

moditen®

Dichlorhydrate de Fluphénazine Neuroleptique Majeur

Composition, Formes et Présentations

Comprimés dragéifiés (jaune orangé) dosés à 25 mg de Fluphénazine dichlorhydrate : Étui de 30.
Comprimés sécables (blancs) dosés à 100 mg de Fluphénazine dichlorhydrate : Étui de 15.
Fort gouttes à 4 % (incolores) (1 goutte = 1 mg) de Fluphénazine dichlorhydrate : Flacon de 20 ml.

Propriétés

Neuroleptique majeur, le MODITEN présente le spectre typique d'un neuroleptique de la série des phénothiazines trifluorées et pipérazinées. Dans la classification de Lambert, il se situe parmi les neuroleptiques de droite, dits incisifs, c'est-à-dire possédant une forte activité désinhibitrice et une faible activité sédatrice.

Indications

Syndromes psychotiques chroniques : schizophrénies, états délirants avec ou sans hallucinations.
Syndromes psychotiques aigus : essentiellement les invasions schizophréniques, les rechutes de schizophrénie et les états maniaques.
États d'agressivité chez les débiles et les arriérés.
États pré-psychotiques.

Contre-indications

Glaucome à angle fermé.
Risque de rétention urinaire lié à des troubles uréthroprostatiques.

Mise en garde

Le syndrome malin. Tout traitement neuroleptique doit être suspendu au cours de la survenue d'une hyperthermie ; cette hyperthermie peut, en effet, être l'un des éléments du syndrome malin (pâleur, hyperthermie, troubles végétatifs) qui a été décrit avec les neuroleptiques.

Précautions

L'absorption de boissons alcoolisées pendant le traitement est formellement déconseillée.
Les fortes doses peuvent parfois entraîner de la somnolence dont on doit tenir compte chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines.
La surveillance renforcée (clinique et éventuellement électrique) chez les épileptiques peut être conseillée en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptogène.
Peut être utilisé, mais avec prudence, chez les parkinsoniens nécessitant un traitement neuroleptique.
Prudence :
Chez les sujets âgés en raison de leur importante sensibilité ;

dans les affections cardio-vasculaires graves ;
dans les insuffisances rénales et /ou hépatiques.
Grossesse : aucun effet tératogène expérimental n'a été mis en évidence chez l'animal. Cependant la sécurité d'emploi lors de la grossesse chez la femme n'a pas été établie. En conséquence, lorsque ce médicament est administré à des femmes enceintes ou à des femmes en âge de procréer, il convient de bien mesurer les bénéfices que l'on attend du traitement par rapport aux risques auxquels il peut exposer.

Intéactions médicamenteuses

Potentialisation possible des hypotenseurs, des anti-hypertenseurs et des déprimeurs du système nerveux central.

Effets indésirables

Neurologiques : sédation ou somnolence. Dyskinésies précoces et syndrome extra-pyramidal, généralement bien contrôlés par l'emploi d'antiparkinsoniens anticholinergiques. Dyskinésies tardives qui pourraient être observées, comme avec tous les neuroleptiques, au cours de cures prolongées : les antiparkinsoniens anticholinergiques sont sans action ou peuvent provoquer une aggravation. Possibilité de troubles végétatifs, endocriniens et métaboliques : les pertes de la libido, les troubles de la menstruation, les troubles du sommeil sont rares.
Possibilité d'ictère cholestatique, de photosensibilisation, agranulocytose rarissime, bien que jamais signalés dans les travaux cliniques.

Mode d'emploi et posologie

La posologie, strictement individuelle, varie d'un malade à l'autre et, chez un même malade, selon le moment évolutif de la psychose.

Chez l'adulte, la posologie moyenne s'étend de 25 à 300 mg par jour, mais des doses journalières élevées, de 500 à 800 mg, si elles sont exceptionnelles, sont bien tolérées.

Les doses seront réduites chez les personnes âgées.

Coût du traitement journalier : 0,64 F à 8,66 F.

Tableau A

- Moditen 25 mg - Prix 19,30 F + S.H.P. - S.S. 70 %
Coll. - NL 2 720
- Moditen 100 mg - Prix 30,00 F + S.H.P. - S.S. 70 % -
Coll. - NL 3 564
- Moditen Fort, gouttes à 4 % (1 goutte = 1 mg) - Prix
23,10 F + S.H.P. - S.S. 70 % - Coll. - A.M.M. 306 809.1

Hôpitaux

- Moditen 25 mg : étui de 100
- Moditen 100 mg : étui de 50
- Moditen Fort, gouttes à 4 % : flacon de 100 ml.

LABORATOIRES SQUIBB 

Tour Générale Cédex 22 - 92088 Paris La Défense - Tél. (1) 47.76.42.13

Survector, un antidépresseur pour vivre "comme les autres"

Tout traitement partiel ne visant que des symptômes isolés des états dépressifs tels qu'insomnie, anxiété, fatigue... chronicise l'état dépressif et le rend ultérieurement rebelle au traitement spécifique. Survector est un antidépresseur adapté au traitement ambulatoire des états dépressifs.

Chimiquement, c'est un dérivé de la famille des antidépresseurs tricycliques, les plus anciennement connus, mais dont l'efficacité sert toujours de référence (1).

Pharmacologiquement, l'originalité de Survector réside dans son absence d'effet anticholinergique et l'absence de toxicité myocardique (2).

