

PSYCHIATRIE

&

PSYCHIATRY & PSYCHOBIOLOGY

PSYCHOBIOLOGIE

VOL. 4/No. 3

1989

ISSN 0767-399 X
SCSPED II (1) 133-192
PPSYEU (4) (3)

Rédacteurs en chef: P. BOYER, Paris/Sainte-Anne, J.D. GUELFY, Paris/Sainte-Anne, Y. LECRUBIER, Paris/Salpêtrière

Rédacteurs associés

Psychopathologie

J. ADES, Paris/Colombes
H.S. AKISKAL, Memphis, TN
J. DALERY, Lyon
R. KLEIN-GITTELMAN, New York
H. KATSCHNIG, Vienne
R. LEVY, Londres
H.G. POPE, Belmont, MA
W. REIN, Tübingen

Diagnostic et classification

N. MOMBOUR, Munich
C.B. PULL, Luxembourg
N. SARTORIUS, Genève
R.L. SPITZER, New York

Psychobiologie

M. ACKENHILF, Munich

P. BAUMANN, Lausanne
J.-P. BOULENGER, Caen
D. KEMALI, Naples
P. LEMOINE, Lyon/Bron

Psychopharmacologie

Psychopharmacologie clinique

J.M. DANION, Strasbourg
S.Z. LANGER, Paris
A.J. PUECH, Paris
T.W. ROBBINS, Cambridge, U.K.

Psychopharmacologie expérimentale et pharmacologie

J.M. DANION, Rouen
S.Z. LANGER, Montpellier
S.Z. LANGER, Psychologie
S.Z. LANGER, ONIS, Paris/Kremlin-Bicêtre
S.Z. LANGER, AV, Londres
S.Z. LANGER, Psychologie et Analyse des données
S.Z. LANGER, ANIAN, Paris
S.Z. LANGER, RENCKELL, Liège
S.Z. LANGER, UCH, Paris/Villejuif
S.Z. LANGER, INF, Paris
S.Z. LANGER, LON, Paris/Colombes

Comité Scientifique

N.C. ANDREASEN, Iowa City, IO
M. ASBERG, Stockholm
J.L. AYUSO, Madrid
T.A. BAN, Nashville, TN
P. BERNER, Vienne
D. BOBON, Liège
M. BOURGEOIS, Bordeaux
M. CASAS, Barcelone
J. COTTRAUX, Lyon
R. DANTZER, Bordeaux

H. DUFOUR, Marseille
A. FELINE, Paris/Kremlin-Bicêtre
J. GLOWINSKI, Paris
C. KORDON, Paris
S. LEBOVICI, Paris
M. LE MOAL, Bordeaux
T. LEMPERIERE, Paris/Colombes
H. LOO, Paris
J.J. LOPEZ IBOR, Madrid

J. MENDELWICZ, Bruxelles
J. PEUDET, Saint-Etienne
P. PICHOT, Paris
D. SCHALLING, Stockholm
J.C. SCHWARTZ, Paris
P. SIMON, Paris
L. SINGER, Strasbourg
D. WIDLOCHER, Paris
E. ZARIHAN, Caen



