

# Announcing

# EMBASE *plus*

## The Excerpta Medica Database

Database enhancements make EMBASE *plus* easier and more flexible to search. And, EMBASE *plus* retains those features which have distinguished the database: in-depth drug indexing, high percentage of unique records, most records containing abstracts, and comprehensive, international coverage of the world's biomedical and drug literature.

### ***plus* means -**

- 30-day throughput time for all articles
- One appearance of each record online with complete indexing, classification and abstracting
- 20% increase in the number of records added to the database annually
- EMTREE - a new, simplified, hierarchical thesaurus incorporating the most frequently used MALIMET terms. These 22,500 MINI-MALIMET terms have been combined with EMTAGS and formed into a "tree-like" structure to provide hierarchic access.
- New Chemical Abstract Service (CAS) Registry Number field
- Linked index terms
- Linked drug manufacturer and trade name fields
- Up to 20 author names per article
- ISSN number field

### Write or phone

#### *In North America*

Elsevier Science Publishers  
North American Database Department  
52 Vanderbilt Avenue  
New York, NY 10017  
Tel: (800) HLP-EMED; (212) 916-1161

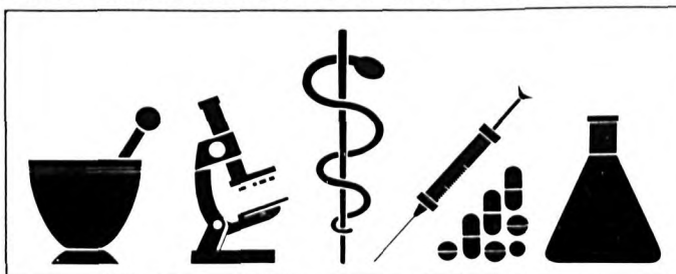
#### *In Japan*

Excerpta Medica, Ltd.  
No. 5 Kowa Building  
15-23, Nishi-Azabu 4-chome  
Minato-ku, Tokyo 106, Japan  
Tel: (03) 499-0041

#### *All other countries*

Elsevier Science Publishers, B.V.  
Database Marketing Department  
Molenwerf 1  
1014 AG Amsterdam, The Netherlands  
Tel: (020) 5803-507

**Excerpta Medica: the most experienced words in the language of medicine**

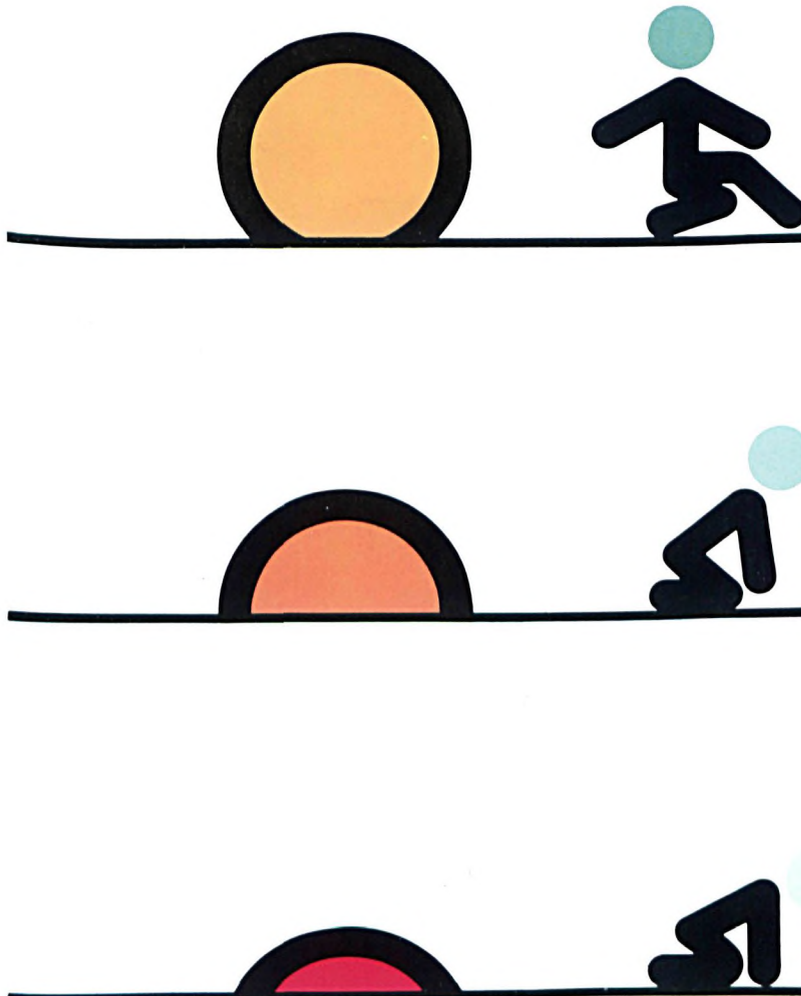


# Redresse l'humeur

# FLOXYFRAL®

## fluvoxamine

**FORME ET PRESENTATION.** Comprimés enrobés (jaunes), gravés : recto : DUPHAR, verso : code d'identification N° 291, dosés à 50 mg. Boîte de 30 (présentés sous plaquettes thermoformées). **COMPOSITION.** Fluvoxamine (maléate) D.C.I. ou méthoxy-5-(trifluorométhyl)-4 phényl]-1 pentanone-1-0-(amino-2 éthyl) oxime (-E), maléate. Par comprimé : 50 mg. Par boîte de 30 : 1,5 g. Excipient q.s.p. un comprimé enrobé. **SORT DU MÉDICAMENT.** FLOXYFRAL est absorbé rapidement et complètement après son administration orale. FLOXYFRAL est métabolisé par le foie et excrété par les reins. Ses métabolites primaires sont pharmacologiquement inactifs.



