

## RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**AUREOMYCINE SPECIA 3 POUR CENT, pommade**

### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chlorhydrate de chlortétracycline .....  
3,0 g

Pour 100 g de pommade.

Excipients: graisse de laine.

Pour la liste complète des excipients, [voir rubrique 6.1](#).

### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Pommade.

### 4. DONNEES CLINIQUES

#### 4.1. Indications thérapeutiques

Infections de la peau dues à staphylocoque et streptocoque:

- impétigos et dermatoses impétiginisées:
  - en traitement local uniquement dans les formes localisées à petit nombre de lésions
  - en traitement local d'appoint en association à une antibiothérapie générale adaptée dans les formes les plus étendues;
- désinfection des gîtes microbiens cutanéomuqueux, chez les porteurs sains de staphylocoques, et après staphylococcie, notamment furonculose.

Il convient de tenir compte des recommandations officielles concernant l'utilisation appropriée des antibactériens

#### 4.2. Posologie et mode d'administration

- 2 ou 3 applications par jour.
- La durée du traitement n'excédera pas 8 jours en raison du risque de sélection de germes résistants.

#### 4.3. Contre-indications

- Hypersensibilité à l'un des constituants en particulier à la graisse de laine ou lanoline.
- Infections mammaires, lors de l'allaitement, en raison du risque d'ingestion du produit par le nouveau-né. ([voir rubrique 4.6](#))

#### 4.4. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

##### Mises en garde spéciales

- en cas d'infection streptococcique, une antibiothérapie par voie générale devra être envisagée.

- la sensibilisation par voie cutanée peut compromettre l'utilisation ultérieure par voie générale d'un antibiotique de la même famille.

### **Précautions d'emploi**

- en raison du risque de photosensibilisation, éviter l'exposition aux rayonnements UV solaires ou artificiels.
- risque de sélection de germes résistants en cas de traitement prolongé.
- cette forme pommade n'est pas adaptée au traitement des lésions suintantes, macérées, des plis, ni des ulcères de jambe.
- Ce médicament contient de la lanoline (graisse de laine) et peut provoquer des réactions cutanées locales (par exemple: eczéma).

### **4.5. Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions**

Sans objet.

### **4.6. Grossesse et allaitement**

Ne pas utiliser en cas d'infections mammaires lors de l'allaitement, en raison du risque d'ingestion du produit par le nouveau-né.

### **4.7. Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines**

Sans objet.

### **4.8. Effets indésirables**

- Possibilité d'eczéma allergique de contact.  
Les lésions d'eczéma peuvent disséminer à distance des zones traitées.
- Risque de photosensibilisation.

### **4.9. Surdosage**

Aucun cas de surdosage n'a été rapporté.

## **5. PROPRIETES PHARMACOLOGIQUES**

### **5.1. Propriétés pharmacodynamiques**

**Classe pharmacothérapeutique: ANTIBIOTHERAPIE LOCALE  
(D. Dermatologie)**

La chlortétracycline est un antibiotique de la famille des cyclines.

#### **SPECTRE D'ACTIVITE ANTI-BACTERIENNE**

Les concentrations critiques séparent les souches sensibles des souches de sensibilité intermédiaire et ces dernières, des résistantes :

S  $\leq$  4 mg/l et R > 8 mg/l

La prévalence de la résistance acquise peut varier en fonction de la géographie et du temps pour certaines espèces. Il est donc utile de disposer d'informations sur la prévalence de la résistance locale, surtout pour le traitement d'infections sévères. Ces données ne peuvent apporter qu'une orientation sur les probabilités de la sensibilité d'une souche bactérienne à cet antibiotique.



Paraffine liquide, graisse de laine, vaseline.

## **6.2. Incompatibilités**

Sans objet.

## **6.3. Durée de conservation**

3 ans.

## **6.4. Précautions particulières de conservation**

A conserver à une température inférieure à 25°C.

## **6.5. Nature et contenu de l'emballage extérieur**

Tube de 15 g en aluminium fermé par un bouchon en polypropylène. Boîte de 1

## **6.6. Précautions particulières d'élimination et de manipulation**

Pas d'exigences particulières.

## **7. EXPLOITANT ET FABRICANT**

### EXPLOITANT A L'INTERNATIONAL :

FRILAB SA

17, rue des Pierres du Niton

1207 Genève SUISSE

### FABRICANTS :

VAMFARMA, OFFICINA DI COMAZZO 26833 (LO)5, VIA KENNEDY – ITALIE)

POLYMEDIC, RUE AMYOT D'INVILLE, QUARTIER ARSALANE – CASABLANCA MAROC

## **8. DOSIMETRIE**

Sans objet.

## **9. INSTRUCTIONS POUR LA PREPARATION DES RADIOPHARMACEUTIQUES**

Sans objet.

## **CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DELIVRANCE**

Liste I.