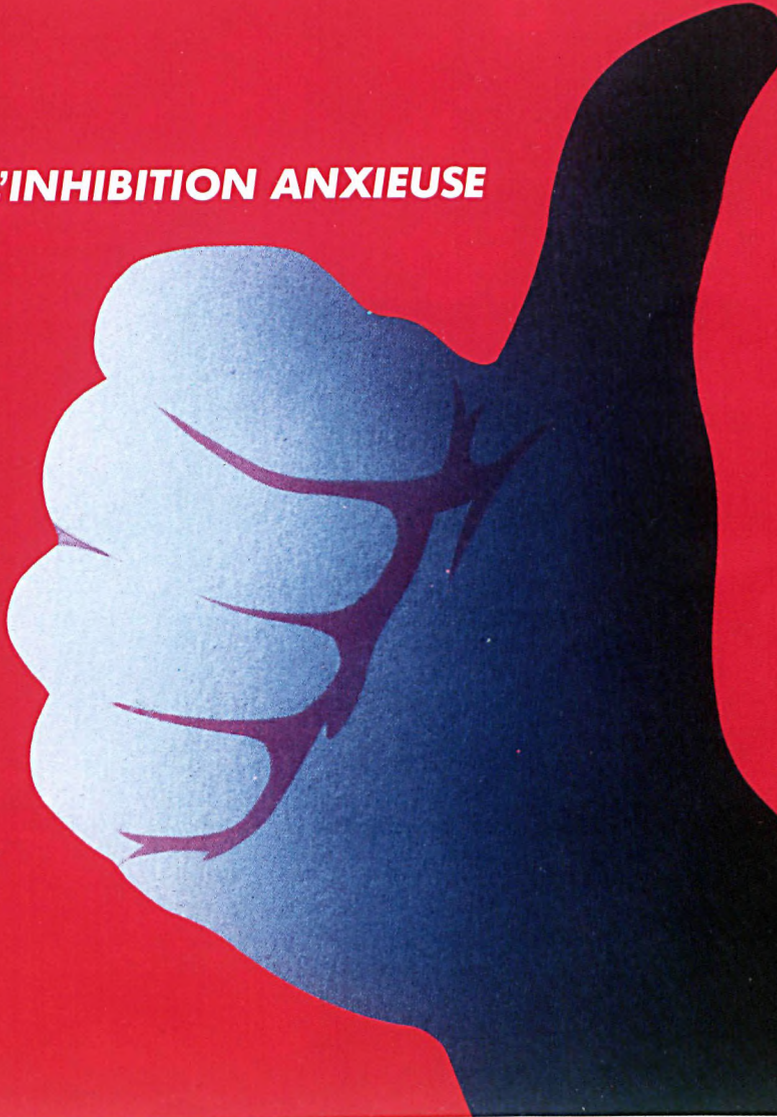


LEXOMIL

(bromazéпам)

LÈVE L'INHIBITION ANXIEUSE



SENTATION : 30 comprimés-baguettes quadrisécables blancs dosés à 6 mg de bromazéпам.
PROPRIÉTÉS : Anxiolytique, sédatif, myorelaxant, anticonvulsivant. **INDICATION** : Anxiété sous toutes ses formes. **CONTRE-INDICATIONS** : Allergie connue aux benzodiazépines. Insuffisance respiratoire sévère. **MISE EN GARDE** : Le traitement ne doit pas être poursuivi inutilement. Un syndrome de sevrage pouvant survenir à l'arrêt brutal d'un traitement prolongé, réduire progressivement les doses en fin de traitement. **PRÉCAUTIONS** : Myasthénie : surveillance accrue. Hypertension : les benzodiazépines agissent essentiellement sur la composante anxieuse de la pression et n'en constituent donc pas un traitement à elles seules. Grossesse : éviter la prescription au cours du premier trimestre. Ne pas prescrire des doses élevées au cours du dernier trimestre. Les benzodiazépines passent dans le lait maternel : en tenir compte pendant l'allaitement. Adapter la posologie en cas d'insuffisance respiratoire modérée, d'insuffisance cardiaque et/ou hépatique. Attirer l'attention des conducteurs de véhicules et des utilisateurs de machines pendant le traitement. **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES** : Synergie additive avec les déprimeurs neuromusculaires et centraux. **EFFETS INDESIRABLES** : cf Vidal. Selon la sensibilité du malade : somnolence, hypotonie musculaire, sensations ébriées,

