

DE DEPRESSIE VOORBIJ



Fluvoxamine
FEVARIN[®]

Het Enige Monocyclische Serotonerge Antidepressivum

duphar Upjohn

Fevarin 50/100. Samenstelling: per tablet 50 mg of 100 mg fluvoxaminemaleaat. **Indicatie:** Behandeling van depressies. **Eigenschappen:** Fevarin is een antidepressivum met specifieke serotonine re-uptake remmende eigenschappen. Fevarin kan worden gebruikt voor korte of langere behandelingsduur en kan zo nodig worden gecombineerd met benzodiazepinen. **Waarschuwingen:** Bij lever- of nieraandoeningen dient met een lage dosering te worden begonnen, onder zorgvuldige controle. Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met epilepsie in de anamnese. Tot en met 150 mg per dag is geen invloed op rijvaardigheid of bedienen van werktuigen gevonden. Voorzichtigheid blijft echter geboden. **Bijwerkingen:** Misselijkheid, soms met braken, wordt het meest waargenomen, maar neemt gewoonlijk af na 2 weken. Verder komen voor slaperigheid, obstipatie, eetlustvermindering, agitatie en tremor. Eventuele vegetatieve klachten zijn niet noodzakelijkerwijs gerelateerd aan de therapie. In enkele gevallen is een verhoging van leverenzymwaarden geconstateerd bij patiënten zonder bekend leverlijden. De leverenzymwaarden herstelden spontaan na het staken van de behandeling. **Interacties:** Niet gelijktijdig met of binnen 2 weken na M.A.O.-remmers gebruiken. Fevarin kan de afbraak vertragen van farmaca, die worden gemetaboliseerd door oxidatie in de lever. Interactie is mogelijk met farmaca met een nauwe therapeutische index (bijv. warfarine, fenytoïne en theofylline). Voorzichtigheid is geboden bij de combinatie met lithium, in verband met de kans op versterking van de serotonerge werking van Fevarin. Tijdens therapie met Fevarin kunnen propranolol plasmaspiegels stijgen. De werking van alcohol kan worden gepotentieerd. **Dosering:** 100-200 mg per dag individueel te verhogen tot 300 mg, in 2 à 3 giften. De aanvangsdosering bedraagt meestal 100 mg per dag. Deze kan in een eenmaal daagse gift worden gegeven, bij voorkeur 's avonds. **Handelsvormen:** - Fevarin 50: 30 of 60 tabletten per verpakking. - Fevarin 100: 30 tabletten per verpakking. Duphar Nederland B.V., Postbus 7133, 1007 JC Amsterdam.

® TEGRETOL C.R.

CARBAMAZEPINE

D I V I T A B S



HERSTELT HET EVENWICHT BIJ MANISCH DEPRESSIEVEN

Samenstelling en toedieningsvormen Tegretol tabletten 100 en 200 mg, siroopvorm en deelbare tabletten met gereguleerde afgifte 200 en 400 mg; deze tabletten noemt men Tegretol CR Divitabs. De werkzame stof is carbamazepine. **Indicaties:** Epilepsie Partiële aanvallen: - met een gecompliceerde symptomatologie; met eenvoudige symptomatologie. Gegeneraliseerde aanvallen met een tonisch-clonische component (grand mal) (hetzij tengevolge van primaire gegeneraliseerde epilepsie of, -althans ten dele- tengevolge van secundaire gegeneraliseerde epilepsie). Gemengde epilepsievormen. Psychische veranderingen, die samenhangen met de epilepsie-onafhankelijk van het aanvalstype. Bij petit mal moeten bovendien ook nog andere geneesmiddelen worden voorgeschreven om absences te onderdrukken. Psychische symptomen, hetzij alleen zulke als algemene geestelijke traagheid of ontstemmingen, dan wel andere psychische stoornissen, verbonden aan niet-specifieke EEG veranderingen. De behandeling van manie bij manisch-depressieve ziekten. De behandeling van Diabetes Insipidus. De behandeling van Alcoholverslaving. De behandeling van Trigemini neuralgie. **Contra-indicaties** Overgevoeligheid voor carbamazepine, Atrioventriculaire block. **Waarschuwingen en voorzorgen** Indien er huiduitslag optreedt (zoals roodheid, blaasjes en jeuk) moet de therapie met carbamazepine worden gestaakt. Bij het optreden van leukopenie of leukopenie, die gepaard gaat met klinische symptomen, zoals koorts of keelpijn, en in geval van thrombocytopenie, of indien uit tests een verslechtering van de leverfuncties blijkt, moet de therapie met carbamazepine worden gestaakt. Abrupt staken van de behandeling met carbamazepine dient te worden vermeden. Bij patiënten met verminderde nier- of leverfunctie en/of met ernstige ziekten van hart en vaten en bij

