactions allergiques généralisées (anaphylactiques) rares après une injection d'ISCADOR, avec angio-œdème, frissons, dyspnée, bronchospasmes et choc, une thérapie antiallergique d'urgence doit être instaurée et le traitement par le gui doit être arrêté.






Interactions

D'éventuelles interactions avec d'autres médicaments n'ont pas été examinées et n'ont pas été décrites à ce jour.

Des informations détaillées sont contenues dans l'information destinée aux professionnels de la santé, publiée sur www.swissmedicinfo.ch.

Première autorisation de la préparation 14.10.1953

ISCADOR® Assortiment

Arbre hôte	ISCADOR	Séries		Sortes									
		Duopack (2 x 7 ampoules)		Emballage à 1 x 7 ampoules									
		Série 0	Série I	Série II	0,0001mg	0,001mg	0,01mg	0,1mg	1mg	2mg	5mg	10mg	20mg
 Malus Pommier	M												
	M c. Arg. ¹												
	M c. Cu ²												
	M c. Hg ³												
	M spéc. ⁴												
 Quercus Chêne	Qu												
	Qu c. Arg. ¹												
	Qu c. Cu ²												
	Qu c. Hg ³												
	Qu spéc. ⁴												
 Pinus Pin	P												
	P c. Hg ³												
 Abies Sapin	A												
	U c. Hg ³												
 Ulmus Orme	U												
	U c. Hg ³												

¹ sous forme de carbonate d'argent ² sous forme de carbonate de cuivre ³ sous forme de sulfate de mercure (ajout de 2 x 10⁻⁵ parts d'une titration D4 de sel métallique dans 20 mg/ml d'Isador)

⁴ spéc. = spécifié: teneur en lectine spécifiée



Catégorie de remise: 

Tous les emballages figurent sur la liste des spécialités (LS) remboursables.

Nos services

Nous sommes à votre service !

Notre Infoline pour les professionnels de la santé: Notre équipe Infoline répond à vos questions spécifiques sur l'utilisation d'ISCADOR dans le traitement intégratif des tumeurs et vous assiste avec des conseils médicaux et scientifiques:

Téléphone (gratuit): 0800 706 700
Fax: 061 706 75 33
E-mail: infoline@iscador.ch

Délégués médicaux: Nos délégués médicaux sont à votre disposition en cas de besoin de formation, de matériel ou d'informations supplémentaires. Vous trouverez la personne responsable de votre région dans la section pour les spécialistes sur notre site internet.

Services en ligne à l'adresse www.iscador.com

Visitez notre site web pour plus d'informations sur le traitement intégré du cancer, sur notre entreprise et bien d'autres choses.

Dans la section pour les spécialistes sur notre site internet, vous trouverez plus d'informations sur l'utilisation de nos préparations et des documents scientifiques supplémentaires.

Nos brochures sont disponibles directement en ligne, ou vous pouvez les commander en version imprimée: www.iscador.com/specialistes



