

PSYCHIATRIE

PSYCHIATRY & PSYCHOBIOLOGY

PSYCHOBIOLOGIE

VOL. 3/No. 6

1988

ISSN 0767-399
SCSPED II (3) 373-444
PSYPEK (3) (6)

The thyrotropin-releasing hormone test in depressed and non-depressed psychiatric patients M. Maes, P. Hobin, M. de Ruyter and E. Suy (Munsterbilzen, Belgium)	373
Modifications hormonales et dépression du post-partum F. Rouillon, T. Lemperière, E. Ansart, I. Mowszowicz, F. Zoghbi et J.C. Legrand (Colombes et Paris, France)	381
Travail féminin en milieu hospitalier: un facteur de dépression? Une étude pilote Q. Debray, M. Estryn-Behar, E. Guillibert, S. Azoulay et N. Bonnet (Paris, France)	389
Le mérycisme dans les troubles du comportement alimentaire chez le sujet adulte B. Samuel-Lajeunesse, S. Criquillion-Doulet, Y. Simon et C. Foulon (Paris, France et Lieeroux, Belgique)	401
Le <i>Child Behavior Checklist</i> : un instrument pour la recherche en psychiatrie de l'enfant E. Fombonne, F. Chehdan, A.M. Carradec, S. Achard, N. Navarro et S. Reis (Paris, France)	409
Privation de sommeil dans la dépression D. Pringuey (Nice, France)	419
Revue de la littérature	427
Agenda	431
Index des Auteurs, Vol. 3.	433
Index des Matieres, Vol. 3	437
Recommandations aux auteurs	442
Instructions to authors	443

Cité dans: Biological Abstracts; CNRS/Pascal; Excerpta Medica; Psychological Abstracts



ELSEVIER

PSYCHIATRIE & PSYCHOBIOLOGIE

PSYCHIATRY & PSYCHOBIOLOGY

OBJECTIFS

L'objectif de *Psychiatrie & Psychobiologie* est de publier les résultats de travaux originaux dans les domaines qui intéressent, à l'heure actuelle, la Psychiatrie tels que: psychopathologie, nosographie, chimiothérapie, psychothérapie, méthodologie des essais cliniques, perturbations biologiques et pathologie mentale, psychophysiology, neuropsychologie, comportement animal.

Cet objectif large mais centré sur la publication d'articles originaux est destiné à:

- 1) faciliter la circulation des idées et des travaux au sein des pays européens,
- 2) permettre une meilleure connaissance mutuelle des évolutions survenant dans la communauté psychiatrique internationale.

Les communications brèves seront publiées dans des délais rapides afin de rendre le plus actuel possible les informations présentées dans cette revue.

AIMS AND SCOPE

Psychiatry & Psychobiology presents the results of original research relative to those domains which are presently of interest to psychiatry: psychopathology, nosography, chemotherapy, psychotherapy, clinical methodology, biological disorders and mental pathology, psychophysiology, neuropsychology, as well as animal behavior.

This large scope, emphasizing, nevertheless, the publication of original articles, is meant to:

- 1) encourage the exchange of ideas and research within Europe,
- 2) enable, within the international psychiatric community, an improved level of scientific communication.

Short communications will be published rapidly in order to keep informations in this journal up-to-date.

Rédacteurs en chef

P. BOYER, Paris/Sainte-Anne J.D. GUELF, Paris/Sainte-Anne Y. LECRUBIER, Paris/Salpêtrière

Rédacteurs associés

Psychopathologie

J. ADES, Paris/Colombes
H.S. AKISKAL, Memphis, TN
J. DALERY, Lyon
R. KLEIN-GITTELMAN, New York
H. KATSCHNIG, Vienne
R. LEVY, Londres
H.G. POPE, Belmont, MA
W. REIN, Tübingen

Diagnostic et classification

N. MOMBOUR, Munich
C.B. PULL, Luxembourg

N. SARTORIUS, Genève
R.L. SPITZER, New York

Psychobiologie

M. ACKENHEIL, Munich
P. BAUMANN, Lausanne
J.-P. BOULENGER, Caen
D. KEMALI, Naples
P. LEMOINE, Lyon/Bron

Psychothérapie

A. BRACONNIER, Paris
S. CONSOLI, Paris
P. JEAMMET, Paris

C. PERRIS, Ümea
I. MARKS, Londres

Chimiothérapie

G. CASSANO, Pise
J.A. COSTA E SILVA, Rio de Janeiro
D. GINESTET, Paris/Villejuif
G. SEDVALL, Stockholm
R. TAKAHASHI, Tokyo
A. VILLENEUVE, Beaufort/Québec

Psychopharmacologie clinique

J.M. DANION, Strasbourg
S.Z. LANGER, Paris
A.J. PUECH, Paris
T.W. ROBBINS, Cambridge, U.K.