ELSEVIER

FLUANXOL

(flupenti

Une gamme
neuroleptique
polyvalente

PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES : Neuroleptique incisif, famille des thioxanthènes. **SORT DU MÉDICAMENT :** - **FLUANXOL solution buvable :** • concentration sérique maximum atteinte entre 3 et 8 heures après l'injection. • temps de 1/2 vie sérique de 24 heures environ chez l'adulte. - **FLUANXOL L.P. 20 mg/ml et L.P. 100 mg/ml :** • concentration sérique maximum atteinte entre les 11^e et 17^e jours après l'injection. - Commun aux deux formes : • le flupentixol est dégradé par sulfoxydation et désalkylation. • l'excrétion biliaire importante traduit une circulation entéro-hépatique intense. • l'élimination fécale est cinq fois plus importante que l'élimination urinaire. **PRÉSENTATIONS :** - **FLUANXOL solution buvable à 4 % (flupentixol dichlorhydrate) :** flacon compte-gouttes de 10 ml. - **FLUANXOL L.P. 20 mg/ml (flupentixol décanoate) :** Soluté injectable I.M. à action prolongée. Boîte de 4 ampoules de 1 ml. - **FLUANXOL L.P. 100 mg/ml (flupentixol décanoate) :** Soluté injectable I.M. à action prolongée. Boîte de 1 ampoule de 1 ml. **INDICATIONS :** Syndromes psychotiques aigus ou chroniques. **CONTRE-INDICATIONS :** • Risque de glaucome par fermeture de l'angle. • Risque de rétention urinaire liée à des troubles uréthro-prostatiques. Contre-indications, associations déconseillées : alcool, lévodopa. **MISE EN GARDE :** Syndrome malin. Tout traitement neuroleptique doit être suspendu en cas de survenue d'une hyperthermie, celle-ci pouvant être un des éléments du syndrome malin (pâleur, hyperthermie, troubles végétatifs) décrit avec les neuroleptiques. **EFFETS INDÉSIRABLES ET INTERACTIONS :** Ceux de la plupart des neuroleptiques : effets neurologiques, végétatifs, endocriniens et métaboliques. Se reporter aux monographies figurant dans le dictionnaire des spécialités pharmaceutiques. **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :** • L'absorption de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant le traitement. • Surveillance renforcée chez les épileptiques (possibilité d'abaissement du seuil épileptogène). • Utilisation avec prudence chez les parkinsoniens nécessitant un traitement neuroleptique. **PRUDENCE :** • Chez les sujets âgés, en raison de leur importante sensibilité (sédation et hypotension). • Dans les affections cardio-vasculaires graves, en raison des modifications hémodynamiques, en particulier l'hypotension. • Dans les insuffisances rénale et hépatique en raison du risque de surdosage. **GROSSESSE :** Bien qu'aucun effet tératogène n'ait été mis en évidence chez l'animal, le FLUANXOL oral ou injectable L.P., comme tout neuroleptique, est à utiliser avec prudence et sous surveillance stricte chez la femme

enceinte. **UTILISATION DE LA FORME INJECTABLE L.P. :** Avant d'instaurer un traitement par **FLUANXOL L.P.**, il est utile de tester la sensibilité du patient avec le **FLUANXOL soluté buvable**. **MODE D'EMPLOI :** - **FLUANXOL soluté buvable. MODE D'EMPLOI :** Posologie stricte individuelle, en fonction du tableau clinique : • effet antipsychotique et désinhibiteur : 20 à 80 mg/jour en une ou deux prises. • effet anti-hallucinateur et anti-hallucinateur : 80 à 200 mg/jour, éventuellement jusqu'à 400 mg/jour en milieu hospitalier. - **FLUANXOL L.P. :** Voie I.M. profonde, souvent utilisé en relais du traitement neuroleptique par voie orale. **Posologie strictement individuelle en fonction du tableau clinique :** • effet antipsychotique et désinhibiteur : de 20 à 80 mg toutes les 2 à 3 semaines. • effet antidépressif et anti-hallucinateur : de 80 à 300 mg toutes les 2 à 3 semaines. **CHEZ LES SUJETS AGÉS, LES ÉPILEPTIQUES :** posologie réduite à la moitié ou au quart de la posologie mentionnée ci-dessus. **DOSAGE :** • Syndrome parkinsonien gravissime, coma. • Traitement symptomatique en milieu spécialisé. **TABLEAU A. FLUANXOL solution buvable :** sur le marché en 1975. A.M.M. : 316.555.2. **FLUANXOL L.P. 20 mg/ml :** 318.096.5 Amp. 1 ml. Mis sur le marché en 1976. **FLUANXOL L.P. 100 mg/ml :** A.M.M. : 326.349.6 Amp. 1 ml. Mis sur le marché en 1985. **PRIX :** **FLUANXOL sol. buv. :** 49,90 F + S.H.P. (flacon de 10 ml). **FLUANXOL L.P. 20 mg/ml :** 1 ml : 56,60 F + S.H.P. (boîte de 4). **FLUANXOL L.P. 100 mg/ml amp. :** 57,80 F + S.H.P. (boîte unitaire). Remb. Séc. Soc. à 70 % Collect. **Laboratoires CLIN MIDY**
32-34, rue Marbeuf
75008 PARIS
Tél. : 40.73.40.73

