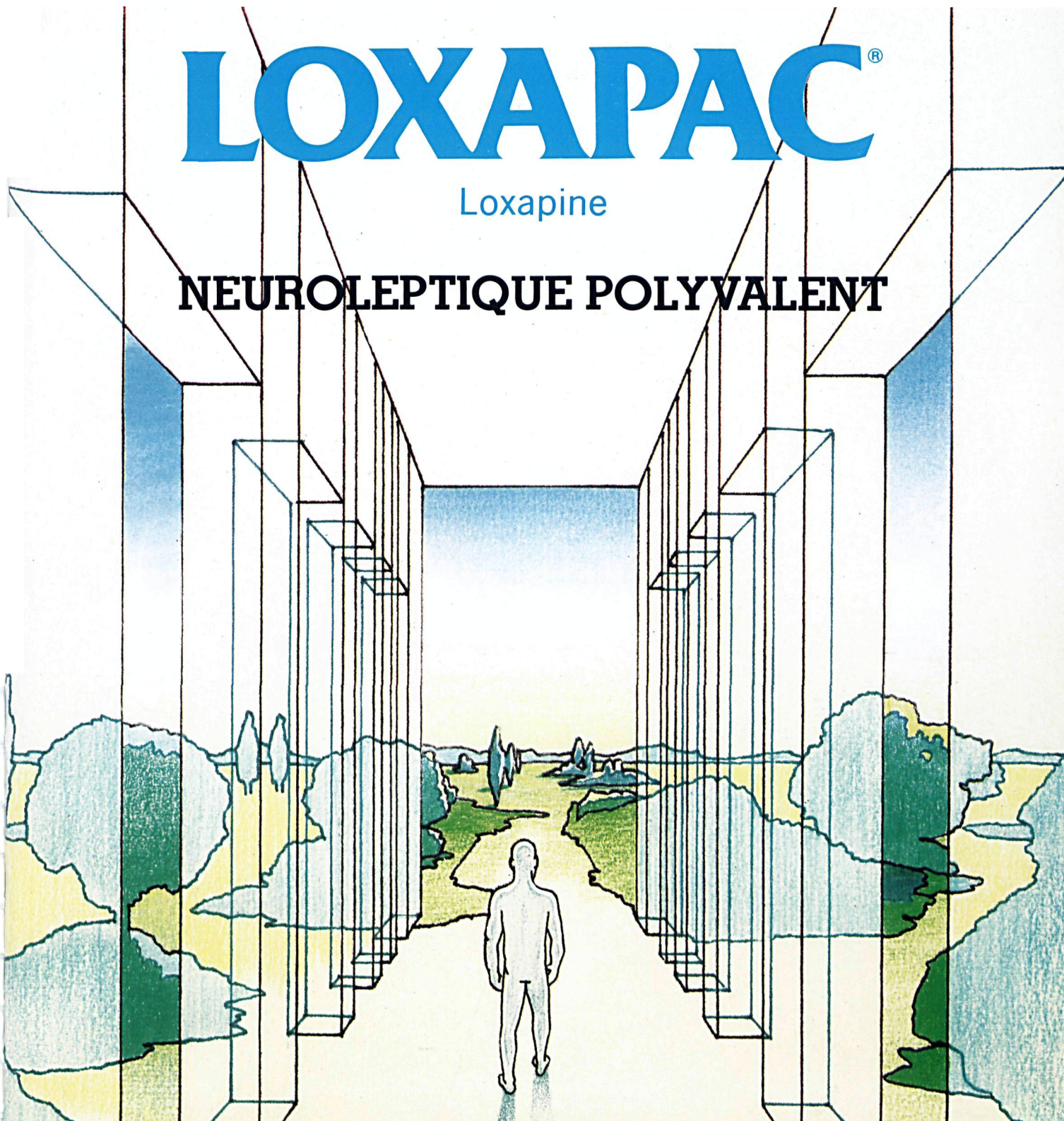


LOXAPAC®

Loxapine

NEUROLEPTIQUE POLYVALENT



Formes et présentations : • Comprimés à 25 mg - Boîte de 30 (modèle public). Boîte de 250 (modèle hôpital). • Comprimés à 50 mg - Boîte de 12 (modèle public). Boîte de 250 (modèle hôpital). • Solution buvable - Flacon de 30 ml (modèle public). Flacon de 125 ml (modèle hôpital). **Composition :** • Loxapac®25 : loxapine (DCI) sous forme de succinate 25 mg par comprimé - • Loxapac®50 : loxapine (DCI) sous forme de succinate 50 mg par comprimé - • Loxapac® solution buvable : loxapine (DCI) base 50 mg par flacon de 30 ml. **Sort du médicament :** La loxapine est rapidement absorbée. Le pic plasmatique est atteint environ 1 h 30 après la prise du produit. Après résorption digestive, il existe, lors du premier passage, un captage hépatique qui transforme rapidement pour les 2/3 en métabolites hydroxylés en 7 et 8 possédant les mêmes propriétés, ainsi qu'en déméthyl loxapine, elle-même hydroxylée en 7 et 8. Sa demi-vie biologique est de l'ordre de 8 heures et son élimination se fait à 70 % par voie rénale, essentiellement sous forme de métabolites conjugués. **Propriétés : Neuroleptique.** La loxapine, principe actif du Loxapac® est le chef de file

d'une nouvelle famille : les dibenzo-oxazépines. Grâce à ses propriétés antipsychotiques, il réduit les hallucinations et le délire, améliorant la cohérence de la pensée. **Indications :** • Psychoses chroniques (délires systématisés chroniques et schizophrénies). • Psychoses délirantes aiguës et bouffées délirantes. • Etats maniaques et hypomaniaques. • Etats d'agitation, d'agressivité et anxiété associée à des troubles psychotiques ou psychopathiques, à la débilite mentale, à l'alcoolisme, à la comitialité. • Traitement lors du sevrage des toxicomanes. **Contre-indications :** • Comas ou états graves causés par l'alcool, certains médicaments barbituriques. • Hypersensibilité connue aux médicaments de cette classe. **Mise en garde, précautions d'emploi, interactions, effets indésirables :** voir la monographie du dictionnaire Vidal. **Mode d'administration et posologie :** Réservé à l'adulte. La bioéquivalence des formes orales permet d'utiliser indifféremment les comprimés ou la solution buvable. Celle-ci sera de préférence diluée dans un liquide sucré ou un jus de fruit. Administration orale en une seule prise le soir ou fractionnée au cours de la journée. La posologie est ajustée

