

## Instructions for providing accepted manuscripts on diskette

*From now on, this journal will use a new method of fabrication. In this respect, we kindly ask authors to conform to the following instructions.*

Once your article has been accepted for publication by the Editorial Board, please forward your manuscript with the corresponding diskette, typed using a word processing system (for example, Word, Works, Wordperfect or Macwrite) and saved on a 3.5 inch diskette (high density diskettes are preferred) which is MS Dos, Windows or Mac compatible to the corresponding receiving centre.

Please indicate the file name, the operating system, and the software. The diskette should only contain the file(s) to be published.

**One article per file, and the entire article on one file** in the following order: title, author(s), address(es), summary, key words, article, references, tables and figure legends, all conforming to the *Instructions to Authors*. Please make sure that the hard copy of your article corresponds exactly to the version on diskette.

In order to avoid incompatibility between software, please add, on the diskette, a second file of your article saved in the format "RTF" or "text only".

### ***Some advice for typing the text***

Type the text in lower case, without tabulation. Only use the carriage return to start a new paragraph. Do not type any words in capitals.

**Refining your text:** Type Latin terms and variables in italics. Insert all sub- and superscript characters; type subtitles in bold; **do not:** underline, use small capitals or place text in frame. Type Greek letters and diverse symbols either in full or by using the font "Symbol".

If you are well acquainted with your software, use a "style sheet" to format your paragraphs. Do not use the advanced functions of your software, which are nonretrievable when transcoding; for example do not use automatic insertion of characters, fields or footnotes (simply place these at the end of the article).

**The references** should be typed conforming to the *Instructions to Authors* with the journal names in italics (never in bold or capitals). Please note that **no periods are used** after the authors' initials or after journal abbreviations.

**Tables** are difficult to retrieve and are often retyped. Please provide a hard copy indicating how the table should be presented.

**Figures** will be reproduced directly from the copy provided. Please ensure that all details within the figures are able to withstand a reduction. In certain cases, figures can be reproduced from a file (TIF, EPS format, etc).

*We would like to thank the authors for their efforts; diskettes will be returned with the first proofs.*

***Do not hesitate to contact us if you have any questions concerning your program (word processing system, desktop publishing system, table maker), diskettes, etc.***

---

Desk Editor: Valerie Ann Libert

Editions scientifiques et médicales Elsevier, Medical Department, 141 rue de Javel, 75747 Paris Cedex 15, France  
Tel: 33 (1) 45 58 90 31 - Fax: 33 (1) 45 58 94 22





TRAITEMENT DE L'INHIBITION  
ET DU BLOCAGE DU COMPORTEMENT

# PRAZINIL

CARPIPRAMIM

**Forme et présentation :** Etui de 24 comprimés sécables dosés à 50 mg de carpipramine (DCI) base sous forme de dichlorhydrate monohydraté. **Propriétés :** Psychotrope désinhibiteur. **Indications :** • Inhibition au cours des états anxieux. • Les psychoses schizophréniques à symptomatologie déficitaire, qu'il s'agisse de psychoses déficitaires d'emblée (forme hébéphréniques, schizophrénies simples) ou de déficit progressif survenant au cours de l'évolution des psychoses chroniques. **Contre-indications :** • Troubles de la conduction et du rythme cardiaque. • Ne pas associer aux IMAO ; respecter un délai de 15 jours après l'arrêt d'un traitement comportant ce type de médicament. • Affections hépatiques et rénales sévères. • Grossesse ; chez une espèce animale, l'expérimentation met en évidence à très forte dose une embryotoxicité et une foetotoxicité. Dans l'espèce humaine, le risque n'est pas connu ; par conséquent, par mesure de prudence, éviter de prescrire pendant la grossesse. • L'allaitement est déconseillé pendant le traitement. • Effets sur la capacité de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines. **Précautions d'emploi :** • Surveillance en début de traitement (psychique et somatique) notamment chez les patients avec risque suicidaire. • Surveillance renforcée chez les épileptiques. • Surveillance particulière en cas d'anesthésie générale. • A utiliser avec précautions en cas d'affection cardio-vasculaire grave, d'insuffisance rénale et/ou hépatique. **Interactions médicamenteuses :** Association déconseillée avec l'alcool. **Associations à prendre en compte :** • Antihypertenseurs : effet antihypertenseur et risque d'hypotension orthostatique majorés. Captopril et Enalapril ; effet antihypertenseur et risque d'hypertension orthostatique majorés. • Autres déprimeurs du système nerveux central : majoration de la dépression centrale pouvant avoir des conséquences importantes, notamment en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. **Effets indésirables :** • Quelques cas de difficultés d'endormissement ont été rapportés. • Possibilité d'hypotension orthostatique (en particulier chez le sujet âgé). • Très rares cas de gala d'aménorrhée. **Mode d'emploi et posologie :** • 1 à 4 comprimés par jour, la posologie moyenne étant de 3 comprimés par jour en 2 ou 3 prises. • L'activité du Prazinil se manifeste, en général, entre le 7 et le 15 jour. **Surdosage :** surdosage massif : procéder à l'évacuation rapide du produit ingéré, hospitaliser le patient en milieu spécialisé. Il n'existe pas d'antidote spécifique. Liste I. A.M.M. 320 437.0 (1976). **Prix : 62,10 F** (24 comprimés). Remboursé Sécurité 65%. Admis aux Collectivités.

