



Très vite,
le goût d'agir,
la volonté d'entreprendre.

Survector 100 mg

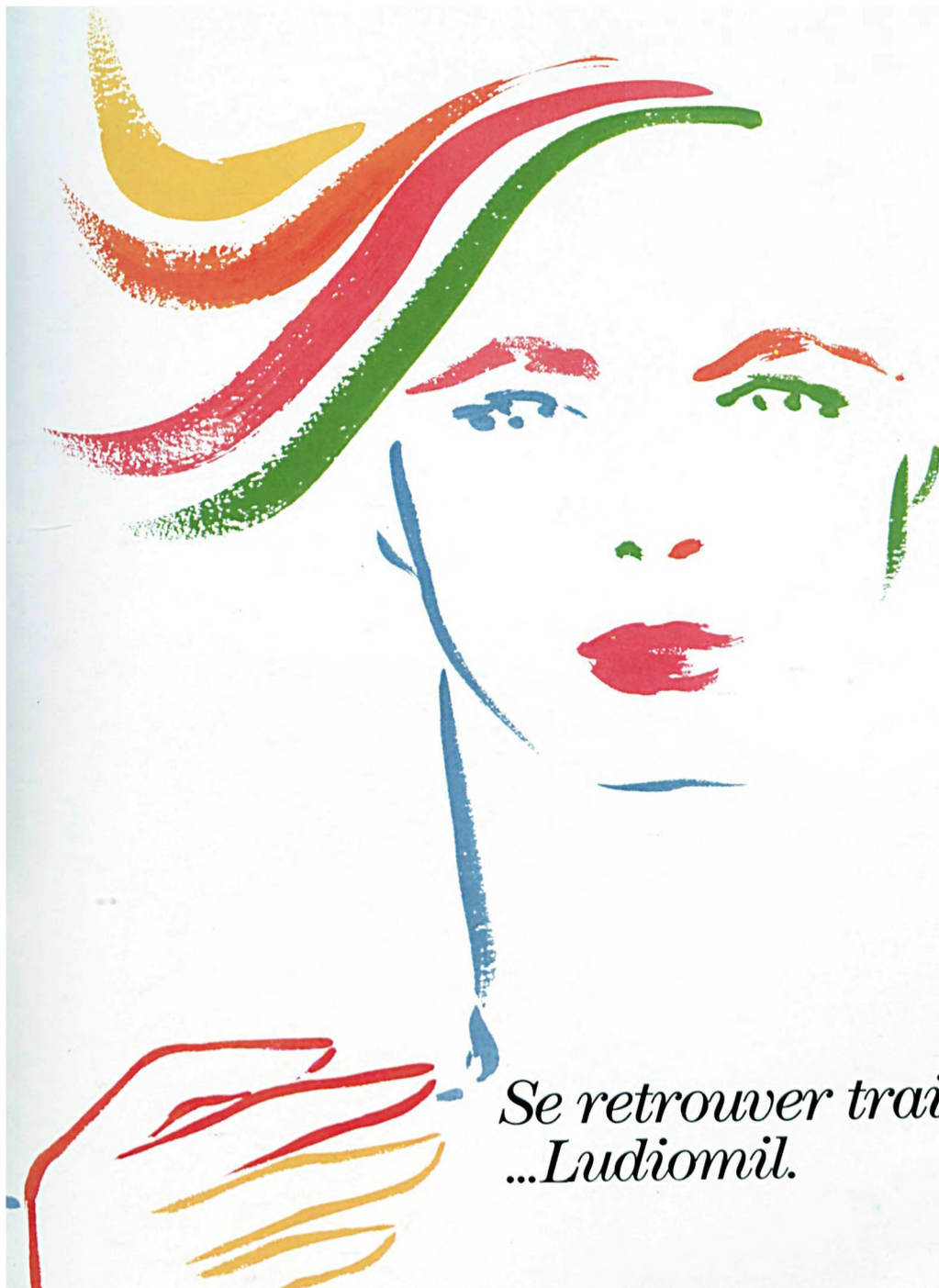
Amineptine

ANTIDEPRESSEUR

2 comprimés par jour

Efficace, maniable, et d'action rapide

Présentation : Boîte de 20 comprimés sécables. **Composition :** Amineptine (chlorhydrate), 0,100 g par comprimé, soit 2 g par boîte. Excipient : q.s. pour un comprimé terminé à 0,320 g. **Propriétés pharmacologiques :** antidépresseur. L'amineptine est une molécule dérivée des tricycliques. Ses propriétés antidépressives se distinguent de celles des imipraminiques grâce à des modifications de structure, notamment la présence d'une longue chaîne amino-acide à 7 atomes de carbone, greffée sur le cycle médian. Son mécanisme d'action est essentiellement dopaminergique, tandis que les autres antidépresseurs tricycliques sont essentiellement noradrénergiques et sérotoninergiques. L'action spécifique sur l'humeur ne se manifeste nettement qu'après un délai de 10 à 20 jours, et à posologie suffisante, même si des améliorations symptomatiques portant par exemple sur le ralentissement ideomoteur, l'insomnie ou l'anxiété peuvent être observées plus précocement. Cette notion doit être prise en compte avant l'interruption d'un traitement pour raison d'inefficacité. **Indication thérapeutique :** États dépressifs. **Contre-indications :** Chorée de Huntington, association avec un IMAO, antécédent d'hépatite à l'amineptine. **Précautions particulières d'emploi :** La dose de 1 à 2 comprimés par jour est suffisante : elle ne doit pas être dépassée (risque de survenue d'acné micro- et macrokystique). Étant donné le risque suicidaire inhérent aux états dépressifs, les malades doivent être surveillés tout particulièrement en début de traitement. En cas de douleurs abdominales, d'asthénie, d'anorexie, de nausées persistantes, de myalgies, d'arthralgies ou de fièvre inexpliquée, il est recommandé de doser les enzymes hépatiques. En cas d'élévation des taux, et à plus forte raison en cas d'ictère, le traitement doit être interrompu de façon définitive. La réadministration est à proscrire. Survector 100 mg ne pense pas d'une thérapeutique spécifique de l'anxiété. Éviter la prise vespérale. En cas d'anesthésie générale, il est préférable d'arrêter le traitement par Survector 100 mg, 24 ou 48 heures avant l'intervention. En cas d'urgence, l'intervention pourra