Comportement animal et pharmacologie

J. COSTENTIN, Rouen
Ph. SOUBRIE, Montpellier

Neuropsychologie

M. de BONIS, Paris/Kremlin-Bicêtre
J.A. GRAY, Londres

Epidémiologie

et Analyse des données
J. FERMANIAN, Paris
R. von FRENCKELL, Liège
J. LELLOUCH, Paris/Villejuif
J.P. LÉPINE, Paris
F. ROUILLON, Paris/Colombes

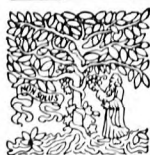
Comité Scientifique

N.C. ANDREASEN, Iowa City, IO
M. ASBERG, Stockholm
J.L. AYUSO, Madrid
T.A. BAN, Nashville, TN
P. BERNER, Vienne
D. BOBON, Liège
M. BOURGEOIS, Bordeaux

M. CASAS, Barcelone
J. COTTRAUX, Lyon
R. DANTZER, Bordeaux
H. DUFOUR, Marseille
A. FELINE, Paris/Kremlin-Bicêtre
J. GLOWINSKI, Paris
C. KORDON, Paris

S. LEBOVICI, Paris
M. LE MOAL, Bordeaux
T. LEMPERIERE, Paris/Colombes
H. LOO, Paris
J.J. LOPEZ IBOR, Madrid
J. MENDLEWICZ, Bruxelles
J. PELLET, Saint-Etienne

P. PICHOT, Paris
D. SCHALLING, Stockholm
J.C. SCHWARTZ, Paris
P. SIMON, Paris
L. SINGER, Strasbourg
D. WIDLOCHER, Paris
E. ZARIFIAN, Caen



EDITIONS SCIENTIFIQUES ELSEVIER

29, rue Buffon, F-75005 Paris

Tél.: (1) 47.07.11.22 – Télex: 202400 F

ABONNEMENTS/SUBSCRIPTIONS 1988 (Vol. 3)

Un an/annual subscription; 6 numéros/6 issues: FF 390 (France uniquement), US\$ 72 (other countries).

Adresser le paiement à l'ordre de/Address payment to: Editions Scientifiques Elsevier.

Banque/Bank: Société Générale, Agence U, Croix-Rouge, 6 rue de Sèvres, F-75006, Paris.

Numéro de compte/Account number: 30003/03190/0020097158.

– Les abonnements sont mis en service dans un délai de 4 semaines après réception du paiement. Ils partent du premier numéro de l'année/Subscription begin 4 weeks after receipt of payment and start with the first issue of the calendar year.

– Numéros de l'année et volumes antérieurs doivent être commandés à l'éditeur/Back issues and volumes should be ordered from the publisher.

– Les réclamations pour les numéros non reçus doivent parvenir dans un délai maximal de 3 mois après la parution/Claims for missing issues should be made within three months of publication.

– Les revues sont expédiées par avion, sans supplément, dans les pays suivants: D.O.M.-T.O.M., Bénin, Burkina-Faso, Cameroun, Comores, Congo, Côte-d'Ivoire, Djibouti, Gabon, Guinée, Madagascar, Mali, Mauritanie, Niger, République Centrafricaine, Sénégal, Tchad, Togo, Tunisie/Journals are sent by SAL air delivery (Surface Airlifted Mail) to the following countries: South Africa, Argentina, Australia, Brazil, Canada, PR China, Hong Kong, India, Israel, Japan, South Korea, Malaysia, Mexico, Pakistan, Singapore, Taiwan, Thailand, USA, New Zealand.

Tarifs aériens pour d'autres pays sur demande/Air mail rates for other countries are available upon request.

PUBLICITE/ADVERTISING: Hélène DANILOFF, 33, rue du Clos-Baron, 78112 Fourqueux. Tél.: (1) 34.51.34.32 – 39.73.79.25.