Bibliographie

1. Bock PR, Friedel WE, Hanisch J, et al. Wirksamkeit und Sicherheit der komplementären Langzeitbehandlung mit einem standardisierten Extrakt aus Europäischer Mistel (*Viscum album* L.) zusätzlich zur konventionellen adjuvanten onkologischen Therapie bei primärem, nicht metastasierendem Mammakarzinom. *Arzneim-Forsch/Drug Res.* 2004; 54 (8): 456–466.
2. Büssing A, Raak C, Ostermann T. Quality of life and related dimensions in cancer patients treated with mistletoe extract (Iscaador): A Meta-Analysis. *Ev-Based Compl Altern Med.* 2012, Article ID 219402, 8 pages. DOI:10.1155/2012/219402
3. Carlsson M, Arman M, Backman M. A five-year follow-up of quality of life in women with breast cancer in anthroposophic and conventional care. *eCAM Evidence-based Complementary and Alternative Medicine.* 2006; 3 (4): 523–531.
4. Elluru S, Huyen van JPD, Delignat S, et al. Tumor regressive effects of *Viscum album* preparations – Exploration of immunomodulatory mechanisms. *Medicina.* 2007; 67 (Suppl. II): 85–89.
5. Friedel WE, Matthes H, Bock PR, Zänker KS. Systematic evaluation of the clinical effects of supportive mistletoe treatment within chemo- and/or radiotherapy protocols and long-term mistletoe application in nonmetastatic colorectal carcinoma: multicenter, controlled, observational cohort study. *J Soc Integrat Oncol.* 2009; 7 (4): 137–145.
6. Grossarth-Maticek R, Kiene H, Baumgartner SM, Ziegler R. Use of Iscaador, an extract of European mistletoe (*Viscum album*), in cancer treatment: prospective nonrandomized and randomized matched-pair studies nested within a cohort study. *Altern Ther Health Med.* 2001; 7: 57–78.
7. Henn W. Verlauf der Körperkerntemperatur und der Zahl peripherer Blutzellen unter Berücksichtigung ihrer Zirkadianrhythmik bei Mammakarzinom-Patientinnen vor und während der Therapie mit einem Mistelpräparat – Eine explorative Studie. Dissertation Freie Universität. Berlin 1995.
8. Kienle GS, Kiene H. Influence of *Viscum album* L. (European mistletoe) extracts on quality of life in cancer patients: a systematic review of controlled clinical studies. *Integr Cancer Ther.* 2010; 9: 142–157.
9. Loef M, Walach H. Quality of life in cancer patients treated with mistletoe: a systematic review and meta-analysis. *BMC Complementary Medicine and Therapies,* 2020; 20: 227. DOI: 10.1186/s12906-020-03013-3
10. Matthes H, Friedel WE, Bock PR, Zänker KS. Molecular mistletoe therapy: friend or foe in established anti-tumor protocols? A multicenter, controlled, retrospective pharmacovigilance study in pancreas cancer. *Current Molecular Medicine.* 2010; 10: 430–439.
11. Pelzer F, Loef M, Martin DD, Baumgartner S. Cancer-related fatigue in patients treated with mistletoe extracts: a systematic review and meta-analysis. *Support Care Cancer.* 2022; Mar 3. DOI: 10.1007/s00520-022-06921-x. Epub ahead of print. PMID: 35239008.
12. Saller R, Reichling J, Melzer J. Misteltherapie – Erwünschte und unerwünschte Wirkungen in der wissenschaftlichen Diskussion, Teil 2. *Praxismagazin.* 2005; 2: 6–17.
13. Schink M, Borowsky M. Zytotoxische Effekte von Mistellektinen und einem Mistelpräparat auf menschliche natürliche Killerzellen in vitro. [Cytotoxic effects of mistletoe lectins and a mistletoe preparation on human natural killer cells in vitro]. In Scheer, et al. (Hrsg.): *Die Mistel in der Tumortherapie.* KCV Verlag, Essen 2001: 163–176.

