

SOLIAN[®] 200 mg

amisulpride



NEUROLEPTIQUE 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 productifs : schizophrénies paranoïdes et productives, psychoses délirantes aiguës — États déficitaires des schizophrénies, des évolutions psychiques résiduelles, des états d'inhibition avec ralentissement — **POSOLOGIE : États déficitaires :** 1 à 5 comprimés à 50 mg par jour (coût), t. : 2,73 à 13,65 F) — États productifs : 3 à 6 comprimés à 200 mg par jour. Éventuellement, traitement d'attaque : 400 mg I.M. par jour — **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 discontinuées 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 — Comprimés dosés à 200 mg — boîte de 20 — A.M.M. 328 444 4 — Solution injectable : boîte de 6 ampoules de 2 ml dosées à 100 mg — A.M.M. 328 446 9 — **TABLEAU A — PRIX PUBLIC :** Comprimés à 50 mg : 81,80 F + S.H.P. — Remboursé par la Sécurité Sociale à 70 % — Agréés aux Collectivités — Disponible en pharmacie d'officine — Comprimés à 200 mg — Solution injectable — Agréés aux Collectivités — Non disponibles en pharmacie d'officine.



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. Séc. Soc. à 70%. Agréé aux collect. **Coût du traitement journalier :** 9,88 F