© 1988 Editions Scientifiques Elsevier, Paris

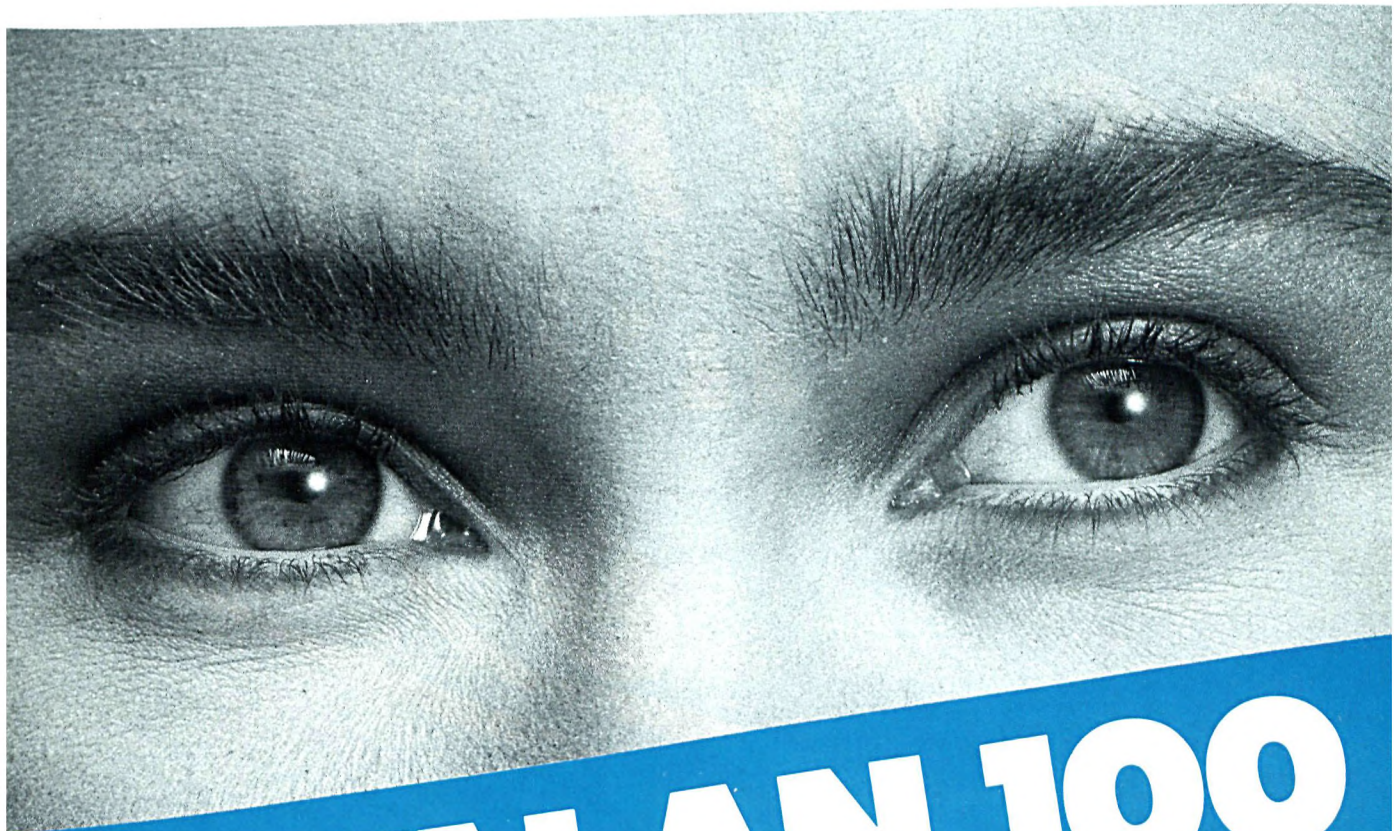
Tous droits de traduction, d'adaptation et de reproduction par tous procédés réservés pour tous pays.

La loi du 11 mars 1957, n'autorisant aux termes des alinéas 2 et 3 de l'article 41, d'une part, que les copies ou reproductions strictement réservées à l'usage privé du copiste et non destinées à une utilisation collective et, d'autre part, que les analyses et courtes citations dans un but d'exemple et d'illustration, « toute représentation ou reproduction intégrale ou partielle, faite sans le consentement de l'auteur ou de ses ayants droit ou ayants cause, est illicite » (alinéa 1^{er} de l'article 40).