 **sano**
CLIN MIDY

PSYCHIATRIE & PSYCHOBIOLOGIE

PSYCHIATRY & PSYCHOBIOLOGY

OBJECTIFS

L'objectif de *Psychiatrie & Psychobiologie* est de publier les résultats de travaux originaux dans les domaines qui intéressent, à l'heure actuelle, la Psychiatrie tels que: psychopathologie, nosographie, chimiothérapie, psychothérapie, méthodologie des essais cliniques, perturbations biologiques et pathologie mentale, psychophysiology, neuropsychologie, comportement animal.

Cet objectif large mais centré sur la publication d'articles originaux est destiné à:

- 1) faciliter la circulation des idées et des travaux au sein des pays européens,
 - 2) permettre une meilleure connaissance mutuelle des évolutions survenant dans la communauté psychiatrique internationale.
- Les communications brèves seront publiées dans des délais rapides afin de rendre le plus actuel possible les informations présentées dans cette revue.

AIMS AND SCOPE

Psychiatry & Psychobiology presents the results of original research relative to those domains which are presently of interest to psychiatry: psychopathology, nosography, chemotherapy, psychotherapy, clinical methodology, biological disorders and mental pathology, psychophysiology, neuropsychology, as well as animal behavior.

This large scope, emphasizing, nevertheless, the publication of original articles, is meant to:

- 1) encourage the exchange of ideas and research within Europe,
 - 2) enable, within the international psychiatric community, an improved level of scientific communication.
- Short communications will be published rapidly in order to keep informations in this journal up-to-date.



EDITIONS SCIENTIFIQUES ELSEVIER

29, rue Buffon, F-75005 Paris

Tél.: (1) 47.07.11.22 – Télex: 202400 F – Télécopie: (1) 43.36.80.93

ABONNEMENTS/SUBSCRIPTIONS 1989 (Vol. 4)

Un an/annual subscription; 6 numéros/6 issues: FF 450 (France), FF 500 Autres pays (other countries).

Addresser ordre et paiement à /Address order and payment to: Editions Scientifiques Elsevier.

Banque/Bank: CCP Paris, N° 1904540 H.

– Les abonnements sont mis en service dans un délai de 4 semaines après réception du paiement. Ils partent du premier numéro de l'année/Subscriptions begin 4 weeks after receipt of payment and start with the first issue of the calendar year.

– Numéros de l'année et volumes antérieurs doivent être commandés à l'éditeur/Back issues and volumes should be ordered from the publisher.

– Les réclamations pour les numéros non reçus doivent parvenir dans un délai maximal de 3 mois après la parution/Claims for missing issues should be made within three months of publication.

– Les revues sont expédiées par avion, sans supplément, dans les pays suivants: D.O.M.-T.O.M., Bénin, Burkina-Faso, Cameroun, Comores, Congo, Côte-d'Ivoire, Djibouti, Gabon, Guinée, Madagascar, Mali, Mauritanie, Niger, République Centrafricaine, Sénégal, Tchad, Togo, Tunisie/Journals are sent by SAL air delivery (Surface Airlifted Mail) to the following countries: South Africa, Argentina, Australia, Brazil, Canada, PR China, Hong Kong, India, Israel, Japan, South Korea, Malaysia, Mexico, Pakistan, Singapore, Taiwan, Thailand, USA, New Zealand.

