

Doxycycline hyclate

Que contiennent les comprimés de Dotur® ?

Un comprimé contient 100mg de Doxycycline hyclate

Ainsi que : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, dioxyde de silice colloïdale, acide stéarique, talc : qsp 1 comprimé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydraté.**Forme pharmaceutique :** comprimé sécable.**Présentation :**

Dotur® 100mg : boîte de 10 & de 05 comprimés sécables.

Qu'est ce que Dotur® ?

La doxycycline est un antibiotique de la famille des tétracyclines. Elle inhibe la synthèse protéique des bactéries.

La doxycycline augmente l'excrétion sébacée, possède une action anti-inflammatoire et antilipasique.

Dans quels cas utilise-t-on Dotur® ?

Dotur® est préconisé dans le traitement des infections à germes sensibles dans leur manifestations telles que : Brucellose, Pasteurellose, Infections pulmonaires, génito-urinaires et ophthalmiques à Chlamydia, Infections pulmonaires, génito-urinaires à Mycoplasme, Rickettsioses, Coxiella burnetii (fièvre Q), Gonococcie.

Infections ORL et bronchopulmonaires à Haemophilus influenzae, en particulier les exacerbations aiguës de bronchites chroniques.

Tréponèmes (dans la syphilis, les tétracyclines ne sont indiquées qu'en cas d'allergie aux bêta-lactamines).

Spirochètes (maladie de Lyme, leptospirose).

Choléra.

Acné inflammatoire moyenne et sévère, et composante inflammatoire des acnés mixtes.

Rosacée dans ses manifestations cutanées ou oculaires.

Traitement prophylactique post-exposition et traitement curatif de la maladie du charbon.

Dans quels cas ne doit-on pas utiliser Dotur® ?

-Allergie aux antibiotiques de la famille des tétracyclines.

-Enfant de moins de 8 ans, en raison du risque de coloration permanente des dents et d'hypoplasie de l'émail dentaire.

-Rétinoides par voie générale.

-Chez la femme enceinte à partir du 2e trimestre de la grossesse.

-Pendant l'allaitement.

Peut-on utiliser Dotur® durant la grossesse ou l'allaitement ?

Grossesse :

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser les cyclines pendant le premier trimestre de la grossesse.

À partir du deuxième trimestre de la grossesse, l'administration de cyclines est contre-indiquée.

Allaitement :

En cas de traitement par ce médicament, l'allaitement est déconseillé.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mises en gardes et précautions d'emploi

-En raison de la présence du lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, syndrome de malabsorption du glucose, galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

-En raison des risques de photosensibilisation, il est conseillé d'éviter toute exposition directe au soleil et aux UV pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manifestations cutanées à type d'érythème.

-En raison des risques d'atteintes œsophagiennes, il est important de faire respecter les conditions d'administration.

Peut-on utiliser Dotur® en association avec d'autres médicaments ?

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

Notamment : Rétinoides (voie générale), Anticonvulsivants inducteurs enzymatiques.

Didanosine, Fer (sels de) voie orale, Topiques gastro-intestinaux (sels, oxydes, hydroxydes de magnésium, d'aluminium et de calcium), Sels de zinc : diminution de l'absorption digestive des cyclines. Les prendre à distance des cyclines (plus de 2 heures si possible).

Anticoagulants oraux : Problèmes particuliers du déséquilibre de l'INR Test de laboratoire de la coagulation sanguine et risque hémorragique.

A quelle fréquence et comment prend-on les comprimés du Dotur®**Voie d'administration :** voie orale

Administrer au milieu d'un repas avec un verre d'eau et au moins une heure avant le coucher.

Posologie :

Adulte :

Sujet de poids supérieur à 60 kg : 200 mg par jour en une prise.

Sujet de poids inférieur à 60 kg : 200 mg le premier jour, 100 mg les jours suivants en une prise.

Enfant de plus de 8 ans : 4 mg/kg/jour.

Le médecin traitant décidera de la posologie et de la durée du traitement **DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN****Produit liste I.****Quels peuvent être les effets non souhaités du traitement par Dotur® ?**

Comme tout autre médicament Dotur® peut présenter des effets gênants non souhaités tels que :

-Dyschromie dentaire ou hypoplasie de l'émail en cas d'administration chez l'enfant en dessous de 8 ans.

-Troubles digestifs (nausées, épigastralgies, diarrhées, anorexie, glossite, entérococolite, candidosés anogénitales).

-Survenue possible de dysphagie, d'œsophagite, d'ulcérations œsophagiennes, favorisées par la prise en position couchée et/ou avec une faible quantité d'eau.

-Réactions allergiques : urticaire, rash, prurit, œdème de Quincke, réaction anaphylactique, purpura rhumatoidale, exacerbation d'un lupus érythémateux préexistant.

-Réactions de photosensibilisation, rashes, très rares cas d'érythrodermie.

-Des cas de troubles hématologiques ont été décrits lors de traitements par des tétracyclines : anémie mégalocytaire, thrombocytopenie, neutropénie, éosinophilie.

-Une hyperazotémie extrarénale, en relation avec un effet anti-anabolique et pouvant être majorée par l'association avec les diurétiques, a été signalée avec les tétracyclines. Cette hyperazotémie n'a pas été observée à ce jour avec la doxycycline.

SIGNALER A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE**Surdosage :**

Aucun cas de surdosage n'a été signalé. Ceux qui ont été rapportés pour d'autres tétracyclines, à la suite d'insuffisance rénale (toxicité hépatique, hyperazotémie, hyperphosphatémie, acidose), ne sont pas susceptibles de se produire avec la doxycycline en raison de la non-modification des taux sanguins en fonction de la valeur fonctionnelle du rein.

Indications sur la date limite d'utilisation et sur la conservation :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

Conserver les comprimés de Dotur® dans leur emballage d'origine, à l'abri de la lumière, de l'humidité et à une température ne dépassant pas + 25°C.

Dotur 100 mg boîte de 10 comprimés :

N° D.E. : 10/98/13C 020/050

Détenteur, de DE, exploitant et fabricant :

Sandoz,

Zone Industrielle Oued Smar W. Alger.

Date de révision de la notice : Janvier 2011Dotur® et  **SANDOZ** sont des marques déposées de Novartis