être néanmoins réalisée sans interruption préalable sous surveillance périopératoire. **Grossesse :** Chez l'animal, les études expérimentales n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène. Dans l'espèce humaine, en l'absence de données cliniques, le risque n'est pas connu. **Allaitement :** En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement. **Interactions médicamenteuses et autres interactions :** IMAO non sélectif : risque de collapsus ou hypertension paroxystique, hyperthermie, convulsions, décès. En règle générale, respecter un délai de 15 jours après l'arrêt de l'IMAO. **Effets indésirables :** Aux posologies supérieures à la dose recommandée, manifestations cutanées parfois signalées. Des réactions immuno-allergiques hépatiques à traduction clinique (ictère et/ou douleurs abdominales, asthénie, anorexie, myalgies, arthralgies, fièvre inexpliquée) ou purement biologique (augmentation des ASAT, ALAT, phosphatases alcalines, bilirubine) réversibles à l'arrêt du traitement ont été rapportées. Peuvent être observés en début de traitement : palpitations, nervosité, anxiété, irritabilité, insomnie (surtout en cas de prise vespérale) ; assez rarement : baisse de la tension artérielle dans les limites physiologiques, rougeur du visage, états nauséux, gastralgies, algies, tremblements, bouche sèche, sensations vertigineuses, tachycardie, constipation, excitation. **Mode d'emploi et posologie :** 1 à 2 comprimés par jour administrés le matin et à midi. Coût du traitement journalier : 3,08 F à 6,17 F. **Durée de stabilité :** 5 ans. Tableau A. AMM (1986) 320.280.4. Année de la première mise sur le marché : 1978. Boîte de 20 comprimés : 61,70 F + 0,45 S.H.P. Remb. S.S. à 70 %. Admis aux Coll. **Eutherapie**, 41, rue Ybry, 92200 Neuilly-sur-Seine. Téléphone : (1) 46.40.33.33.



*Se retrouver trait pour trait...
...Ludiomil.*

Propriétés pharmacologiques: antidépresseur; anticholinergique central et périphérique; possède également des propriétés anxiolytiques.

Indications: états dépressifs, endogènes, névrotiques, réactionnels; chez l'enfant, dysthymie avec ou sans troubles du sommeil, troubles du comportement.

Contre-indications: association aux IMAO (il faut respecter un intervalle d'au moins 15 jours entre un traitement par IMAO et un traitement par LUDIOMIL); glaucome par fermeture de l'angle, adénome prostatique.