réactions paradoxales chez certains sujets, éruptions cutanées. **MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE** : Chez l'adulte, la posologie initiale est de 6 mg par jour (1/4 de comprimé-baguettes le matin, 1/4 le midi, 1/2 le soir). Elle doit être ensuite adaptée individuellement. En psychiatrie, la posologie s'établit entre 6 et 18 mg ; quand la sévérité du syndrome anxieux exige l'hospitalisation, la dose journalière peut atteindre 24 voire 36 mg. Chez les sujets âgés ou atteints d'une affection débilante, la posologie doit être ajustée progressivement à partir de la dose la plus petite (1,5 mg). **C.T.J.** : 0,79 F en pratique courante. **SURDOSAGE** : Sommeil très profond ou coma selon la quantité ingérée ; traitement symptomatique en milieu spécialisé. **TABLEAU A** : A.M.M. 317 428.4. **PRIX** : 23,80 F + SHP (étui de 30). Remb. Séc. Soc. à 70%. Collectivités.



PROZAC[®] 20mg

Chlorhydrate de Fluoxétine

UN PROGRÈS MAJEUR DANS LE TRAITEMENT DES ÉTATS DÉPRESSIFS



Gélules : boîte de 14. **Composition :** gélules : chlorhydrate de fluoxétine correspondant à 20 mg de fluoxétine base. **Indications thérapeutiques :** états dépressifs. **Contre-indications :** association avec les IMAO - hypersensibilité connue à la fluoxétine - enfants de moins de 15 ans. **Mise en garde :** un délai de 14 jours doit être respecté entre l'arrêt de l'IMAO et le début du traitement par la fluoxétine. Un délai de cinq semaines doit être respecté entre l'arrêt de la fluoxétine et le début du traitement par un IMAO. **Précautions d'emploi :** le suicide constitue un risque inhérent à l'état dépressif. L'association de la fluoxétine avec une sismothérapie n'est pas recommandée. En cas de dysfonctionnement hépatique, une réduction de la posologie doit être envisagée. L'apparition de troubles respiratoires persistants peut demander une évaluation plus approfondie. Des cas d'hyponatrémie ont été rapportés, pour la plupart, chez des patients âgés, prenant des diurétiques ou encore hypovolémiques. L'innocuité durant la grossesse et l'allaitement n'a pas été établie. Prévenir les conducteurs d'automobiles et les utilisateurs de machine d'une éventuelle modification de leur comportement. **Interactions médicamenteuses :** la fluoxétine peut allonger la demi-vie du diazépam. Une augmentation supérieure à deux fois des taux plasmatiques des autres anti-dépresseurs a pu être signalée lors de leur administration conjointe avec PROZAC 20 mg. **Effets indésirables :** peuvent être observés : nausées, diarrhée, bouche sèche, céphalées, nervosité, insomnie, anxiété, somnolence, tremblements et éruptions cutanées, rarement associées à une urticaire, des arthralgies, un syndrome du canal carpien, de la fièvre et/ou un dysfonctionnement hépatique. Éruptions et symptômes concomitants sont réversibles à l'arrêt du traitement. Des réactions maniaques ou psychotiques peuvent apparaître chez certains sujets prédisposés. La fluoxétine peut induire une perte de poids banale n'entraînant que très rarement l'arrêt du traitement. Exceptionnellement, on peut noter une élévation des transaminases sériques et/ou une leucopénie asymptomatique, réversibles à l'arrêt du traitement. Des saignements vaginaux ou des cas d'hyperprolactinémie ont été enregistrés. Des symptômes respiratoires tels une dyspnée persistante ou une augmentation de la toux ont été exceptionnellement rapportés (cf. précautions d'emploi). **Mode d'emploi et posologie :** la posologie recommandée est de 20 mg/jour. Cette posologie peut être augmentée jusqu'à 60 mg/jour. Elle doit être diminuée en cas de cirrhose hépatique. **Surdosage :** l'expérience en cas de surdosage est limitée. Des crises comitiales ont été rapportées. Pour informations complémentaires, se reporter au dictionnaire des spécialités pharmaceutiques. TABLEAU A - A.M.M. 331 009.5 (1988) gélules. **Prix :** 138,30 F + S.H.P. (14 gélules). Remb. Sec. à 70%. Agréé aux collect. **Coût du traitement journalier :** 9,88 F

