



**University of
Zurich**^{UZH}

**Zurich Open Repository and
Archive**

University of Zurich
University Library
Strickhofstrasse 39
CH-8057 Zurich
www.zora.uzh.ch

Year: 2018

Beidseitige Achillodynie unter Ciprofloxacin

Roos, Noëmi ; Weiler, Stefan

Other titles: Achillodynie bilatérale sous ciprofloxacine

Posted at the Zurich Open Repository and Archive, University of Zurich

ZORA URL: <https://doi.org/10.5167/uzh-148420>

Journal Article

Published Version



The following work is licensed under a Creative Commons: Attribution-NonCommercial-NoDerivatives 4.0 International (CC BY-NC-ND 4.0) License.

Originally published at:

Roos, Noëmi; Weiler, Stefan (2018). Beidseitige Achillodynie unter Ciprofloxacin. *Swiss Medical Forum*, 18(06):123-124.

Achillodynie bilatérale sous ciprofloxacine

Noëmi Roos*, pharmacienne diplômée fédérale; PD Dr méd. Stefan Weiler*

Regionales Pharmacovigilance-Zentrum Zürich, Klinik für Klinische Pharmakologie & Toxikologie, UniversitätsSpital Zürich und Universität Zürich

* Les deux auteurs ont contribué à part égale à la réalisation de cet article.

Suites de l'EMI: Limitation transitoire sévère
Relation de causalité: Probable

Le cas clinique

Le patient âgé de 66 ans transplanté rénal prenait 250 mg de ciprofloxacine (Ciproxine®) deux fois par jour en raison d'une infection des voies urinaires. Ce traitement faisait suite à un traitement initial par ceftriaxone. Le traitement immunosuppresseur que le patient prenait depuis de nombreuses années comprenait de la ciclosporine (Sandimmun Neoral®), de l'azathioprine (Imurek®) et de la prednisone. Trois jours après le début du traitement par ciprofloxacine, des douleurs sont survenues dans la région des tendons d'Achille. Ces derniers étaient tuméfiés et particulièrement douloureux à l'extension et à la pression. Le traitement par ciprofloxacine a été immédiatement interrompu suite à la suspicion d'une achillodynie induite par fluoroquinolones. Le patient a alors reçu un traitement par corticostéroïdes oraux.

En outre, le patient souffrait d'une insuffisance rénale sévère (débit de filtration glomérulaire estimé: 12 ml/min/1,73 m²). Il présentait également d'autres comorbidités, à savoir une hypercholestérolémie et une hypertension. Le tableau 1 indique la médication actuelle. Le degré d'activité physique n'est pas rapporté.

Evaluation de pharmacologie clinique

Ciproxine® contient de la ciprofloxacine, un inhibiteur de la gyrase appartenant au groupe de structure des

fluoroquinolones [1]. Les antibiotiques de la classe des fluoroquinolones disponibles en Suisse sont répertoriés dans le tableau 2. Via l'inhibition des topoisomérases bactériennes de type II (ADN gyrase) et IV, la ciprofloxacine perturbe la synthèse ADN des bactéries sensibles, et a un effet bactéricide dose-dépendant [2]. En tant qu'antibiotique à large spectre, elle est employée dans le cadre de diverses infections, notamment urologiques. La ciprofloxacine possède une faible liaison protéique de 20–30% et elle est présente dans le sang sous forme non chargée, ce qui explique que la substance se répartisse bien dans l'espace liquidien extravasculaire. La ciprofloxacine est métabolisée dans le foie, mais l'élimination des métabolites et de la substance inchangée s'effectue pour moitié par les reins. La demi-vie d'élimination moyenne est d'environ 4 heures en cas de fonction rénale normale. En cas d'insuffisance rénale, la dose doit être réduite en conséquence [1].

Les *tendinopathies* – inflammations et ruptures des tendons et inflammations des gaines tendineuses – sont des effets indésirables (EI) de la ciprofloxacine relativement rares mais bien documentés [1]. Elles sont considérées comme un effet de classe des fluoroquinolones, et selon l'information suisse sur le médicament, elles sont très rarement (<0,01%) à rarement (0,01–0,1%) observées sous l'ensemble des antibiotiques de la classe des fluoroquinolones répertoriés dans le tableau 2 [3]. Les données sur l'incidence varient d'une étude à l'autre, avec un risque potentiellement accru sous lévofloxacine et ofloxacine. Les tendinopathies peuvent survenir à tout âge, dès les premières 48 heures d'un traitement par ciprofloxacine, ou seulement plusieurs mois après la fin du traitement [1]. La



Noëmi Roos



Stefan Weiler

Tableau 1: Médication du patient.

Médicament	Matin	Midi	Soir
Ciproxine® (ciprofloxacine) 250 mg	1	0	1
Sandimmun Neoral® (ciclosporine) 100 mg	1	0	1
Imurek® (azathioprine) 50 mg	2	0	0
Prednisone Galepharm (prednisone) 5 mg	1	0	0
Sortis® (atorvastatine) 20 mg	1	0	0
Nebilet® (nébivolol) 5 mg	1	0	0

Tableau 2: Tendinopathie en tant qu'effet de classe avec aperçu des antibiotiques de la classe des fluoroquinolones en Suisse.

