

& PSYCHIATRIE

PSYCHIATRY & PSYCHOBIOLOGY

PSYCHOBIOLOGIE

VOL. 4/No. 2

1989

ISSN 0767-399 X
SCSPED II (1) 81-132
PSYPEK (4) (2)

Rédacteurs en chef: P. BOYER, Paris/Sainte-Anne, J.D. GUELFY, 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. SPILZER, 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, Umea
I. MARKS, Londres

Chimiothérapie

G. CASSANO, Pise
J.A. COSTA E SILVA, Rio de Janeiro
D. GINESIETI, Paris/Villejuif
G. SEDVALL, Stockholm
R. TAKAHASHI, Tokyo †
A. VILTENEUVE, 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 FREUNCKEL, Liège
J. LILLOUCH, Paris/Villejuif
J.P. LEPISE, Paris
E. ROULLON, 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. COITRAUX, Lyon
R. DANIZER, Bordeaux

H. DUFOUR, Marseille
A. FLIENE, 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. MENDLWICZ, Bruxelles
J. PELLU, Saint-Etienne
P. PICHOT, Paris
D. SCHALLING, Stockholm
J.C. SCHWARZ, Paris
P. SIMON, Paris
L. SINGER, Strasbourg
D. WIDLOCHER, Paris
E. ZARBIAN, Caen



ELSEVIER



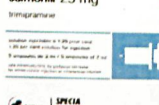
SURMONTIL

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 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 aux propriétés anxiolytiques et sédatives. • **INDICATIONS :** Dépressions mélancoliques vraies ou atypiques. — Dépressions réactionnelles. — Dépression 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, et particulièrement 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'automobile 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 patients 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 les anémidine 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'antidépresseurs monoaminooxydase inhibiteurs (de type amphotaminique) 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 vasoconstricteurs 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'akinésie, crises convulsives avec les posologies dépassant 300 mg/jour, somnolence, possibilité de prise de poids importante. — Liés aux effets périphériques (fréquence variable) : hypotension orthostatique, sécheresse de la bouche, tachycardie, sueurs abondantes, réactivation délirante chez les sujets psychotiques, risque suicidaire en début de traitement. • **MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE. 1. Voie buccale :** mode habituel d'administration est la prise de la dose quotidienne en deux ou trois prises égales. — 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 par 24 heures 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 états confusionnels 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, etc.). • **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. Séc. Soc. à 70%. — Collect. • Pour toute information complémentaire, consulter le Dictionnaire des Spécialités.

Surmontil 25 mg
Trimipramine



Surmontil 100 mg
Trimipramine



Surmontil
Trimipramine



GRUPE RHÔNE-POULENC

16 RUE CLISSON 75636 PARIS CEDEX 13

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, psychophysiologie, 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.



EDITIONS SCIENTIFIQUES ELSEVIER

29, rue Buffon, F-75005 Paris

Tél.: (1) 47.07.11.22 – Télex: 202400 F – Télécopie: (1) 43.36.80.93

ABONNEMENTS/SUBSCRIPTIONS 1989 (Vol. 4)

Un an/annual subscription: 6 numéros/6 issues: FF 450 (France), FF 500 Autres pays (other countries).

Adresser ordre et paiement à /Address order and payment to: Editions Scientifiques Elsevier.

Banque/Bank: CCP Paris, N° 1904540 H.

– Les abonnements sont mis en service dans un délai de 4 semaines après réception du paiement. Ils partent du premier numéro de l'année/Subscriptions 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/Airmail rates for other countries are available upon request.

PUBLICITEE/ADVERTISING: Editions Scientifiques Elsevier (P. Richard).