Tarifs aériens pour d'autres pays sur demande/Airmail rates for other countries are available upon request.

PUBLICITE/ADVERTISING: Editions Scientifiques Elsevier (P. Richard).

© 1989 Editions Scientifiques Elsevier, Paris

Tous droits de traduction, d'adaptation et de reproduction par tous procédés réservés pour tous pays.

La loi du 11 mars 1957, n'autorisant aux termes des alinéas 2 et 3 de l'article 41, d'une part, que les copies ou reproductions strictement réservées à l'usage privé du copiste et non destinées à une utilisation collective et, d'autre part, que les analyses et courtes citations dans un but d'exemple et d'illustration, « toute représentation ou reproduction intégrale ou partielle, faite sans le consentement de l'auteur ou de ses ayants droit ou ayants cause, est illicite » (alinéa 1^{er} de l'article 40).

Cette représentation ou reproduction, par quelque procédé que ce soit, constituerait donc une contrefaçon sanctionnée par les articles 425 et suivants du Code pénal.

Imprimé en France par l'Imprimerie Saint-Paul, 55000 Bar-le-Duc
Dépôt légal: août 1989. N° 5-89-504

Le directeur de la publication: Alain Devanlay
Commission paritaire: 68321
Périodicité: 6 numéros/an

Redresse l'humeur

FORME ET PRÉSENTATION. Comprimés enrobés (jaunes), gravés : recto : DUPHAR, verso : code d'identification n° 291, dosés à 50 mg. Boîte de 30 (présentés sous plaquettes thermoformées). **COMPOSITION.** Fluvoxamine (maléate) DCI ou méthoxy-5 [(trifluoro-méthyl)-4 phényl]-1 pentanone - 10 - (amino - 2 éthyl) oxime - (E), maléate. Par comprimé : 50 mg. Par boîte de 30 : 15 g. Excipient q.s.p. un comprimé enrobé. **PROPRIÉTÉS.** FLOXYFRAL est un médicament psychotrope destiné au traitement des troubles dépressifs de l'humeur. Son mode d'action est

FLOXYFRAL®

fluvoxamine

caractérisé par une inhibition spécifique de la recapture de la sérotonine au niveau des neurones cérébraux, tandis qu'il n'interfère pas avec les mécanismes noradrénergiques. Selon les données pharmacologiques, FLOXYFRAL ne présente ni activité stimulante, ni activité sédatrice et, par ailleurs, est dénué d'effets anticholinergiques. FLOXYFRAL est sans conséquence sur l'activité psychomotrice. FLOXYFRAL ne présente pas d'effets indésirables au niveau cardio-vasculaire. Il a été utilisé chez des patients qui présentaient une affection cardiaque sans inconvénient apparent. Il ne provoque pas habituellement d'effet hypotenseur orthostatique. Les études de tolérance et d'efficacité réalisées chez les patients âgés n'ont pas montré de différence par rapport à celles conduites dans d'autres tranches d'âge. La fluvoxamine a montré un effet favorable sur l'idée de suicide, observé lors de la première semaine de traitement. **SORT DU MÉDICAMENT.** FLOXYFRAL est absorbé rapidement et complètement après son administration orale. FLOXYFRAL est métabolisé par le foie et excrété par les reins. Ses métabolites primaires sont pharmacologiquement inactifs. **PRÉCAU-**