en fonction de la maladie, progressivement au départ puis maintenue généralement entre 50 et 150 mg par jour. Elle pourra s'élever à 600 mg par jour dans certains cas mais le plus souvent ne dépassera pas 250 mg par jour. Coût du traitement journalier moyen : 4,96 F. **Surdosage :** il n'existe pas de signe spécifique du surdosage par Loxapac®. Aucun antidote spécifique connu ; seul un traitement symptomatique sera entrepris. **Tableau A.** A.M.M. 322 277-0 Loxapac® 25 - A.M.M. 322 275-8 Loxapac® 50 - A.M.M. 323 342-0 Loxapac® solution buvable. Année de première commercialisation : 1980. **Prix :** Loxapac®25 (boîte de 30) : 37,20 F + 0,45 F S.H.P. - Loxapac®50 (boîte de 12) : 30,00 F + 0,45 F S.H.P. - Loxapac® solution buvable (flacon de 30 ml) : 29,80 F + 0,45 F S.H.P. - Remb. Sec. Soc. à 70 % - Collect. **Laboratoires Lederle** Siège Social : 30-32, bd Emile-Zola, 69600 OULLINS, Tél. : (7) 850.30.98. Information médicale : 74, rue d'Arcueil - Immeuble Iéna SILIC 275, 94578 RUNGS CEDEX, Tél. : (1) 687.23.19.

Lederle

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 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'effet 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 H., Escande M., Féline A., Fontan M., Gayral L.F., Marie-Cardine M., Olié J.P., Porot M., Pouget R., Singer L., Sizaret P., Tignol J.

Étude multicentrique extensive de 1 354 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*, 1981, 7, 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 par le tractus digestif, 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 antidépresseuses se distinguent de celles des tricycliques classiques grâce 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, en 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'involution. Épisodes dépressifs des psychoses maniaco-dépressives. **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 thérapeutique spécifique de l'anxiété. Éviter la prise vespérale. Comme pour toute molécule 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, 24 ou 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** + 0,45 S.H.P. Remb. S.S. à 70 %. Admis aux Coll.



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