© 1989 Editions Scientifiques Elsevier, Paris

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

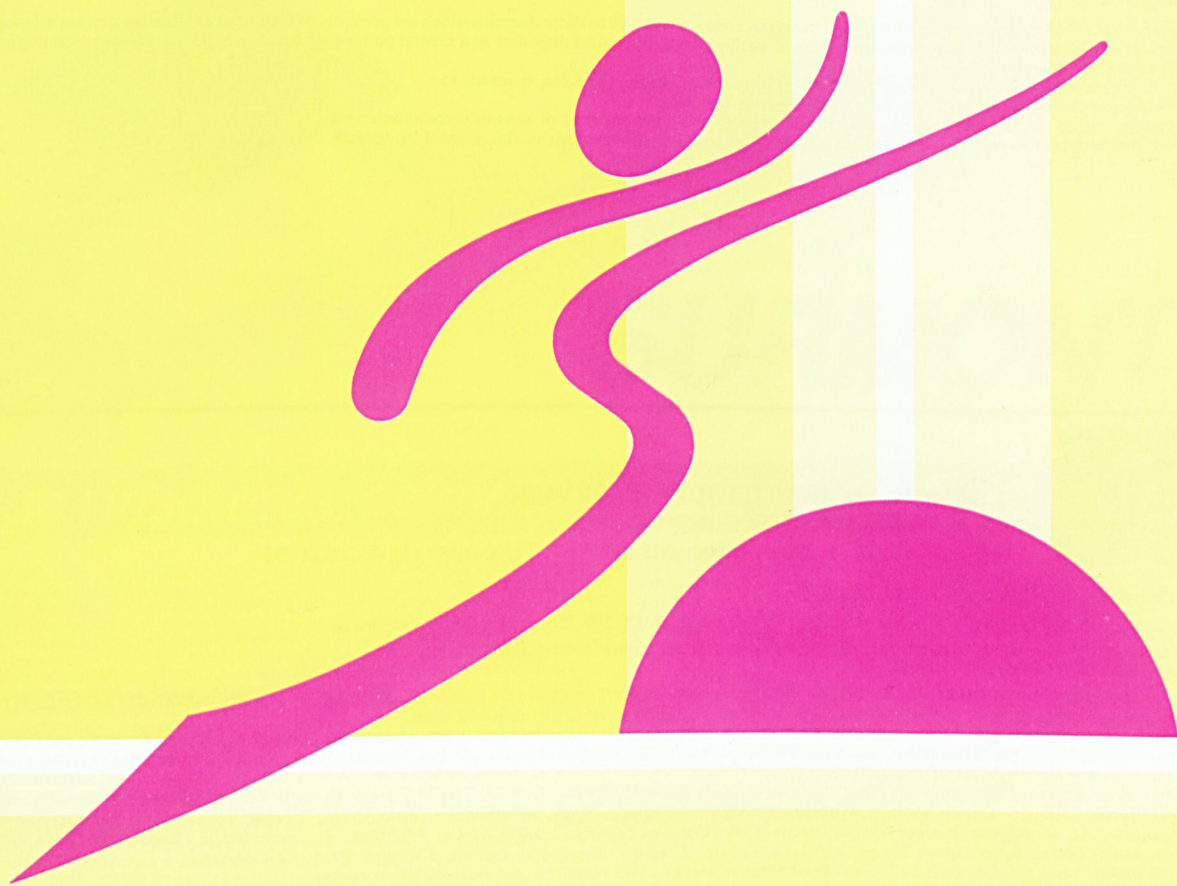
La loi du 11 mars 1957, n'autorisant aux termes des alinéas 2 et 3 de l'article 41, d'une part, que les copies ou reproductions strictement réservées à l'usage privé du copiste et non destinées à une utilisation collective et, d'autre part, que les analyses et courtes citations dans un but d'exemple 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: mai 1989. N° 2-89-228

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

SOLIAN[®] 50 mg 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 (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. 328445.2 - **TABLEAU A** — **PRIX PUBLIC:** Comprimés à 50 mg : 81,80F + S.H.P. - Remboursé par la Sécurité Sociale à 70 %. Agréé aux Collectivités.



Rédacteurs en chef: P. BOYER, Paris/Sainte-Anne, J.D. GUELFY, 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, Umea
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
J. H. LOO, Paris
J.J. LOPEZ IBOR, Madrid

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

AVEC **Organon** PROTÉGER LE PRÉSENT POUR UN MEILLEUR AVENIR.

