

TROUBLES DE LA MÉMOIRE



tanakan

extrait de Ginkgo biloba

tanakan

extrait de Ginkgo biloba



une dose 3 fois par jour

forme et présentation : Solution buvable. Flacon de 30 ml avec doseur volumétrique. **Composition :** Extrait de Ginkgo biloba ; pour 100 ml : 4 g ; par flacon 12 g. **Propriétés :** Le Tanakan, extrait concentré, standardisé et titré de feuilles de Ginkgo biloba, est caractérisé par un ensemble de propriétés pharmacologiques se traduisant notamment par : • une augmentation de l'irrigation tissulaire • une activation du métabolisme énergétique cellulaire • une diminution du risque thrombotique microcirculatoire. **Indications :** • Troubles psycho-comportementaux de la sénescence. • Proposé dans : - les œdèmes cycliques idiopathiques, - les manifestations cliniques de l'artériopathie des membres inférieurs, - les séquelles d'accidents vasculaires cérébraux ou de troubles crâniens, - certains syndromes vertigineux et/ou acouphènes, certaines baisses de l'acuité auditive, d'origine ischémique présumée, - les déficits rétinien de mécanisme vraisemblablement ischémique. **Précaution :** Tanakan n'est pas un antihypertenseur et ne peut remplacer ou éviter le traitement de l'hypertension artérielle par les médicaments spécifiques. **Effets indésirables :** Les effets indésirables signalés sont rares : troubles digestifs, troubles cutanés, céphalées. **Mode d'emploi et posologie :** 1 dose = 1 ml = 40 mg d'extrait pur. Posologie usuelle : 3 doses (= 3 ml) par jour, diluées dans un demi-verre d'eau, à prendre au moment des repas. Prix : 45,50 F. Coût du traitement journalier : 4,55 F. Remboursement Sécurité Sociale à 40%. Collectivités. A.M.M. 316.324.0. Commercialisé depuis 1975. IPSEN - Institut de Produits de Synthèse et d'Extraction Naturelle - 30, rue de la République - 75007 Paris - Tél. (01) 47 01 10 05. Consultez le site www.tanakan.com ou le distributeur Média pour une information complète.

IPSEN

PSYCHIATRY RESEARCH

An International Journal for Rapid Communication

Editors-in-Chief:

MONTE S. BUCHSBAUM, *Professor of Psychiatry, Dept. of Psychiatry and Human Behavior, California College of Medicine, University of California, Irvine, CA 92717, U.S.A.*

FREDERICK K. GOODWIN, *Director, Intramural Research Program, National Institute of Mental Health, Bethesda, MD 20205, U.S.A.*

Managing Editor:

SHERRY BUCHSBAUM

Book Review Editor:

RICHARD J. HAIER

The Journal provides very rapid publications of short but complete research reports in the field of psychiatry. The scope of the journal encompasses: (1) Biochemical, physiological, genetic, psychological, and social determinants of human behavior; (2) assessment of human behavior and subjective states; (3) evaluation of somatic and non-somatic psychiatric treatments. In addition, reports of clinically related basic studies in the fields of neuropharmacology, neurochemistry, neuroendocrinology, electrophysiology, psychology, genetics, and brain imaging are published. Significant methodological advances, such as instrumentation, clinical scales, and assays directly applicable to psychiatric research are also appropriate. Book reviews are a regular feature. Brief reviews, theoretical contributions, and letters to the editor will be considered.

Subscription Information: 1989 - Vols. 27-30 (4 vols. in 12 issues)

Price: US \$ 540.00 plus US \$ 60.00 postage and handling

ISSN 0165-1781

Abstracted/Indexed in: Biological Abstracts (BIOSIS); Chemical Abstracts; Current Contents (Life Sciences); Excerpta Medica (EMBASE); PASCAL M; Psychological Abstracts (PsycINFO).

Send today for a free sample copy!

Elsevier Science Publishers
P.O. Box 1527
1000 BM Amsterdam
The Netherlands

ELSEVIER

Journal Information Center
Elsevier Science Publishers
P.O. Box 882, Madison Square Station
New York, NY 10159, U.S.A.

Please send your orders to:
Elsevier Scientific Publishers Ireland Ltd., P.O. Box 85, Limerick, Ireland

