

Dostinex et Cabergoline :

La posologie habituellement recommandée de Dostinex ou son générique Cabergoline est de 0,5 mg par semaine, soit un comprimé.

La boîte de 8 comprimés de Dostinex coûte 32,28 €

La boîte de 8 comprimés de Cabergoline coûte 30,77 €

Les 8 comprimés de Dostinex permettent 2 mois de traitement, celui-ci coûte donc 32,28 € alors que les 8 comprimés de Cabergoline ne permettent qu'un mois de traitement (péremption). Le traitement de Cabergoline coûtera donc 61,54 !

Monographie de DOSTINEX 0,5 mg Comprimé Boîte de 1 Flacon de 8
Produit **référént** du groupe générique CABERGOLINE.

RESIP
Banque Claude Bernard

Accès direct au chapitre : Sélectionnez un chapitre dans cette liste [Monographie complète](#)

Composition

AMM du 16/11/2000

(exprimée par Comprimé)

Principes Actifs	
Cabergoline	0,5 mg

Excipients	
Lactose anhydre (excipient à effet notoire)	
Leucine	

Contenance totale : 4 mg ou 8 comprimés

Classification

AMM du 16/11/2000

Indications thérapeutiques

AMM du 14/11/2003

- Hyperprolactinémie idiopathique.
- Hyperprolactinémie liée à la présence d'un microadénome ou d'un macroadénome hypophysaire, et leurs manifestations cliniques :
 - chez la femme : galactorrhée, oligo- ou aménorrhée, infertilité ;
 - chez l'homme : gynécomastie, impuissance.

- Hyperprolactinémie
- Hyperprolactinémie liée à un adénome hypophysaire

Monographie de CABERGOLINE TEVA 0,5 mg Comprimé Boîte de 1 Flacon de 8
Générique du DOSTINEX 0,5MG CPR 8, groupe générique CABERGOLINE

RESIP
Banque Claude Bernard

Accès direct au chapitre : Sélectionnez un chapitre dans cette liste [Monographie complète](#)

Composition

AMM du 05/06/2008

(exprimée par Comprimé)

Principes Actifs	
Cabergoline	0,5 mg

Commentaires sur la composition	
Excipient : chaque comprimé contient 75,8 mg de lactose (sous forme anhydre).	

Excipients	
Lactose anhydre (excipient à effet notoire)	
L-leucine	
Magnésium stéarate (E572)	

Contenance totale : 4 mg ou 8 comprimés

Classification

AMM du 05/06/2008

Indications thérapeutiques

AMM du 05/06/2008

Troubles hyperprolactinémiques :

- hyperprolactinémie liée à un adénome hypophysaire ;
- hyperprolactinémie idiopathique.

Le traitement doit être instauré par un spécialiste ou après consultation d'un spécialiste.

- Hyperprolactinémie liée à un adénome hypophysaire
- Hyperprolactinémie

Dostinex posologie et conservation

Posologie et mode d'administration

AMM du 13/03/1996 

La posologie initiale est de 0,5 mg par semaine en une seule prise, soit 1 comprimé par semaine.

Cette posologie de 0,5 mg par semaine sera maintenue pendant 4 semaines puis adaptée en fonction de la prolactinémie dont le dosage sera pratiqué la veille de la prise d'un comprimé. La posologie sera soit maintenue, soit augmentée par paliers de 0,5 mg en fonction de la prolactinémie mesurée au maximum toutes les quatre semaines jusqu'à l'obtention d'une réponse optimale au traitement.

Après équilibration de la posologie, un dosage trimestriel de la prolactinémie s'avère suffisant. La plupart des patients sont contrôlés par une dose inférieure ou égale à 1 mg/semaine. Dans ce cas, une prise unique hebdomadaire est suffisante. La posologie peut varier de 0,25 à 2 mg, voire jusqu'à 4,5 mg par semaine. Lorsque la posologie dépasse 1 mg, il est recommandé de fractionner la dose hebdomadaire en deux prises ou plus selon la tolérance du patient.

Pour améliorer la tolérance, l'administration du médicament doit se faire au milieu du repas, de préférence le soir, ou au coucher avec une légère collation.

Durée et précautions particulières de conservation

AMM du 01/05/1998 

Durée de conservation :


2 ans.

Précautions particulières de conservation :

Pas de précautions particulières de conservation.

Cabergoline posologie et conservation

Posologie et mode d'administration

AMM du 05/08/2009 

Voie orale.

Afin de diminuer le risque d'effets indésirables gastro-intestinaux, il est recommandé de prendre la cabergoline au cours d'un repas dans toutes les indications thérapeutiques.

La posologie maximale de cabergoline ne doit pas dépasser 3 mg/jour.

Adultes

Traitement des troubles hyperprolactinémiques.

La posologie initiale recommandée est de 0,5 mg de cabergoline par semaine, en une ou deux prises par semaine (par exemple le lundi et le jeudi). La dose hebdomadaire doit être augmentée progressivement, de préférence par paliers de 0,5 mg par semaine à intervalles mensuels jusqu'à l'obtention d'une réponse thérapeutique optimale.

La dose thérapeutique est généralement de 1 mg par semaine, elle peut varier de 0,25 mg à 2 mg de cabergoline par semaine. Des doses allant jusqu'à 4,5 mg par semaine ont été utilisées chez des patients présentant une hyperprolactinémie.

La dose hebdomadaire peut être administrée en une seule prise ou fractionnée en deux prises ou plus par semaine, selon la tolérance du patient. La tolérance de doses supérieures à 1 mg administrées en une seule prise hebdomadaire n'a été évaluée que chez un petit nombre de patients, il est donc recommandé de fractionner la dose hebdomadaire en plusieurs prises pour les doses supérieures à 1 mg de cabergoline par semaine.

Des contrôles doivent être pratiqués pendant la période d'équilibration de la posologie afin de déterminer la posologie la plus faible qui induit une réponse thérapeutique.

Insuffisance hépatique ou rénale

Pour l'administration chez les patients insuffisants hépatiques ou rénaux, voir rubriques *Contre-indications* et *Mises en garde spéciales et précautions d'emploi*.


Enfants et adolescents

La sécurité d'emploi et l'efficacité de la cabergoline n'ont pas été établies chez les sujets de moins de 16 ans.

Sujet âgé

Du fait des indications pour lesquelles la cabergoline est indiquée, l'expérience chez les sujets âgés est très limitée. Les données disponibles ne mettent pas en évidence de risque particulier.

Durée et précautions particulières de conservation

AMM du 21/01/2011 

Durée de conservation :

Avant ouverture du flacon : 3 ans.

Après première ouverture du flacon : 30 jours.

Précautions particulières de conservation :

A conserver dans l'emballage d'origine, à l'abri de l'humidité.

La capsule absorbante ou le sachet absorbant de gel de silice ne doit pas être retiré(e) du flacon.