Traitement ambulatoire des états dépressifs

Composition - Forme - Présentation : Miansérine (C.I.) (chlorhydrate). Athymil 10 mg, boîte de 30 cps dosés à 10 mg. Athymil 30 mg, boîte de 30 cps, dosés à 30 mg. **Propriétés pharmacologiques :** Antidépresseur associant une action anxiolytique et un effet régulateur du sommeil. **Indications :** Dépressions et états dépressifs de toute nature et en particulier dépression réactionnelle, dépression endogène, états dépressifs de type névrotique, mélancolie d'involution. **Contre-indications :** Ne pas associer aux I.M.A.O. **Mise en garde :** Dans l'état actuel des connaissances, ATHYMIL 30 mg ne doit pas être utilisé chez l'enfant. **Précautions d'emploi :** (pour plus d'informations se reporter à la monographie Vidal). Une surveillance médicale psychique est nécessaire en début de traitement. Respecter un délai de 15 jours après un traitement par les I.M.A.O. s'abstenir de boissons alcoolisées pendant le traitement. Renforcer la surveillance chez les sujets épileptiques et diabétiques. Prendre en considération le risque de somnolence surtout en début de traitement chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machine. Bien que l'administration à l'animal n'ait causé aucune malformation fœtale, l'innocuité d'un tel traitement au cours de la grossesse n'a pas été établie. **Effets indésirables :** Quelques phénomènes de somnolence, sécheresse de la bouche, constipation. Des cas exceptionnels d'agranulocytose ont été rapportés. Un contrôle de l'hémogramme est donc recommandé notamment lorsque le malade présente de la fièvre, une angine ou d'autres signes d'infection. **Interactions médicamenteuses :** association avec la clonidine et les déprimeurs du S.N.C. (alcool, barbituriques) est déconseillée. **Posologie :** La posologie journalière est à adapter à chaque cas et peut varier entre 30 et 0 mg. Chez le sujet âgé, il est recommandé de diminuer la posologie ; la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante. Coût du traitement ambulatoire : Athymil 10 mg, de 3,97 F à 7,94 F ; Athymil 30 mg, de 2,80 F à 8,40 F. **Surdosage :** un surdosage accidentel provoque généralement de la somnolence mais n'entraîne pas d'effet toxique cardiaque. **Tableau A. AMM Athymil 10, 321 04.3, commercialisé depuis 1979. Prix public : 9,70 F + SHP - AMM Athymil 30, 326 117.8, commercialisé depuis 1984. Prix public : 84,20 F + SHP. Laboratoires Organon BP 144 - 93204 Saint-Denis Cedex 01 - Tél (11) 48 20 61 64**

ATHYMIL 30 MG
10 MG

MIANSÉRINE

Psychiatr. & Psychobiol. 4 (1989), No. 2

Monitoring of tricyclic antidepressant plasma levels and clinical response: a review of the literature. Part II I.R. De Oliveira, P.A.S. Do Prado-Lima and B. Samuel-Lajeunesse (Paris, France and Salvador, Brazil)	81
Différenciation des psychoses hallucinatoires chroniques et des psychoses dissociatives à partir du test de Rorschach P. Robert, E. Ellul, J.P. Vernet, J. Desportes, C. Lecleire, E. Mollo et G. Darcourt (Nice, France)	91
Problems in the classification of anxiety disorders J.J. López-Ibor Jr. (Madrid, Spain)	99
Phamnetic similarities in bulimic inpatients with and without a history of anorexia nervosa S. Bossert, R. Laessle and M. Junker (Munich, FRG)	107
Procytocine dans le traitement du trouble obsessionnel: un rapport négatif à propos de deux cas G. Charles, R. Guillaume, M. Schittecatte, P. Pholien, J.P. Van Wettere et J. Wilmotte (Marchienne-au-Pont, Belgique)	111
Reflections on FDA and WHO recommendations concerning clinical trials J.F. Dreyfus, D. Cremniter and J.D. Guelfi (Paris et Créteil, France)	117
Prix Roche de neurologie	123
Revue de la littérature	125
Agenda	129
Recommandations aux auteurs	131
Instructions to authors	132

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

FLUANXOL

(flupentixol)

Une gamme
neuroleptique
polyvalente

PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES : Neuroleptique incisif, famille des thioxanthènes. **SORT 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 INDESIRABLES 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 (sédation et 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

avec prudence et sous surveillance stricte chez la femme enceinte. **SÉLECTION DE LA FORME INJECTABLE RETARD :** Avant d'instituer un traitement **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 : 80 mg/jour en une ou deux prises. • effet antidépressif et anti-hallucinateur : 80 à 200 mg/jour, éventuellement jusqu'à 400 mg/jour en milieu hospitalier. - **FLUANXOL retard :** Voie I.M. profonde. Le plus souvent utilisé dans le 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 anti-dépressif 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 parasympathique, coma. • Traitement symptomatique en milieu spécialisé. **TAUX DE RÉTENTION :** 100 %. **FLUANXOL solution buvable** mis sur le marché en 1975. A.M.M. : 318.096.5. **FLUANXOL retard 2 % :** A.M.M. 318.096.5. Amp. 1 ml. Mis sur le marché en 1985. **FLUANXOL retard 10 % :** A.M.M. : 326.349.6. Amp. 1 ml. Mis sur le marché en 1985. **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
Tél. 45 87 59 59

 **sano**
CLIN MIDY