

# POUR LES RENDRE PLUS PRESENTS

**Olmifon agit sur la neurotransmission cérébrale pour lutter contre les troubles de la vigilance et les manifestations dépressives des sujets âgés.**

L'Adrafinil, molécule nouvelle mise au point par le Centre de Recherches du Laboratoire L. Lafon, se caractérise par son activité sur la vigilance.

Agissant par une composante essentielle d'activation de type  $\alpha$  1 adrénergique, Olmifon augmente l'intégration des stimuli extérieurs, la qualité de présence et de vigilance.

Cette molécule, par la nouveauté de son mécanisme d'action, modifie l'abord thérapeutique des troubles de la vigilance et des manifestations dépressives des sujets âgés.

## Olmifon<sup>®</sup>

adrafinil

**Une ouverture sur le monde extérieur**

**Propriétés:** Psychotonique non amphétaminique. Cette molécule se caractérise par son activité sur l'éveil et la vigilance. **Indications:** Traitement symptomatique chez le sujet âgé, des troubles de la vigilance et des manifestations dépressives. **Mise en garde:** Dans l'état actuel du dossier, Olmifon n'a pas fait la preuve de son efficacité en dehors du sujet âgé. **Précautions:** - Chez les épileptiques, s'assurer que le traitement anti-comitial est efficace et correctement suivi avant la prescription d'Olmifon. - Chez les insuffisants hépatiques graves et les insuffisants rénaux, utiliser une posologie plus faible (300 à 150 mg par jour). - En cas de traitement prolongé, il est conseillé de surveiller les phosphatases alcalines. **Effets indésirables:** - Episodes transitoires d'agitation, de confusion, d'agressivité ou d'excitation maniaque. Ces manifestations ont régressé spontanément malgré la poursuite du traitement à la même posologie, ou en diminuant la dose quotidienne. - Exceptionnellement, inversions d'humeur chez les sujets atteints de troubles maniaco-dépressifs. - Des gastralgies, des éruptions cutanées ont été rapportées au cours des essais cliniques. **Interférence médicamenteuse:** Potentialisation possible de l'effet désinhibiteur des anticonvulsifs. **Présentation et Composition:** Adrafinil 300 mg. Excipient q.s. pour un comprimé pelliculé. Boîte de 40 comprimés pelliculés. A.M.M. 324.876.9. Prix: 53,70 F + 0,45 F. Remboursé S.S. 100%. Agréé par les Collectivités Publiques. Inscrit au tableau A. **Posologie:** 2 à 4 comprimés par jour. **Coût du traitement journalier:** 2,68 F à 5,37 F.

# 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<sup>e</sup> et 17<sup>e</sup> jours après l'injection. - Commun aux deux formes : • le flupentixol est dégradé par sulfoxydation et désalkylation. • l'excrétion biliaire importante traduit une circulation entéro-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, lévodopa. **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 INDÉSIRABLES 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 cardia-vasculaires graves, en raison des modifications hémodynamiques, en particulier l'hypotension. • Dans les insuffisances rénale et hépatique, en raison du risque de surdosage. **GROSSESSE :** Rien qui aucun effet tératogène n'ait été mis en évidence chez l'animal, le **FLUANXOL** oral ou injectable retard, comme tout neuroleptique, est à utiliser

avec prudence et sous surveillance stricte chez la femme enceinte. **UTILISATION 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 antidiurétique 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 en 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 antidiurétique et anti-hallucinateur : de 80 à 300 mg toutes les 2 à 3 semaines. **LES SUJETS AGÉS, LES ÉPILEPTIQUES :** posologie réduite à la moitié ou au tiers de la posologie mentionnée ci-dessus. **SURDOSAGE :** • Syndrome parkinsonien gravissime, coma. • Traitement symptomatique en milieu spécialisé. **TABLEAUX :** **FLUANXOL solution buvable** mis sur le marché en 1975. A.M.M. : 316.5. **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  
Tel 45 87 59 59

