

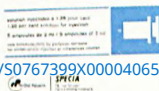
SURMONTIL

TRIMIPRAMINE

Corrige l'insomnie, calme l'anxiété, traite la dépression

● **FORMES ET PRÉSENTATIONS** : Comprimés sécables (blancs) à 25 mg de trimipramine : Etui de 50. — Comprimés sécables (blancs) à 100 mg de trimipramine : Flacon de 20. — Gouttes buvables, solution à 4 pour cent de trimipramine (1 goutte = 1 mg) : Flacon de 30 ml. — Ampoules injectables de 2 ml, dosées à 25 mg de trimipramine : Boîte de 5. ● **PROPRIÉTÉS** : Antidépresseur tricyclique ayant des propriétés anxiolytiques et sédatives. ● **INDICATIONS** : Dépressions mélancoliques vraies ou atypiques. — Dépressions névrotiques. — Dépressions réactionnelles. — Dépressions psychotiques non mélancoliques (en association avec la cure neuroleptique). — Névroses obsessionnelles. — Dépressions mineures observées en pratique médicale courante, accompagnées d'anxiété et d'insomnie. — Algies rebelles. ● **CONTRE-INDICATIONS** : Ne jamais associer le Surmontil aux I.M.A.O. Il faut respecter un délai de quinze jours au moins entre un traitement par les I.M.A.O. et un traitement par le Surmontil. — Glaucome (par fermeture de l'angle). — Risque de rétention urinaire. ● **PRÉCAUTIONS** : Une surveillance médicale est nécessaire en début de traitement, en particulier chez les patients avec tendance suicidaire. — Ce médicament peut affaiblir les facultés nécessaires à l'exécution de certaines tâches dangereuses. (Manipulations d'appareils ou conduite d'un véhicule à moteur). — La consommation d'alcool est fortement déconseillée. — Employer avec prudence : - En présence d'une hypertrophie prostatique. - En présence d'une hypotension et chez les malades présentant des antécédents cardiaques. - Chez les sujets épileptiques ou ayant des antécédents épileptiques, pour lesquels il peut être utile de renforcer la thérapeutique anticonvulsivante. ● **GROSSESSE ET ALLAITEMENT** : Il est préférable de n'utiliser les antidépresseurs tricycliques chez la femme enceinte ou en période d'allaitement qu'après avoir mis en balance les avantages attendus d'une part et l'éventuel risque thérapeutique de l'autre. ● **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES** : Les antidépresseurs peuvent bloquer l'effet de certains antihypertenseurs dont la guanéthidine et les composés d'action analogue. — Ils peuvent renforcer les effets de l'alcool, des barbituriques et d'autres déprimeurs du S.N.C. — L'emploi concomitant d'un autre antidépresseur ou d'une substance anticholinergique peut majorer les effets parasympatholytiques de la substance. — Etant donné le risque de potentialisation, l'utilisation simultanée d'antidépresseurs tricycliques et d'anorexigènes (de type amphétaminique) n'est pas recommandée. Utiliser avec précaution les spécialités contenant de l'adrénaline ou de la noradrénaline du fait de la potentialisation possible des effets cardio-vasculaires des catécholamines par les antidépresseurs. — Au cours de l'anesthésie générale peuvent apparaître des effets indésirables, en particulier des troubles de la conduction. ● **EFFETS INDÉSIRABLES** : Liés aux effets centraux (peu fréquents) : tremblements de type mixte accompagnés habituellement d'akathisie et d'aknésie, crises convulsives avec les posologies dépassant 200 mg/jour, somnolence, possibilité de prise de poids importante. — Liés aux effets périphériques (fréquence variable) : hypotension orthostatique, sécheresse de la bouche, tachycardie, sueurs, troubles de l'accommodation, constipation, troubles de la miction, rétention d'urine, bouffées de chaleur. — Liés à la nature même de la maladie : inversion atténuée de l'humeur et manifestation confusionnelle, réactivation délirante chez les sujets psychotiques, risque suicidaire en début de traitement. ● **MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE** : 1. **Voie buccale** : mode habituel d'administration, confusionnelle, réactivation délirante chez les sujets psychotiques, risque suicidaire en début de traitement. — Traitement ambulatoire des états dépressifs mineurs : une posologie quotidienne de l'ordre de 60 à 100 mg progressivement atteinte est le plus souvent suffisante. — Coût du traitement journalier : 1,56 à 2,60 F. — Chez les malades hospitalisés : en période d'acuité de la maladie : 150 à 300 mg par 24 heures, dose qui pourra être portée à 400 mg d'ordre de 50 à 200 mg). — Coût du traitement journalier : 1,30 à 5,20 F. — 2. **Voie I.M.** : parfois utilisée au début de certaines thérapeutiques. — 50 à 100 mg par jour en 2 à 4 injections. — Coût du traitement journalier : 4,52 à 9,04 F. — Le traitement parentéral ne sera entrepris que sous surveillance médicale, le sujet conservant l'alitement strict pendant les premiers jours. — Lorsqu'on associe la voie orale et la voie parentérale, il y a lieu de tenir compte des doses administrées conjointement par chacune de ces voies. — Dans les algies : posologie quotidienne : 150 mg en deux prises. — Cette dose sera atteinte progressivement en partant de 50 mg en deux prises le premier jour. ● **SURDOSAGE** : En cas de surdosage important, on observe un renforcement des symptômes anticholinergiques, éventuellement un état confusionnel ou un coma parfois retardé, des manifestations cardio-vasculaires sévères, essentiellement des troubles de la conduction. Il y a lieu, dans ce cas, d'évacuer sans tarder le produit ingéré et de faire hospitaliser immédiatement le malade dans un service spécialisé. — Il n'existe pas d'antidote spécifique et le traitement est purement symptomatique (intubation, assistance ventilatoire...). — Coût du traitement de soute molaire en cas de troubles de la conduction intraventriculaire. ● **TABLEAU A**. A.M.M. 310 229.6 (1960) - 310 226.7 (1962) - 310 225.0 (1962) - 310 227.3 (1960). — Mis sur le marché en 1961. ● **PRIX**. Comprimés 25 mg 30,70 F + S.H.P. (étui de 50). — Comprimés 100 mg 51,50 F + S.H.P. (flacon de 20). — Gouttes buvables 33,30 F + S.H.P. (flacon de 30 ml). — Ampoules inject. 11,30 F + S.H.P. (boîte de 5). — Remb. Sec. Soc. à 70%. — Collect. ● Pour toute information complémentaire, consulter le Dictionnaire des Spécialités.

Surmontil 25 mg
trimipramine



Surmontil 100 mg
trimipramine



Surmontil 25 mg¹



Surmontil[®]
trimipramine



GRUPE RHÔNE-POULENC

16 RUE CLISSON 75636 PARIS CEDEX 13
TÉLÉPHONE : (1) 40 77 37 37

LEXOMIL

(bromazéпам)



LÈVE L'INHIBITION ANXIEUSE



PRÉSENTATION : 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. Dépression : les benzodiazépines agissent essentiellement sur la composante anxieuse de la dépression 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 rénale et/ou hépatique. Attirer l'attention des conducteurs de véhicules et des utilisateurs de machines sur les risques de somnolence. L'absorption de boissons alcoolisées est formellement déconseillée pendant le traitement. **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :** Synergie additive avec les déprimeurs neuromusculaires et centraux. **EFFETS INDESIRABLES :** cf Vidal. Selon la dose et 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.

