

VIBRAMYCINE® N 100 mg

Comprimé sécable



IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

DENOMINATION : VIBRAMYCINE N 100 mg, comprimé sécable
Dénomination commune internationale : doxycycline

COMPOSITION QUALITATIVE

Doxycycline monohydratée,
Stéarate de magnésium, silice colloïdale anhydre, cellulose microcristalline.

COMPOSITION QUANTITATIVE

Monohydrate de doxycycline exprimé en base pure anhydre 100 mg
Excipient q.s.p. 1 comprimé

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé sécable en boîte de 5.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE ou type d'activité

ANTIBIOTIQUE de la famille des tétracyclines.
(J. Anti-infectueux)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Infections à germes sensibles aux tétracyclines, dans leurs manifestations respiratoires, génitales, urinaires, oculaires ou générales.
Acné.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Allergie aux tétracyclines.
- L'emploi de ce médicament est à éviter chez l'enfant de moins de huit ans (risque de coloration permanente des dents et de développement insuffisant de l'émail dentaire).
- Association avec les rétinoïdes administrés par voie orale (médicaments utilisés dans certaines maladies de la peau).

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE pendant les deuxième et troisième trimestres de votre grossesse.

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

PRECAUTIONS D'EMPLOI

En raison des risques de sensibilisation à la lumière, il est conseillé d'éviter de s'exposer directement au soleil et aux rayons ultraviolets pendant le traitement qui doit être interrompu en cas d'apparition de manifestations cutanées à type de rougeur.

Prendre le produit de préférence au cours des repas.

Prévenez votre médecin en cas d'insuffisance rénale ou hépatique (foie).

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Ce médicament doit être administré à distance des antacides et des sels de fer (par exemple à deux heures d'intervalle).

L'association avec les rétinoïdes par voie orale est contre-indiquée.

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

GROSSESSE ALLAITEMENT

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant le premier trimestre de la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée pendant les deuxième et troisième trimestres de votre grossesse.

Si votre médecin vous prescrit ce médicament, l'allaitement est déconseillé.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

POSOLOGIE

Se conformer à la prescription du médecin traitant.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

VOIE ORALE.

Ce médicament doit être pris au cours d'un repas avec un verre d'eau (100 ml) et au moins une heure avant le coucher.

Condition optimale de prise : debout, avec un grand verre d'eau.

Ne pas administrer ce médicament à jeun afin d'éviter d'éventuels troubles digestifs (nausées, vomissements).

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS (Effets indésirables)

- Possibilité de troubles digestifs : irritation de l'œsophage, nausées, douleurs de l'estomac, diarrhées, perte d'appétit, inflammation de la langue ou de l'intestin, candidoses anogénitales (infections dues à un champignon microscopique).
- Réactions allergiques peu fréquentes : urticaire, éruptions, démangeaisons, œdème de Quincke (gonflement du visage et du cou), allergie généralisée, taches rouges sur la peau, inflammation de l'enveloppe du cœur, exacerbation d'un lupus érythémateux pré-existant (maladie sévère de la peau).
- Coloration anormale des dents et développement insuffisant de l'émail en cas d'administration chez l'enfant au dessous de 8 ans.
- Photosensibilisation (réaction cutanée lors d'une exposition au soleil ou aux U.V.), très rares cas d'érythrodermie (maladie sévère de la peau).
- Possibilité de modifications du bilan sanguin (anémie hémolytique, thrombocytopenie, neutropénie, éosinophilie) pouvant se traduire par une pâleur, une fatigue intense, des saignements de nez ou des gencives, ou une fièvre inexpliquée. Contactez alors rapidement votre médecin.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.