The US \$ price is definitive BMD37A 02229

PERSONNALISER LE TRAITEMENT DE L'ANXIÉTÉ



NOME ET PRÉSENTATION : Flacon 20 ml. **COMPOSITION :** prazépam : 1,500 g, propylène-glycol, éthylène-glycol, saccharine sodique, polysorbate 80, menthol, anéthole, bleu de méthylène V, Q.S. pour 100 ml de solution. 1 ml de cette solution correspond à 30 gouttes contenant 15 mg de prazépam. **SORT DU MÉDICAMENT :** Cf. Vidal. **PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES :** Benzodiazépine : anxiolytique, sédatif, anticonvulsivant, myorelaxant. **INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :** Anxiété sous toutes ses formes. Troubles fonctionnels et manifestations somatiques associés à l'anxiété. **CONTRE-INDICATIONS :** Allergie connue aux benzodiazépines. Insuffisance respiratoire. **MISE EN GARDE :** Durée du traitement : le traitement ne doit pas être poursuivi inutilement car peu d'études permettant d'apprécier le maintien de l'efficacité à long cours sont actuellement disponibles. Phénomène de sevrage : un syndrome de sevrage peut survenir à l'arrêt brutal d'un traitement prolongé, surtout à doses élevées. Dans de telles situations, il est recommandé, par prudence, de réduire progressivement les doses, ou en cas d'arrêt brutal, de surveiller très attentivement le malade. **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :** Myasthénie - Dépression - Grossesse et allaitement : Cf. Vidal. L'absorption de boissons alcoolisées est formellement déconseillée pendant la durée du traitement. En cas d'insuffisance rénale et/ou d'insuffisance hépatique, il peut être nécessaire d'adapter la posologie. L'attention est attirée, notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament. **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :** Synergie additive : avec les déprimeurs centraux (curarisants, myorelaxants), avec d'autres médicaments déprimeurs centraux (en particulier certains neuroleptiques : la prise simultanée pourrait majorer le sédatif). Le risque d'apparition de syndrome de sevrage est majoré par l'association de benzodiazépines prescrites comme anxiolytiques ou comme hypnotiques. **EFFETS INDÉSIRABLES :** Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient : éruptions cutanées, sensations ébrieuses, somnolence, etc. **MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE :** Durée du traitement : Cf. Mise en garde. Chez l'adulte : en pratique médicale courante 20 à 30 gouttes soit 10 à 30 mg en plusieurs prises réparties au cours de la journée. C.t.j. : 0,59 mg. Chez le sujet âgé : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante. **SURDOSAGE :** En cas de prise massive, les signes de surdosage se manifestent, principalement par un sommeil profond pouvant aller jusqu'à l'arrêt de la respiration. Tableau A. A.M.M. 331168.6 (1988). Mis sur le marché en France le 15/01/88. 20 ml (600 gouttes). Prix : 17,60 F + SHP (20 ml). Remb. Séc. Soc. à 70 %. Collect. E-DAVIS, 11, Avenue Dubonnet, 92407 COURBEVOIE Cedex. Tél. : (1) 49 04 07 01.



JR Travahat

LYSANXIA Gouttes

prazépam

LA FORME DE PRECISION

PROZAC[®] 20mg

Chlorhydrate de Fluoxétine

UN PROGRÈS MAJEUR DANS LE TRAITEMENT DES ÉTATS DÉPRESSIFS



Gélules : boîte de 14. **Composition :** gélules : chlorhydrate de fluoxétine correspondant à 20 mg de fluoxétine base. **Indications thérapeutiques :** états dépressifs. **Contre-indications :** association avec les IMAO - hypersensibilité connue à la fluoxétine - enfants de moins de 15 ans. **Mise en garde :** un délai de 14 jours doit être respecté entre l'arrêt de l'IMAO et le début du traitement par la fluoxétine. Un délai de cinq semaines doit être respecté entre l'arrêt de la fluoxétine et le début du traitement par un IMAO. **Précautions d'emploi :** le suicide constitue un risque inhérent à l'état dépressif. L'association de la fluoxétine avec une sismothérapie n'est pas recommandée. En cas de dysfonctionnement hépatique, une réduction de la posologie doit être envisagée. L'apparition de troubles respiratoires persistants peut demander une évaluation plus approfondie. Des cas d'hyponatrémie ont été rapportés, pour la plupart, chez des patients âgés, prenant des diurétiques ou encore hypovolémiques. L'innocuité durant la grossesse et l'allaitement n'a pas été établie. Prévenir les conducteurs d'automobiles et les utilisateurs de machine d'une éventuelle modification de leur comportement. **Interactions médicamenteuses :** la fluoxétine peut allonger la demi-vie du diazépam. Une augmentation supérieure à deux fois des taux plasmatiques des autres anti-dépresseurs a pu être signalée lors de leur administration conjointe avec PROZAC 20 mg. **Effets indésirables :** peuvent être observés : nausées, diarrhée, bouche sèche, céphalées, nervosité, insomnie, anxiété, somnolence, tremblements et éruptions cutanées, rarement associées à une urticaire, des arthralgies, un syndrome du canal carpien, de la fièvre et/ou un dysfonctionnement hépatique. Éruptions et symptômes concomitants sont réversibles à l'arrêt du traitement. Des réactions maniaques ou psychotiques peuvent apparaître chez certains sujets prédisposés. La fluoxétine peut induire une perte de poids banale n'entraînant que très rarement l'arrêt du traitement. Exceptionnellement, on peut noter une élévation des transaminases sériques et/ou une leucopénie asymptomatique, réversibles à l'arrêt du traitement. Des saignements vaginaux ou des cas d'hyperprolactinémie ont été enregistrés. Des symptômes respiratoires tels une dyspnée persistante ou une augmentation de la toux ont été exceptionnellement rapportés (cf. précautions d'emploi). **Mode d'emploi et posologie :** la posologie recommandée est de 20 mg/jour. Cette posologie peut être augmentée jusqu'à 60 mg/jour. Elle doit être diminuée en cas de cirrhose hépatique. **Surdosage :** l'expérience en cas de surdosage est limitée. Des crises comitiales ont été rapportées. Pour informations complémentaires, se reporter au dictionnaire des spécialités pharmaceutiques. TABLEAU A - A.M.M. 331 009.5 (1988) gélules. **Prix :** 138,30 F + S.H.P. (14 gélules). Remb. Séc. Soc. à 70%. Agréé aux collect. **Coût du traitement journalier :** 9,88 F

DISTA, une division des Laboratoires LILLY FRANCE S.A. - 203, Bureaux de la Colline - 92213 SAINT-CLOUD - Tél. : (1) 49.11.34.34

