

TROUBLES DE LA MÉMOIRE



tanakan

extrait de Ginkgo biloba (EGb 761)

Forme et présentation : Solution buvable - Flacon de 30 ml avec doseur volumétrique. **Composition :** Extrait de Ginkgo biloba standardisé (EGb 761) ; pour 100 ml : 4 g ; par flacon : 1,2 g. **Propriétés :** Le Tanakan, extrait concentré, standardisé et titré de feuilles de Ginkgo biloba, est caractérisé par un ensemble de propriétés pharmacologiques se traduisant notamment par : ● une activité vasorégulatrice sur l'ensemble de l'arbre vasculaire : artères - capillaires - veines ; ● des effets rhéologiques sur l'hyperagrégation plaquettaire et érythrocytaire se traduisant par une diminution du risque thrombotique microcirculatoire ; ● une action protectrice du métabolisme cellulaire, en particulier sur les neurones cérébraux et les cellules neurosensorielles. **Indications :** ● proposé comme traitement correcteur des symptômes du déficit intellectuel pathologique du sujet âgé (troubles de l'attention, de la mémoire...); ● traitement symptomatique de la claudication intermittente au cours de l'artériopathie des membres inférieurs (au stade II) ; ● amélioration du phénomène de Raynaud ; ● proposé dans : - certains syndromes vertigineux et/ou acouphènes, certaines baisses de l'acuité auditive, d'origine ischémique présumée, - les déficits rétinien de mécanisme vraisemblablement ischémique. **Précautions d'emploi :** Le Tanakan n'est pas un antihypertenseur et ne peut pas remplacer ou éviter le traitement de l'hypertension artérielle par les médicaments spécifiques. Grossesse : chez l'animal, les études expérimentales n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène. Dans l'espèce humaine, on ne dispose pas de données épidémiologiques précises. Cependant à ce jour, aucun effet malformatif n'a été rapporté. **Effets indésirables :** Les effets indésirables signalés sont rares : troubles digestifs, troubles cutanés, céphalées. **Mode d'emploi et posologie :** 1 dose = 1 ml = 40 mg d'extrait pur - Posologie usuelle : 3 doses (3 ml) par jour, diluées dans un demi-verre d'eau, à prendre au moment des repas. Prix : 43,50 F. Coût du traitement journalier : 4,35 F - Remboursement Sécurité Sociale à 40%. Collectivités, AMM 316.324.0 (validation 1990). Commercialisé depuis 1975. IPSEN - Institut de Produits de Synthèse et d'Extraction Naturelle - 30, rue Garibaldi, 75137 Paris Cedex 15. Tel. (1) 47.54.10.99. Consulter la fiche signalétique ou le dictionnaire Vidal pour une information complète.

IPSEN

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 :** 113,10 F + S.H.P. (14 gélules). Remb. Séc. Soc. à 70%. Agréé aux collect. **Coût du traitement journalier :** 8,08 F