Précautions d'emploi: une surveillance médicale est nécessaire, en début de traitement, tant au point de vue psychique que somatique; les patients avec tendance suicidaire seront tout particulièrement surveillés. Ce médicament est à manier avec prudence en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. La consommation d'alcool est fortement déconseillée. Employer avec prudence, chez les malades hypotendus, présentant des antécédents cardiaques, chez les épileptiques pour lesquels il peut

être utile de renforcer la thérapeutique anticonvulsivante, chez la femme enceinte et en période d'allaitement.

Interactions médicamenteuses: potentialisation possible des effets des autres substances anticholinergiques, des barbituriques, de l'alcool; diminution de l'effet de certains antihypertenseurs (guanéthidine).

Effets indésirables: liés aux effets anticholinergiques centraux et périphériques du produit: on peut observer dans de rares cas, des vertiges, de la fatigue en début de traitement, des troubles visuels, sécheresse de la bouche, baisse tensionnelle, exanthèmes, quelquefois prises de poids, convulsions (rares). Les antidépresseurs peuvent également entraîner des incidents liés à la nature même de la maladie traitée: levée d'inhibition avec tendance suicidaire, inversion trop rapide de l'humeur, délire chez les psychotiques.

Posologie et mode d'emploi: adultes, dépressions sévères: 150 mg par jour en moyenne, soit 2 comprimés LUDIOMIL de 75 mg. Coût/24 h: 5,17 F; dépressions d'intensité moyenne ou légère: 75 mg par jour en moyenne, soit 1 comprimé de LUDIOMIL 75 mg, soit 75 gouttes, à prendre en une prise unique au repas du soir. Coût/24 h: 2,59 F enfants à partir de 5 ans: 1 à 3 mg, soit 1 à 3 gouttes, par kg de poids et par jour.

Présentations et prix: ampoules injectables à 25 mg, boîte de 5. A.M.M. 3170978. Prix: 17,10 F + SHP. Mis sur le marché en 1975. Comprimés à 25 mg, boîte de 50. A.M.M. 3140232. Prix 39,60 F + SHP. Mis sur le marché en 1975. Comprimés à 75 mg, boîte de 28. A.M.M. 3222913. Prix: 72,40 F + SHP. Mis sur le marché en 1978. Gouttes à 2 p. 100, flacon de 60 ml. A.M.M. 3255918. Prix: 32,10 F + SHP. Mis sur le marché en 1983. Tableau A. Remb. Séc. Soc. 70% Admis aux Collectivités Publiques A.P.

Département CIBA. Laboratoires CIBA-GEIGY: 2 et 4, rue Lionel-Terray, 92506 Rueil-Malmaison - Tél.: 47490202.

® **LUDIOMIL 75**
maprotiline

ANTIDÉPRESSEUR

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) D.C.I. ou méthoxy-5[(trifluorométhyl)-4-phényl]-1-pyranone-1-O-(amino-2-éthyl) oxime- (E), maléate. Par comprimé : 50 mg. Par boîte de 30 : 1,5 g. Excipient q.s.p. un comprimé enrobé. **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.

FLOXYFRAL®

fluvoxamine

tifs. PROPRIÉTÉS. FLOXYFRAL est un médicament psychotrope destiné au traitement des troubles dépressifs de l'humeur. Son mode d'action est 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'effet indésirable 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. La fluvoxamine a montré un effet favorable sur l'idée de suicide, observé lors de la première semaine de traitement. **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 les insuffisants rénaux, utiliser ce médicament avec précautions chez de tels patients. **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI.** • Les patients avec tendance suicidaire doivent être tout particulièrement surveillés en début de traitement. • 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. • L'absorption d'alcool est fortement déconseillée. • 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 métabolisme 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. • 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 et l'éventuel risque thérapeutique d'autre part. **INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES.** Si l'anxiété, l'agitation ou l'insomnie ne sont pas suffisamment contrôlées par FLOXYFRAL, les benzodiazépines peuvent être utilisées sans inconvénient. **EFFETS INDÉSIRABLES.** • Phénomènes disparaissant habituellement avec la poursuite du traitement : somnolence, tremblement, troubles digestifs (le plus souvent nausées). • Incidents liés à la nature même de la maladie traitée (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.** 5,45 F. **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 sal diurétique 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 cardiovasculaire ou neurologique n'a été constaté. **CONSERVATION.** 3 ans. Tableau A.A.M.M. N° 327.291.1. (1984). Mis sur le marché en 1986. Prix : 81,80 F + 0,45 SHP (30 comprimés) Remb. Sec. Soc. 70 % Collectivités.

FLOXYFRAL® : sérotoninergique spécifique.



duphar

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

duphar