TIONS D'EMPLOI. • Les patients avec tendance suicidaire doivent être tout particulièrement surveillés en début de traitement. • L'absorption d'alcool est fortement déconseillée. • Comme pour les autres antidépresseurs, à employer avec prudence chez les sujets épileptiques pour lesquels il peut être utile de renforcer la thérapeutique anticonvulsivante. • Grossesse : bien que l'administration à l'animal n'ait causé aucune malformation fœtale, l'innocuité d'un tel traitement au cours de la grossesse et en période d'allaitement n'a pas été établie. L'utilisation de ce médicament chez la femme enceinte ou en période d'allaitement ne sera décidée qu'après avoir mis en balance les avantages attendus d'une part, et l'éventuel risque thérapeutique d'autre part. **VIGILANCE ET CONDUITE.** • A fortes doses, ce médicament peut modifier les capacités de réaction des personnes exécutant certaines tâches dangereuses, telles que la manipulation d'appareils ou la conduite d'un véhicule à moteur. **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES.** • En cas d'administration concomitante de fluvoxamine et d'un médicament contenant du propranolol ou un bêta-bloquant à métabolisme hépatique, il peut être nécessaire de réduire la posologie de ces derniers. Il est à noter qu'aucune interaction n'est apparue entre la fluvoxamine et l'aténolol. • En cas d'administration concomitante de fluvoxamine avec un médicament contenant de la warfarine ou un anti-vitamine K à métabo-

lisme hépatique, il peut être nécessaire de réduire la posologie de ces derniers et de surveiller le taux de prothrombine. Il est à noter qu'aucune interaction n'est apparue entre la fluvoxamine et la digoxine. • D'une façon générale, l'association de la fluvoxamine à des médicaments métabolisés par le foie ne doit se faire qu'avec prudence et il peut être nécessaire de réduire la posologie de ces derniers. **INDICATIONS.** États dépressifs de toute nature. **CONTRE-INDICATIONS.** Association aux I.M.A.O. (il faut respecter un intervalle d'au moins quinze jours entre une cure par un I.M.A.O. et un traitement par ce médicament). **MISE EN GARDE.** • Exceptionnellement une élévation des enzymes hépatiques est apparue au cours du traitement par la fluvoxamine, parfois symptomatique. L'arrêt du traitement entraîne un retour à la normale. • Sur la base des données actuelles relatives aux conditions d'utilisation de la fluvoxamine chez l'insuffisant hépatique, utiliser ce médicament avec précaution chez de tels patients. **EFFETS INDÉSIRABLES.** • Phénomènes disparaissant habituellement avec la poursuite du traitement : troubles digestifs (le plus souvent nausées), somnolence, tremblements. • Incidents liés à la nature même de la maladie (levée de l'inhibition psychomotrice avec risque suicidaire ; inversion trop rapide de l'humeur ; apparition d'un délire chez les sujets psychotiques). **MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE.** Avaler les comprimés sans les croquer,

avec un peu d'eau, au milieu ou en fin de repas. La posologie usuelle est de 100 mg par jour (soit 2 comprimés à 50 mg) en 1 ou 2 prises. Elle sera ajustée en fonction de la réaction du patient et pourra être portée, si nécessaire, à un maximum de 300 mg par jour. **COÛT DU TRAITEMENT JOURNALIER.** 5,35 francs. **SURDOSAGE.** Il n'y a pas d'antidote spécifique de FLOXYFRAL. En cas de surdosage, l'estomac doit être vidé de son contenu aussi rapidement que possible après l'ingestion des comprimés. Une surveillance attentive des fonctions vitales doit être pratiquée, ainsi que des thérapeutiques destinées à les maintenir. FLOXYFRAL n'est pas fortement lié aux protéines plasmatiques et peut ainsi être éliminé par l'emploi d'un salidiurétique ou par dialyse. Lors de l'absorption de doses allant de 0,6 g (12 comprimés) à 3,5 g (70 comprimés) de fluvoxamine, aucun retentissement sur les fonctions vitales, en particulier cardio-vasculaires ou neurologiques, n'a été constaté. **DURÉE DE STABILITÉ.** 3 ans. Tableau A. A.M.M. n° 327 2911. Commercialisé depuis le 15 juillet 1986. Prix : 80,30 F + SHP. Remboursé. Sécurité Sociale 70 % - Collect.