Antibiotique fluoroquinolone	Exemple de préparation
Norfloxacine	Norsol®
Ciprofloxacine	Ciproxine®
Ofloxacine	Tarivid®
Lévofloxacine	Tavanic®
Moxifloxacine	Avalox®

moitié des patients concernés développent les symptômes au cours des 6 premiers jours du traitement [4]. Chez le patient présenté, l'achillodynie bilatérale est survenue avec un temps de latence de 3 jours. Dans la plupart des cas, ce sont les tendons d'Achille qui sont touchés; toutefois, des symptômes peuvent également survenir au niveau des coiffes des rotateurs, des mains, des biceps, des pouces et d'autres tendons [5]. De même, les ruptures touchent majoritairement les tendons d'Achille, mais d'autres tendons peuvent tout aussi bien se rompre [4]. Les ruptures sont certes extrêmement rares, mais elles peuvent être très incapacitantes et graves. Si un quelconque signe de tendinopathie se présente (par ex. tuméfaction douloureuse, inflammation) sous ciprofloxacine, le traitement doit être interrompu, le membre concerné délesté, la sollicitation physique évitée et, s'il y a lieu, il convient de passer à un traitement par un antibiotique qui n'est pas de la classe des fluoroquinolones [1]. Dans l'ensemble, le pronostic est bon chez la majorité des patients et les symptômes s'améliorent après environ 15 à 30 jours après l'arrêt du médicament. Cependant, en cas de rupture, une intervention chirurgicale peut également s'avérer nécessaire. Le bénéfice des corticostéroïdes – comme dans le cas présent – est cependant discutable, car des tendinopathies peuvent également survenir sous cette classe de substances, qui constitue dès lors un facteur de risque supplémentaire. Les autres principaux facteurs de risque de survenue d'une tendinopathie induite par quinolones sont regroupés dans le tableau 3. Le patient dont il est question ici présente plusieurs facteurs d'augmentation du risque de tendinopathie induite par fluoroquinolones, dont l'âge avancé, une insuffisance rénale sévère et un traitement systémique par glucocorticoïdes durant des années. Le risque est possiblement dose-dépendant et un ajustement adéquat de la posologie est par conséquent conseillé en cas de trouble de la fonction rénale, afin d'éviter une accumulation. En outre, le sexe féminin est également un facteur de risque de rupture du tendon.

En raison du risque d'effets indésirables très limitants et invalidants, en 2016, la «U.S. Food and Drug Administration» (FDA) a appelé à une utilisation plus restrictive

des fluoroquinolones administrées par voie systémique (particulièrement en cas de sinusite ou bronchite aiguë et d'infections urinaires non compliquées pour lesquelles d'autres options thérapeutiques sont disponibles) lorsque le risque est clairement supérieur au bénéfice (faisant défaut) [10]. Les athlètes ou patients très actifs sur le plan sportif devraient réduire l'intensité de leur entraînement durant et jusqu'à 2 à 4 semaines après la prise de fluoroquinolones.

En 2016, la FDA a appelé à une utilisation plus restrictive des fluoroquinolones administrées par voie systémique.

Les médicaments atorvastatine et prednisone pris concomitamment peuvent eux aussi causer des tendinopathies voire des ruptures du tendon. Dans l'information suisse sur le médicament de Sortis®, les ruptures de tendons sont documentées en tant qu'effet indésirable très rare et les inflammations des gaines tendineuses en tant qu'effet indésirable rare [11]. Pour le glucocorticoïde prednisone, les ruptures de tendons et l'inhibition de la synthèse du collagène sont mentionnées en tant qu'effets indésirables observés [12]. Le mécanisme présumé est attribué, en plus d'effets directement toxiques tels que le stress oxydatif et la toxicité mitochondriale [13, 14], à une augmentation de l'activité des enzymes de dégradation induite par médicaments. Les fluoroquinolones et les statines augmentent l'activité des métalloprotéases matricielles, alors que les glucocorticoïdes activent la collagénase. En résultent une dégradation accrue de la matrice extracellulaire des tendons et une stabilité diminuée des tendons [4, 15].

En conclusion, sur la base de la relation temporelle, de la bonne documentation dans l'information sur le médicament, de la littérature spécialisée ainsi que des facteurs de risque présents tels que l'âge avancé, le traitement concomitant par glucocorticoïdes et statines et la transplantation rénale avec insuffisance rénale sévère, la causalité entre la survenue de l'achillodynie bilatérale invalidante et la prise de ciprofloxacine a été jugée probable selon les critères de l'Organisation mondiale de la Santé (OMS) et du Conseil des organisations internationales des sciences médicales (CIOMS).

Remerciements

Nous remercions Mme Nicole Rothen, médecin en médecine interne générale à La Chaux-de-Fonds, pour sa révision de la traduction française.

Disclosure statement

Les auteurs n'ont pas déclaré d'obligations financières ou personnelles en rapport avec l'article soumis.

Références

La liste complète des références est disponible dans la version en ligne de l'article sur www.medicalforum.ch.

Tableau 3: Facteurs de risque de tendinopathie induite par fluoroquinolones [4, 6–9].

Age >60 ans
Co-médication avec glucocorticoïdes
Activité physique
Insuffisance rénale / hémodialyse
Transplantation d'organe solide

Correspondance:
PD Dr méd. Stefan Weiler,
PhD, MHBA
Klinik für Klinische Pharmakologie und Toxikologie
UniversitätsSpital Zürich
Rämistrasse 100
CH-8091 Zürich
[Stefan.Weiler\[at\]usz.ch](mailto:Stefan.Weiler[at]usz.ch)