Cette représentation ou reproduction, par quelque procédé que ce soit, constituerait donc une contrefaçon sanctionnée par les articles 425 et suivants du Code pénal.

Imprimé en France par l'Imprimerie Saint-Paul, 55000 Bar-le-Duc
Dépôt légal: décembre 1988. N° 10-88-998

Le directeur de la publication: Alain Devanlay
Commission paritaire: 68321
Périodicité: 6 numéros/an




VIVALAN 100

VILOXAZINE

POUR SORTIR RAPIDEMENT D'UN ÉTAT DÉPRESSIF.

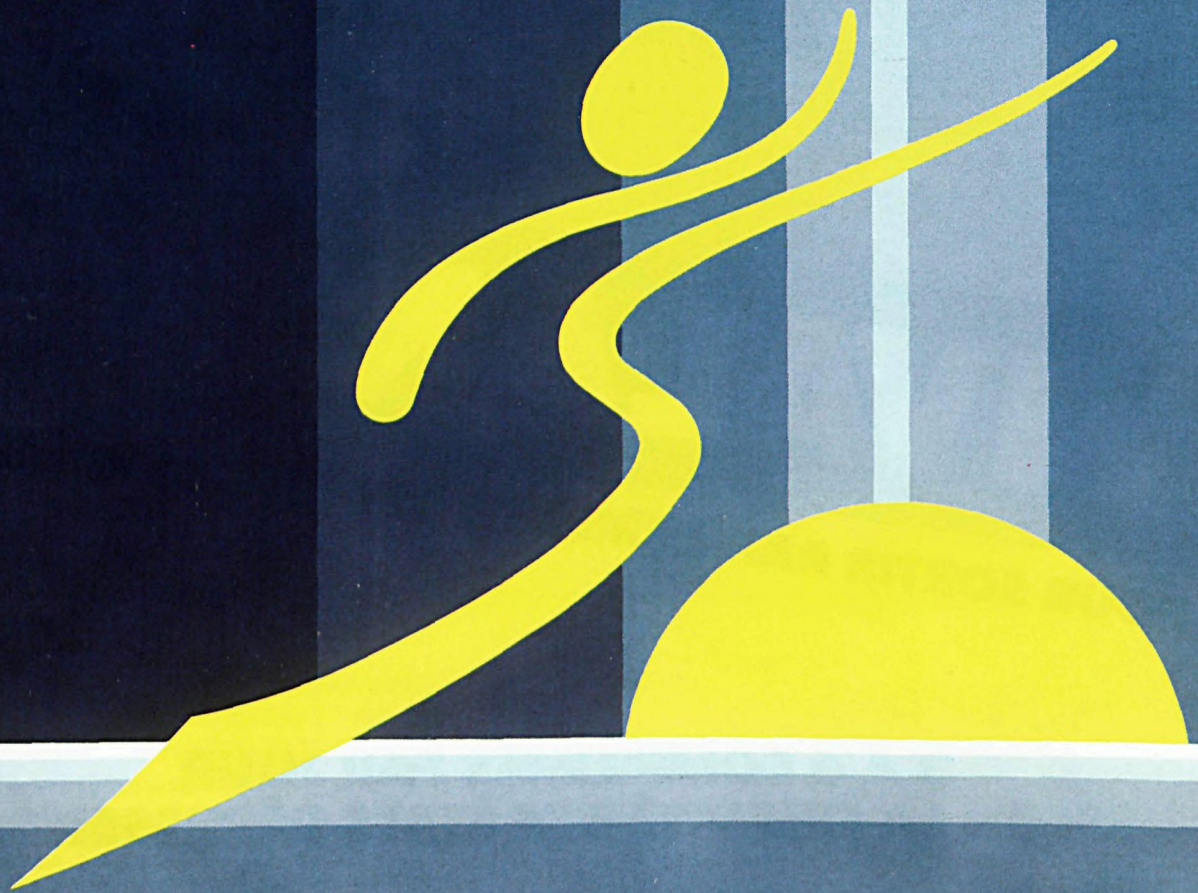
**3 À 6 COMPRIMÉS PAR JOUR
SELON LA GRAVITÉ DES ÉTATS DÉPRESSIFS.**

Composition-Forme-Présentation. Viloxazine (chlorhydrate). Vivalan 100 : boîte de vingt comprimés sous blister, dosés à 100 mg de viloxazine (base).
Propriété pharmacologique. Anti-dépresseur. **Indications.** États dépressifs quels qu'en soient la gravité ou le type : psychotique, névrotique ou réactionnel. Dépression psychotique et mélancolique, dépressions de la psychose maniaque-dépressive, mélancolie d'involution, psychose dépressive réactionnelle ; dépression névrotique ou réactionnelle, syndrome subjectif post-traumatique à manifestation dépressive, dépressions céphalalgiques. **Effets indésirables.** Quelques survenues de nausées, de diarrhées, céphalées, troubles du sommeil, très rarement modifications de l'E.C.G. et de l'E.E.G. **Précautions.** L'absorption d'alcool est déconseillée pendant la durée du traitement, notamment chez les éthyliques, la tolérance du Vivalan se trouvant alors diminuée. - Éviter l'administration en début de grossesse. - En cas d'anesthésie générale, prévenir l'anesthésiste du traitement. - En début de traitement comme avec toute thérapeutique de ce type, surveiller les vellétés suicidaires. - **Interactions médicamenteuses.** Une diminution de la posologie de la phénytoïne peut être nécessaire en cas de coprescription. **Posologie.