FLOXYFRAL®: sérotoninergique spécifique.



duphar

LABORATOIRES DUPHAR & CIE
60, rue de Verdun 69100 VILLEURBANNE CEDEX Tél. 78.80.06.16



Rédacteurs en chef: P. BOYER, Paris/Sainte-Anne, J.D. GUELFY, Paris/Sainte-Anne, Y. LECRUBIER, Paris/Salpêtrière

Rédacteurs associés

Psychopathologie

J. ADES, Paris/Colombes
H.S. AKISKAL, Memphis, TN
J. DALERY, Lyon
R. KLEIN-GITTELMAN, New York
H. KATSCHNIG, Vienne
R. LEVY, Londres
H.G. POPE, Belmont, MA
W. REIN, Tübingen

Diagnostic et classification

N. MOMBOUR, Munich
C.B. PULL, Luxembourg
N. SARTORIUS, Genève
R.L. SPITZER, New-York

Psychobiologie

M. ACKENHEIL, Munich

P. BAUMANN, Lausanne
J.-P. BOULENGER, Caen
D. KEMALI, Naples
P. LEMOINE, Lyon/Bron

Psychothérapie

A. BRACONNIER, Paris
S. CONSOLI, Paris
P. JEAMMET, Paris
C. PERRIS, Umea
I. MARKS, Londres

Chimiothérapie

G. CASSANO, Pise
J.A. COSTA E SILVA, Rio de Janeiro
D. GINESTET, Paris/Villejuif
G. SEDVALL, Stockholm
R. TAKAHASHI, Tokyo †
A. VILLENEUVE, Beaufort/Québec

Psychopharmacologie clinique

J.M. DANION, Strasbourg
S.Z. LANGER, Paris
A.J. PUECH, Paris
T.W. ROBBINS, Cambridge, U.K.

Comportement animal et pharmacologie

J. COSTENTIN, Rouen
Ph. SOUBRIE, Montpellier

Neuropsychologie

M. de BONIS, Paris/Kremlin-Bicêtre
J.A. GRAY, Londres

Epidémiologie et Analyse des données

J. FERMANIAN, Paris
R. von FRENCKELL, Liège
J. LELLOUCH, Paris/Villejuif
J.P. LÉPINE, Paris
F. ROUILLON, Paris/Colombes

Comité Scientifique

N.C. ANDREASEN, Iowa City, IO
M. ASBERG, Stockholm
J.L. AYUSO, Madrid
T.A. BAN, Nashville, TN
P. BERNER, Vienne
D. BOBON, Liège
M. BOURGEOIS, Bordeaux
M. CASAS, Barcelone
J. COTTRAUX, Lyon
R. DANTZER, Bordeaux

H. DUFOUR, Marseille
A. FELINE, Paris/Kremlin-Bicêtre
J. GLOWINSKI, Paris
C. KORDON, Paris
S. LEBOVICI, Paris
M. LE MOAL, Bordeaux
T. LEMPERIERE, Paris/Colombes
J. H. LOO, Paris
J.J. LOPEZ IBOR, Madrid

MENDLEWICZ, Bruxelles
J. PELLET, Saint-Etienne
P. PICHOT, Paris
D. SCHALLING, Stockholm
J.C. SCHWARTZ, Paris
P. SIMON, Paris
L. SINGER, Strasbourg
D. WIDLOCHER, Paris
E. ZARIFIAN, Caen