Cliniquement, c'est actuellement l'antidépresseur de nouvelle génération le plus prescrit. S'il est le plus prescrit, c'est parce que son action rapidement efficace est jointe à un minimum d'effets latéraux, tels qu'irritabilité et sentiment de tension intérieure, cédant aux anxiolytiques lorsqu'ils sont associés à une posologie suffisante.

Pour vivre "comme les autres"

Pouvoir retrouver très vite le goût d'agir et la volonté d'entreprendre, c'est éviter la **désinsertion socio-professionnelle**, qui, bien des fois, est une cause aggravante de l'état dépressif débutant.

Le traitement d'un état dépressif **peut durer plusieurs mois**. Il est important de pouvoir poursuivre son traitement tout en vivant "comme les autres", sans crainte d'un état secondaire gênant, sans perte de vigilance, sans répercussions somatiques telle qu'une prise de poids, par exemple.

1. Deniker P, Besançon G., Colonna L., Coudert A.J., Danion J.M., Dufour Escande M., Féline A., Fontan M., Gayral L.F., Marie-Cardine M., Olié J.P., Porcu Pouget R., Singer L., Sizaret P., Tignol J.

Étude multicentrique extensive de 1354 observations de sujets déprimés traités par l'amineptine. Encéphale, 1982, 8, 355-370.

2. Kammerer T., Brini A., Voegtlin R.

Points d'impact de l'amineptine sur les symptômes de la dépression. Encéphale, 1982, 8, 631-644.

retrouver très vite
le goût d'agir,
la volonté d'entreprendre

Survector®

Amineptine

1 à 2 comprimés par jour

Présentation : Boîte de 20 comprimés sécables. **Composition** : Principe actif : Chlorhydrate de l'acide [(dihydro-10, 11 dibenzo [a,d] cycloheptenyl-5) amino] - 7 heptanoïque ou amineptine (chlorhydrate), 0,100 g par comprimé soit 2 g par boîte. **Excipients** : Amidon de maïs, gélatine officinale, lactose, laque jaune orangé S, stéarate de magnésium, talc. Q.s. pour un comprimé terminé à 0,320 g. **Sort du médicament** : Rapidement absorbé, le Survector 100 est distribué uniformément dans tout l'organisme. L'élimination est rapide : les deux tiers de la dose administrée sont éliminés en moins de 12 heures ; elle se fait principalement par voie urinaire. **Propriétés pharmacologiques essentielles** : L'amineptine est une nouvelle molécule dérivée des tricycliques, découverte en France. Ses propriétés antidépressives se distinguent de celles des tricycliques classiques à des modifications de structure originales, notamment la présence d'une longue chaîne amino-acide à 7 atomes de carbone, greffée sur le cycle médian. Son mécanisme d'action est essentiellement dopaminergique, tandis que les autres antidépresseurs sont essentiellement noradrénergiques et sérotoninergiques : cette particularité expliquerait la rareté des effets secondaires. Survector 100 se caractérise par : ● **Sa rapidité d'action**, en particulier 3 à 5 jours apparaissent : - une reprise de l'activité psychomotrice qui favorise une prise en charge précoce du malade par lui-même ; - une action en général favorable sur les troubles du sommeil. ● **Son acceptabilité biologique et clinique** : - absence d'effet anticholinergique, absence de toxicité myocardique, - absence d'action sédatrice. **Indications thérapeutiques** : - États dépressifs, réactionnels, névrotiques et d'involvement. **Contre-indications** : Chorée de Huntington, association avec les IMAO. **Précautions particulières d'emploi** : Étant donné le risque suicidaire inhérent aux états dépressifs, les malades doivent être surveillés tout particulièrement en début de traitement. Survector 100 ne dispense pas d'une thérapie spécifique de l'anxiété. Éviter la prise vespérale. Comme pour toute médication nouvelle, éviter de prescrire Survector 100 pendant la grossesse, bien qu'aucun effet tératogène n'ait été observé chez les animaux. En cas d'anesthésie générale, il est préférable d'arrêter le traitement par Survector 100 48 heures avant l'intervention. En cas d'urgence, l'intervention pourra être néanmoins réalisée sans interruption préalable sous surveillance peropératoire. En cas de réactions hépatiques sous Survector, arrêter le traitement et éviter de le réintroduire (cf. Effets indésirables). **Effets indésirables** : Peuvent être observés en début de traitement : palpitations, nervosité, irritabilité, insomnie (surtout en cas de prise vespérale), assez rarement : baisse de la tension artérielle dans les limites physiologiques, rougeur du visage, états nauséux, gastralgies. De rares réactions hépatiques de type ictérique, clinique ou purement biologique (cholestase ou cytolysse) réversibles à l'arrêt du traitement ont été rapportées. **Mode d'emploi et posologie** : 1 à 2 comprimés par jour administrés le matin et à midi. Coût de traitement journalier : 3,11 F à 6,22 F. **Surdosage** : En cas de surdosage accidentel : lavage gastrique, surveillance cardio-respiratoire, injection de sédatifs. **Durée de conservation** : 3 ans. Tableau A - A.M.M. 320.280.4. Année de la première mise sur le marché : 1978. Boîte de 20 comprimés : **62,10 F** + 0,40 F Remb. S.S. à 70 %. Admis aux Coll.



Euthérapie, 41, rue Ybry, 92201 Neuilly-sur-Seine - Téléphone : (1) 47 58 11 10