** États dépressifs de faible gravité : 300 mg/jour. États dépressifs plus sévères : 300 à 600 mg/jour. La prescription doit se faire en deux ou trois prises quotidiennes, la dernière avant 17 h. En traitement d'entretien, la posologie pourra être réduite. La coprescription d'anxiolytique et éventuellement d'un hypnotique est possible. **Surdosage.** En cas de surdosage massif volontaire, procéder à un lavage gastrique dans la première heure suivant l'absorption et accélérer l'élimination par diurèse forcée. Pas d'antidote spécifique. Vivalan 100. Tableau A A.M.M. 319.700.3. **Prix :** 37,30 F + SHP. Remb. S.S. à 70 % et Coll. Coût du traitement journalier 5,66 F à 11,32 F 
I.C.I - PHARMA "Le Galien" 1, rue des Chauffours BP 127 - 95022 Cergy-Pontoise Cedex - Tél. (1) 30.38.12.12

VISA : PM 845 5 487

SOLIAN[®] 200

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 psychotiques résiduelles, des états d'inhibition avec ralentissement — **POSOLOGIE :** États déficitaires : 1 à 5 comprimés à 50 mg par jour (coût J. 1 : 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 (torticollis 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 discontinues 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. 328 444.6 — 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.



SOLIAN[®] 50

amisulpride



ANTIDÉFICITAIRE 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 déficitaires des schizophrénies, des évolutions psychotiques résiduelles, des états d'inhibition avec ralentissement — **POSOLOGIE:** La forme Solian 50 mg est particulièrement adaptée au traitement des états déficitaires et états d'inhibition : 1 à 5 comprimés par jour (coût j.l. : 2,73 à 13,65 F). Le traitement des psychoses productives se fera plutôt à l'aide de Solian 200 mg ou de Solian injectable — **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 discontinues 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 - **TABLEAU A** — **PRIX PUBLIC:** Comprimés à 50 mg : 81,80 F + S.H.P. - Remboursé par la Sécurité Sociale à 70 %. Agréé aux Collectivités.



