

Doxycycline dispers Rofold 100 mg

Tabletten

Samenstelling

Een tablet Doxycycline dispers Rofold 100 mg bevat doxycyclinemonohydraat overeenkomend met 100 mg doxycycline.

Hulpstoffen: siliciumdioxide, microkristallijne cellulose en magnesiumstearaat.

Afleveringsvormen

Doxycycline dispers Rofold 100 mg is verkrijgbaar in een doosje met een doordrukstrip à 8 tabletten.

Eigenschappen

Doxycycline dispers Rofold 100 mg is een breedwerkend antibioticum dat behoort tot de groep van de tetracyclines, dat wil zeggen een geneesmiddel dat werkzaam is tegen bepaalde verwekkers van infecties.

Verantwoordelijk voor het in de handel brengen

International Pharmaceutical Services N.V.
Garden Square C
Laarstraat 16
B- 2610 Wilrijk / Antwerpen
België

In het register ingeschreven onder RVG 19009.

Te gebruiken bij

Doxycycline dispers Rofold 100 mg kan worden toegepast bij infecties van de luchtwegen, urinewegen, geslachtsorganen, huid en weke delen, het maagdarmkanaal en ogen, indien de ziekteverwekker gevoelig is voor dit geneesmiddel.

Niet te gebruiken bij

Doxycycline dispers Rofold 100 mg dient niet door u te worden gebruikt indien u overgevoelig bent voor doxycycline of daarmee verwante antibiotica (tetracyclinen). Doxycycline dispers Rofold 100 mg mogen niet aan kinderen beneden de 8 jaar gegeven worden, omdat de kans bestaat op een nadelige invloed op het gebit en de beenderen. Doxycycline dispers Rofold 100 mg niet gebruiken tijdens de zwangerschap en het geven van borstvoeding. Tevens niet gebruiken bij gecombineerde ernstig verminderde nier- en leverwerking of bij ernstige leverfunctiestoornissen.

Waarschuwingen en voorzorgen

Wanneer na enkele dagen van de kuur geen verbetering van de klachten optreedt, kan dit betekenen dat de ziekteverwekker ongevoelig is voor doxycyclinemonohydraat. In dat geval zal de arts moeten worden geraadpleegd.

Indien u Doxycycline dispers Rofold 100 mg gebruikt, moet u zonlicht en ultraviolet licht vermijden. Wanneer na blootstelling aan zonlicht felle rode plekken zichtbaar worden op de huid dan moet u de therapie direct staken en dit melden aan uw arts. Bij ernstige diarree en koorts de behandelend arts waarschuwen.

Gebruik in de zwangerschap en tijdens de borstvoeding

De werkzame stof van Doxycycline dispers Rofold 100 mg kan tijdens de zwangerschap de vrucht bereiken en worden uitgescheiden in de moedermelk. Aangezien doxycycline schadelijk kan zijn voor de ontwikkeling van het gebit en beenderen is het noodzakelijk dat u tijdens de zwangerschap en borstvoeding geen Doxycycline dispers Rofold 100 mg gebruikt.

Uw arts kan u inlichtingen geven over de wijze waarop uw aandoening in dit geval het beste kan worden behandeld.

Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te gebruiken

Er zijn geen gegevens bekend over het effect van dit product op de rijvaardigheid en het vermogen machines te bedienen. Bij het incidenteel optreden van duizeligheid, wazig zien of dubbelzien wordt het besturen van voertuigen en het bedienen van machines ontraden.

Wisselwerking met andere geneesmiddelen en andere vormen van wisselwerking

Gelijktijdig gebruik van verschillende geneesmiddelen kan schadelijke gevolgen hebben. Vertel uw arts daarom steeds welke andere medicijnen u gebruikt. Middelen die ijzer, bismuthzouten of aluminium of magnesium bevattende antaciden (maagzuurremmende middelen) bevatten, mogen niet tegelijkertijd met Doxycycline dispers Rofold 100 mg worden ingenomen. Een tussentijd van 2 uur dient dan te worden aangehouden.

Het gelijktijdig gebruik van Doxycycline dispers Rofold 100 mg en bepaalde antibiotica zoals penicillines en cefalosporines moet worden vermeden aangezien deze middelen elkaars werking tegengaan. Het gebruik van Doxycycline dispers Rofold 100 mg kan de werking van "de pil" verminderen. Mocht u antistollingsmiddelen gebruiken, dan moet u uw arts daarop wijzen.