14. Simoes-Wüst P, Balthazar von L, Werner M, et al. Die Empfindlichkeit von Primärkulturen von Brustkrebszellen auf verschiedene Iscador-Präparate. [Sensitivity of primary cultures of breast cancer cells of different Iscador preparations]. In Scheer, et al. (Hrsg.): *Die Mistel in der Tumortherapie 3*. KCV Verlag, Essen 2013: 137–146. Tröger W, Jezdić S, Zdrale Z, et al. Quality of life and neutropenia in patients with early stage breast cancer: A randomized pilot study comparing additional treatment with mistletoe extract to chemotherapy alone. *Breast Cancer - Basic and Clinical Research*. 2009; 3: 35–45.
15. Tröger W, Jezdić S, Zdrale Z, et al. Quality of life and neutropenia in patients with early stage breast cancer: A randomized pilot study comparing additional treatment with mistletoe extract to chemotherapy alone. *Breast Cancer - Basic and Clinical Research*. 2009; 3: 35–45.
16. Tröger W, Galun D, Reif M, et al. Quality of life of patients with advanced pancreatic cancer during treatment with mistletoe — a randomized controlled trial. *Dtsch Arztebl Int*. 2014; 111: 493–502. DOI: 10.3238/arztebl.2014.0493
17. Weckenmann M. Wie kann die Temperaturanstiegshöhe durch *Viscum-album*-Injektionen bei Malignompatientinnen optimiert werden? (Teil IV). *Merkurstab* 1999; 52 (3): 154–161.
18. Wode K, Schneider T, Lundberg I, Kienle GS. Mistletoe treatment in cancer-related fatigue: a case report. *Cases Journal*. 2009; 2: 77. DOI: 10.1186/1757-1626-2-77
19. Braedel-Ruoff S. Immunomodulatory effects of *Viscum album* extracts on natural killer cells: review of clinical trials. *Forsch Komplementärmed*. 2010; 17: 63–73.



Mes notes



Information sur le médicament pour la Suisse:

ISCADOR® principe actif: extrait aqueux fermenté de la plante fraîche du gui (*Viscum album* L.), provenant de différents arbres hôtes. Dans certains cas: ajout d'un sel métallique (adjuvant).

Indication: traitement complémentaire en cas de pathologies tumorales malignes ou bénignes.

Mode d'emploi: injection sous-cutanée (s.c.).

Contre-indications: allergie aux préparations à base de gui; températures > 38 °C; affections granulomateuses chroniques, maladies auto-immunes florides ou en cas de traitement immunosuppresseur; hyperthyroïdie.

Effets indésirables: apparition de réactions allergiques ou allergoïdes. En cas de (rares) réactions allergiques généralisées (anaphylactiques), avec œdème de Quincke, frisson, dyspnée, bronchospasmes et choc, appliquer une thérapie anti-allergique d'urgence et interrompre la prise de l'extrait.

Interactions: Aucune étude concernant d'éventuelles interactions médicamenteuses n'a été effectuée.

Catégorie de remise: B

Informations complémentaires: voir l'information destinée aux professionnels, publiée sur www.swissmedicinfo.ch. Iscador AG, Kirschweg 9, 4144 Arlesheim

Impressum

© Iscador AG

Editeur: Iscador AG

Remarque

Cette brochure est protégée par des droits d'auteur. La réimpression, l'enregistrement dans des services en ligne et sur internet ainsi que la reproduction totale ou partielle sur des supports de données ne sont autorisés qu'avec l'accord écrit préalable de la société Iscador AG.

Toutes les informations et recommandations ont été rassemblées avec le plus grand soin et sur la base de l'état actuel des connaissances. Sous réserve d'erreurs et de fautes d'impression. Toute garantie et responsabilité de quelque nature que ce soit sont exclues.

Pour des raisons de simplicité, la forme masculine est utilisée dans cette brochure.



Siège principal

Iscador AG
Kirschweg 9
4144 Arlesheim
Suisse

Téléphone +41 (0)61 706 72 22
Fax +41 (0)61 706 72 33
E-mail info@iscador.ch

Succursale en Allemagne

Iscador AG
Spitalstraße 22
79539 Lörrach
Allemagne

Téléphone +49 (0)7621 162 26 00
Fax +49 (0)7621 162 26 01
E-mail info@iscador.de

Infoline pour les professionnels de la santé & Pharmacovigilance (gratuit)

Suisse et Principauté du Liechtenstein

Téléphone 0800 706 700
Fax +41 (0)61 706 75 33
E-mail infoline@iscador.ch

Allemagne

Téléphone 0800 706 70 00
Fax +49 (0)7621 162 26 02
E-mail infoline@iscador.de

International (AT/FR/IT/NZ/SE/UK)

Téléphone 00800 706 700 00
E-mail infoline@iscador.com

Vous pouvez également trouver plus d'informations et nos horaires téléphoniques sur notre site web.