GEIGY

oudere patiënten dient voorzichtig te worden gedoseerd. **Bijwerkingen** Soms komen er, vooral aan het begin van de behandeling, bijwerkingen voor, zoals verlies van eetlust, droge mond, misselijkheid, diarree of verstopping, hoofdpijn, duizeligheid, slaperigheid, veranderingen in het waarnemingsvermogen, of -bij oudere patiënten- verwarring en opwinding. Deze bijwerkingen verdwijnen meestal na zeven tot veertien dagen, hetzij spontaan, hetzij na een tijdelijke vermindering van de doses. Soms treedt huiduitslag (roodheid, blaasjes, jeuk) op. **Gebruik tijdens zwangerschap en borstvoeding** Indien een met Tegretol behandelde patiënte zwanger wordt, moet zij haar arts raadplegen over de verdere therapie. De werkzame stof carbamazepine gaat in de moedermelk over, maar in lagere concentraties dan die waarin het carbamazepine in het bloed van de moeder voorkomt. Moeders die Tegretol gebruiken mogen hun zuigelingen borstvoeding geven. **Interacties** Er treden wisselwerkingen op tussen Tegretol en coëmarine-anticoagulantia, orale anticonceptiva, theofylline, valproaat, fenytoïne, fenobarbital, doxycycline, primidon, isoniazide, erythromycine, dextropropoxyfeen, ethosuximide, alcohol en Lithium. **Dosering** In het begin van de therapie strekt het tot aanbeveling de dosis geleidelijk te laten toenemen. Dit kan een paar weken duren en het optimale effect zal na die periode te merken zijn. **Wijze van gebruik** De onderhoudsdosering wordt in twee tot drie porties per dag tijdens of na een maaltijd met vloeistof ingenomen. **Verpakkingsvorm** Tegretol tabletten met breukgleuf 100 mg à 30 stuks, en 200 mg à 30 stuks, Tegretol siroop à 100 mg/ 5 ml; flacon à 250 ml, Tegretol CR divitabs 200 mg met breukgleuf à 90 stuks en Tegretol CR divitabs 400 mg met breukgleuf à 60 stuks. Literatuur op aanvraag verkrijgbaar.

Snel opgebloeid uit depressie.

Snel al een zichtbare
verlichting van de depressieve
klachten, zonder te hoeven
insluipen.
Dat kan dankzij Aurorix, het
krachtige en veiliger anti-
depressivum dat niet sedeert en
vrijwel nooit dosisaanpassing
behoeft.

Exponent van een
nieuwe klasse
veiliger antidepressiva

AUORIX[®]
moclobemide

RIMA

Samenstelling: Aurorix 150 bevat 150 mg moclobemide per tablet. **Indicaties:** Episode van depressies in engere zin, in het bijzonder die met vitale kenmerken. **Contra-indicaties:** Acute verwardheidstoestanden. Kinderen. Bekende overgevoeligheid voor het middel. **Bijwerkingen:** Slaapstoornissen, duizeligheid, misselijkheid, hoofdpijn, verwardheid. **Waarschuwingen en voorzorgen:** Bij agitatie dient of niet met Aurorix behandeld te worden of alleen in combinatie met een sedativum. Mogelijke verergering van psychotische symptomen. Hypertensieve patiënten wordt aangeraden het eten van grote hoeveelheden (>100 g) oude gerijpte kaas tijdens de maaltijd te vermijden. Bij bipolaire stoornissen kunnen manische episoden worden geprovoceerd. **Gebruik in de zwangerschap en tijdens de lactatie:** De voordelen dienen te worden afgewogen tegen de mogelijke risico's. **Interacties met andere geneesmiddelen:** Combinatie met pethidine wordt niet aanbevolen. Geen klinisch relevante interactie van moclobemide met tyramine bevattend voedsel is waargenomen. Bij patiënten die cimetidine gebruiken de dosis halveren. **Dosering en wijze van gebruik:** De aanvangsdosis is 300 mg per dag. Maximaal 600 mg per dag. Bij gestoord levermetabolisme dosis verlagen. Volledige produktinformatie en literatuur op aanvraag beschikbaar.



Roche Nederland B.V.
Postbus 42, 3640 AA Mijdrecht. Telefoon: 02979 - 91222