Psychiatr. & Psychobiol. 4 (1989), No. 3

Une voie de recherche en psychopathologie quantitative: présentation des travaux de P. Bech O. Chambon, P. Cialdella, M. Marie-Cardine et J.L. Terra (Villeurbanne, France)	133
Génétique épidémiologique de la schizophrénie. Données récentes et stratégies de recherche D. Champion (Sotteville-les-Rouen, France)	139
The Symptom Check-List 90R (SCL-90R) in a French general psychiatric 708 outpatient sample: is there a factor structure? P. Pariente, J.P. Lepine, J.P. Boulenger, E. Zarifian, T. Lemperiere and J. Lellouch (Villejuif, Paris, Caen and Colombes, France)	151
Echelle d'évaluation de la symptomatologie négative (SANS): échelle de déficit ou échelle de ralentis- sement? Une étude chez le déprimé O. Chambon, F. Poncet, J. Cottraux, L. Kiss et D. Milani (Villeurbanne, Lyon et Vaulx-en-Velin, France)	159
La version française de l'échelle CES-D (Center for Epidemiologic Studies-Depression Scale). Des- cription et traduction de l'échelle d'autoévaluation R. Fuhrer et F. Rouillon (Villejuif, France)	163
Activity of several GABAergic agents on the behavioral "despair" test in rats A. Fernandez-Teruel, F. Boix, R.M. Escorihuela, T. Guix and A. Tobeña (Barcelona, Spain) .	167
Possible antidepressant/mania-inducing effects of methionine: a reappraisal of the effects of methio- nine in chronic psychosis using modern diagnostic criteria J.F. Lipinski and R.C. Alexander (Belmont, MA and Boston, MA, USA)	175
Revue de la littérature	183
Agenda	187
Recommandations aux auteurs	190
Instructions to authors	192

Cité dans: Biological Abstracts; CNRS/Pascal; Excerpta Medica; Psychological Abstracts

SOLIAN[®] 50 mg amisulpride



ANTIDÉFICITAIRE RAPIDE ET MANIABLE

PROPRIÉTÉS: Neuroleptique caractérisé par sa rapidité d'action, antiproductif ou antidéficitaire selon la dose utilisée — **SORT DU MÉDICAMENT:** Se reporter au Vidal — **INDICATIONS:** Traitement des psychoses - États déficitaires des schizophrénies, des évolutions psychotiques résiduelles, des états d'inhibition avec ralentissement — **POSOLOGIE:** La forme Solian 50 mg est particulièrement adaptée au traitement des états déficitaires et états d'inhibition : 1 à 5 comprimés par jour (coût j.t. : 2,73 à 13,65 F). Le traitement des psychoses productives se fera plutôt à l'aide de Solian 200 mg ou de Solian injectable — **MISE EN GARDE:** Suspendre le traitement en cas d'hyperthermie, surtout s'il est utilisé à forte dose, cette hyperthermie peut être l'un des éléments du syndrome malin des neuroleptiques — **EFFETS INDÉSIRABLES:** Sédation ou somnolence (à forte dose), dyskinésies précoces (torticolis spasmodique, crises oculogyres, trismus) cédant à un antiparkinsonien anticholinergique; syndrome extrapyramidal cédant partiellement aux antiparkinsoniens anticholinergiques; dyskinésies tardives qui pourraient être observées comme avec tous les neuroleptiques au cours de cures prolongées; hypotension modérée (à forte dose), impuissance, frigidité, aménorrhée, galactorrhée, gynécomastie, hyperprolactinémie, prise de poids — **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI:** Déconseiller l'absorption d'alcool pendant le traitement. Réduire la posologie et prescrire des cures discontinues chez l'insuffisant rénal grave. Renforcer la surveillance chez les épileptiques et les sujets suspects d'être porteurs d'un phéochromocytome. Prudence chez le sujet âgé, le parkinsonien, la femme enceinte (par prudence, ne pas utiliser au cours du premier trimestre de grossesse) — **VIGILANCE ET CONDUITE:** Risque de somnolence — **INTERACTIONS:** Potentialisation possible des hypotenseurs, des antihypertenseurs et des déprimeurs du système nerveux central. Association à la lévodopa déconseillée — **SURDOSAGE:** Syndrome parkinsonien gravissime, coma; traitement symptomatique — **PRÉSENTATIONS:** Comprimés dosés à 50 mg d'amisulpride - boîte de 30 - A.M.M. 328.445.2 - TABLEAU A — **PRIX PUBLIC:** Comprimés à 50 mg : 81,80F + S.H.P. - Remboursé par la Sécurité Sociale à 70 %. Agréé aux Collectivités.