Dosering en wijze van gebruik

De arts bepaalt de dosering naar aanleiding van het ziektebeeld. Het is belangrijk zijn aanwijzingen nauwkeurig op te volgen. Hieronder volgt de gebruikelijke dosering, maar een ander doseringsschema is ook mogelijk, afhankelijk van de aard van de aandoening.

De gebruikelijke dosering voor volwassenen is:

2 tabletten Doxycycline dispers Rofold 100 mg op de eerste dag tegelijk innemen, gevolgd door 1 tablet per dag tot de kuur is afgelopen.

Bij kinderen ouder dan 8 jaar en zwaarder dan 50 kg

dient de volwassen dosering te worden toegediend. Doxycycline tabletten zijn niet geschikt voor toepassing bij kinderen ouder dan 8 jaar, maar met een lichaamsgewicht minder dan 50 kg.

gonorroe (een geslachtsziekte)

mannen:

- a. een enkele dosis van 300 mg, eventueel na een uur gevolgd door een tweede dosis van 300 mg
- b. een twee- tot vierdaagse kuur van 200 mg per dag

vrouwen:

200 mg per dag totdat de infectie genezen is.

syfilis (een geslachtsziekte)

300 mg per dag gedurende tenminste 10 dagen.

Het voorgeschreven aantal tabletten laat men in een glas dat voor een kwart gevuld is met water geheel uiteenvallen. Na goed roeren wordt de gehele inhoud van het glas opgedronken in zittende of staande houding waarna het glas, nadat het met dezelfde hoeveelheid water nagespoeld is, weer leeggedronken wordt. Eventueel kan wat limonadesiroop voor de smaak toegevoegd worden.

Indien u een dosering te veel heeft ingenomen, een dosering bent vergeten in te nemen of als u wilt stoppen met het innemen van Doxycycline dispers Rofold 100 mg, wordt u geadviseerd contact op te nemen met uw arts.

Verschijnselen bij en behandeling van overdosering

Verschijnselen van een overdosering zijn onder andere braken, koortsaanvallen, gele verkleuring, bloeditstoringen en zwarte teerachtige ontlasting.

Mocht u een overdosering vermoeden of bemerken, waarschuw dan onmiddellijk uw arts.

Bijwerkingen

Bij gebruik van Doxycycline dispers Rofold 100 mg kunnen de volgende bijwerkingen optreden: maagdarmklachten waaronder gebrek aan eetlust, misselijkheid, braken, diarree, zuurbranden, ontsteking van de mond of tong, zwarte tong, ontsteking van de darmen en jeuk rond de anus. De bijwerkingen van het maagdarmsstelsel doen zich hoofdzakelijk voor afhankelijk van de hoogte van de dosering en van de behandelingsduur.

Leverbeschadiging soms gepaard gaande met een alveesklierontsteking, bij langdurig gebruik of bij een verminderde lever- of nierfunctie.

Sterk roodkleuren van de huid door zon- of ultraviolet licht (zonnebrand), huiduitslag, jeuk en reacties van de slijmvliezen (bijvoorbeeld in mond, keelholte, vagina en anus).

Bloedbeeldafwijkingen (bijvoorbeeld bloedarmoede of verminderde stolling van het bloed).

Groeiend bot en tandontwikkeling worden nadelig beïnvloed (beenderen worden brozer, onomkeerbare verkleuring van tanden).

Een enkele maal is een verslechtering van de nierfunctie gemeld bij een patiënt met reeds verminderde nierfunctie, hetgeen reversibel bleek na staken van de therapie. Verhoogde druk in de schedel met prikkeling van de hersenvliezen gepaard gaande met hoofdpijn, misselijkheid, spontane geluidsgewaarwordingen, wazig zien of dubbel zien.

Deze verschijnselen bleken reversibel na het staken van de therapie.

Het is raadzaam indien één van de bovenstaande bijwerkingen of een ander onverklaarbaar verschijnsel zich voordoet, met de behandelend arts contact op te nemen. Indien er bij u een bijwerking optreedt die niet in deze bijsluiters is vermeld, wordt u verzocht uw arts hiervan op de hoogte te brengen.

Bewaring en houdbaarheid

Dit geneesmiddel dient te worden bewaard in de originele verpakking, op een droge plaats bij kamertemperatuur (15 -25 °C).
Buiten bereik van kinderen houden. De uiterste gebruiksdatum staat op de verpakking vermeld achter "niet gebruiken na".

Mei 2008