FLUANXOL

(flupenti

Une gamme
neuroleptique
polyvalente

PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES : Neuroleptique incisif, famille des thioxanthènes. **SORTIE DU MÉDICAMENT :** - **FLUANXOL solution buvable :** • concentration sérique maximum atteinte entre 3 et 8 heures après l'injection. • temps de 1/2 vie sérique de 24 heures environ chez l'adulte. - **FLUANXOL retard 2 % et 10 % :** • concentration sérique maximum atteinte entre les 11^e et 17^e jours après l'injection. - **Commun aux deux formes :** • le flupentixol est dégradé par sulfoxydation et désalkylation. • l'excrétion biliaire importante traduit une circulation entero-hépatique intense. • l'élimination fécale est cinq fois plus importante que l'élimination urinaire. **PRÉSENTATIONS :** - **FLUANXOL solution buvable à 4 %** (flupentixol dichlorhydrate) flacon compte-gouttes de 10 ml. - **FLUANXOL retard 2 %** (flupentixol décanoate) (20 mg/ml). Soluté injectable I.M. à action prolongée. Boîte de 4 ampoules de 1 ml. - **FLUANXOL retard 10 %** (flupentixol décanoate) (100 mg/ml). Soluté injectable I.M. à action prolongée. Boîte de 1 ampoule de 1 ml. **INDICATIONS :** Syndromes psychotiques aigus ou chroniques. **CONTRE-INDICATIONS :** • Risque de glaucome par fermeture de l'angle. • Risque de rétention urinaire liée à des troubles uréthro-prostatiques. **Contre-indications, associations déconseillées :** alcool, levodopa. **MISE EN GARDE :** Syndrome malin. Tout traitement neuroleptique doit être suspendu en cas de survenue d'une hyperthermie, celle-ci pouvant être un des éléments du syndrome malin (pâleur, hyperthermie, troubles végétatifs) décrit avec les neuroleptiques. **EFFETS INDÉSIRABLES ET INTERACTIONS :** Ceux de la plupart des neuroleptiques, effets neurologiques, végétatifs, endocriniens et métaboliques. Se reporter aux monographies figurant dans le dictionnaire des spécialités pharmaceutiques. **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :** • L'absorption de boissons alcoolisées est fortement déconseillée pendant le traitement. • Surveillance renforcée chez les épileptiques (possibilité d'abaissement du seuil épileptogène). • Utilisation avec prudence chez les parkinsoniens nécessitant un traitement neuroleptique. **PRUDENCE :** • Chez les sujets âgés, en raison de leur importante sensibilité à la sédation et à l'hypotension. • Dans les affections cardio-vasculaires graves, en raison des modifications hémodynamiques, en particulier l'hypotension. • Dans les insuffisances rénale et hépatique, en raison du risque de surdosage. **GROSSESSE :** Bien qu'aucun effet tératogène n'ait été mis en évidence chez l'animal, le FLUANXOL oral ou injectable retard, comme tout neuroleptique, est à utiliser

avec prudence et sous surveillance stricte chez la femme enceinte. **SATURATION DE LA FORME INJECTABLE RETARD :** Avant d'instaurer un traitement par FLUANXOL retard, il est utile de tester la sensibilité du patient au FLUANXOL solution buvable. **MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE :** - **FLUANXOL solution buvable :** Posologie strictement individuelle en fonction du tableau clinique. • effet antipsychotique et désinhibiteur de 20 à 80 mg/jour en une ou deux prises. • effet antidépressif et anti-hallucinateur de 80 à 200 mg/jour, éventuellement jusqu'à 400 mg/jour en milieu hospitalier. - **FLUANXOL retard :** Voie I.M. profonde. La plus souvent utilisée en traitement neuroleptique par voie orale. Chez l'adulte : posologie strictement individuelle en fonction du tableau clinique. • effet antipsychotique et désinhibiteur : de 20 à 80 mg toutes les 2 à 3 semaines. • effet antidépressif et anti-hallucinateur : de 80 à 300 mg toutes les 2 à 3 semaines. **LES SUJETS ÂGÉS, LES ÉPILEPTIQUES :** posologie réduite à la moitié ou au tiers de la posologie mentionnée ci-dessus. **SURDOSAGE :** • Syndrome parkinsonien grave, coma. • Traitement symptomatique en milieu spécialisé. **TABAC :** FLUANXOL solution buvable mis sur le marché en 1975. A.M.M. : 316. **FLUANXOL retard 2 % :** A.M.M. 318.096.5. Amp. 1 ml. Mis sur le marché en 1975. **FLUANXOL retard 10 % :** A.M.M. : 326.349.6. Amp. 1 ml. Mis sur le marché en 1975. **PRIX :** FLUANXOL sol. buv. : 50,90 F + S.H.P. (flacon de 10 ml). FLUANXOL retard 2 % amp. 1 ml. 57,70 F + S.H.P. (boîte de 4). FLUANXOL retard 10 % amp. 1 ml. 58,90 F + S.H.P. (boîte unitaire). Remb. Sec. Soc. à 70 %.

Laboratoires CLIN MIDY
20, rue des Fosses St Jacques
75240 PARIS CEDEX 05
Tel 45 87 59 59

 **sano**
CLIN MIDY