**tifs. PROPRIÉTÉS.** FLOXYFRAL est un médicament psychotrope destiné au traitement des troubles dépressifs de l'humeur. Son mode d'action est caractérisé par une inhibition spécifique de la recapture de la sérotonine au niveau des neurones cérébraux, tandis qu'il n'interfère pas avec les mécanismes noradrénergiques. Selon les données pharmacologiques, FLOXYFRAL ne présente ni activité stimulante, ni activité sédatrice et, par ailleurs, est dénué d'effets anticholinergiques. FLOXYFRAL est sans conséquence sur l'activité psychomotrice. FLOXYFRAL ne présente pas d'effet indésirable au niveau cardio-vasculaire. Il a été utilisé chez des patients qui présentaient une affection cardiaque sans inconvénient apparent. Il ne provoque pas habituellement d'effet hypotenseur orthostatique. La fluvoxamine a montré un effet favorable sur l'idée de suicide, observé lors de la première semaine de traitement. **INDICATIONS.** États dépressifs de toute nature. **CONTRE-INDICATIONS.** Association aux I.M.A.O. (il faut respecter un intervalle d'au moins quinze jours entre une cure par un

I.M.A.O. et un traitement par ce médicament). **MISE EN GARDE.** • Exceptionnellement, une élévation des enzymes hépatiques est apparue au cours du traitement par la fluvoxamine, parfois symptomatique. L'arrêt du traitement entraîne un retour à la normale. • Sur la base des données actuelles relatives aux conditions d'utilisation de la fluvoxamine chez l'insuffisant hépatique, utiliser ce médicament avec précautions chez de tels patients. **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI.** • Les patients avec tendance suicidaire doivent être tout particulièrement surveillés en début de traitement. • A fortes doses, ce médicament peut modifier les capacités de réaction des personnes exécutant certaines tâches dangereuses, telles que la manipulation d'appareils ou la conduite d'un véhicule à moteur. • L'absorption d'alcool est fortement déconseillée. • En cas d'administration concomitante de fluvoxamine et d'un médicament contenant du propranolol ou un bêta-bloquant à métabolisme hépatique, il peut être nécessaire de réduire la posologie de ces derniers. Il est à noter qu'aucune interaction n'est apparue entre la fluvoxamine et l'aténolol. • En cas d'administration concomitante de fluvoxamine avec un médicament contenant de la warfarine ou un anti-vitamine K à métabolisme hépatique, il peut être nécessaire de réduire la posologie de ces derniers et de surveiller le taux de prothrombine. Il est à noter qu'aucune interaction n'est apparue entre la fluvoxamine

et la digoxine. • D'une façon générale, l'association de la fluvoxamine à des médicaments métabolisés par le foie ne doit se faire qu'avec prudence et il peut être nécessaire de réduire la posologie de ces derniers. • Comme pour les autres antidépresseurs, à employer avec prudence chez les sujets épileptiques pour lesquels il peut être utile de renforcer la thérapeutique anticonvulsivante. • Grossesse : bien que l'administration à l'animal n'ait causé aucune malformation fœtale, l'innocuité d'un tel traitement au cours de la grossesse et en période d'allaitement n'a pas été établie. L'utilisation de ce médicament chez la femme enceinte ou en période d'allaitement ne sera décidée qu'après avoir mis en balance les avantages attendus d'une part, et l'éventuel risque thérapeutique d'autre part. **INFORMATIONS COMPLÉMENTAIRES.** Si l'anxiété, l'agitation ou l'insomnie ne sont pas suffisamment contrôlées par FLOXYFRAL, les benzodiazépines peuvent être utilisées sans inconvénient. **EFFETS INDÉSIRABLES.** • Phénomènes disparaissant habituellement avec la poursuite du traitement : somnolence, tremblement, troubles digestifs (le plus souvent nausées). • Incidents liés à la nature même de la maladie traitée (levée de l'inhibition psychomotrice avec risque suicidaire, inversion trop rapide de l'humeur, apparition d'un délire chez les sujets psychotiques). **MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE.** Avaler les comprimés sans les croquer, avec un peu d'eau, au milieu ou en

tin de repas. La posologie usuelle est de 100 mg par jour (soit 2 comprimés à 50 mg) en 1 ou 2 prises. Elle sera ajustée en fonction de la réaction du patient et pourra être portée, si nécessaire, à un maximum de 300 mg par jour. **COÛT DU TRAITEMENT JOURNALIER.** 5,45 F. **SURDOSAGE.** Il n'y a pas d'antidote spécifique de FLOXYFRAL. En cas de surdosage, l'estomac doit être vidé de son contenu aussi rapidement que possible après l'ingestion des comprimés. Une surveillance attentive des fonctions vitales doit être pratiquée, ainsi que des thérapeutiques destinées à les maintenir. FLOXYFRAL n'est pas fortement lié aux protéines plasmatiques et peut ainsi être éliminé par l'emploi d'un salinurétique ou par dialyse. Lors de l'absorption de doses allant de 0,6 g (12 comprimés) à 3,5 g (70 comprimés) de fluvoxamine, aucun retentissement sur les fonctions vitales, en particulier cardiovasculaire ou neurologique n'a été constaté. **CONSERVATION.** 3 ans. Tableau A. A.M.M. N° 327.291.1. (1984). Mis sur le marché en 1986. Prix : 81,80 F + 0,45 SHP (30 comprimés) Remb. Séc. Soc. 70 % Collectivités.

FLOXYFRAL®: sérotoninergique spécifique.

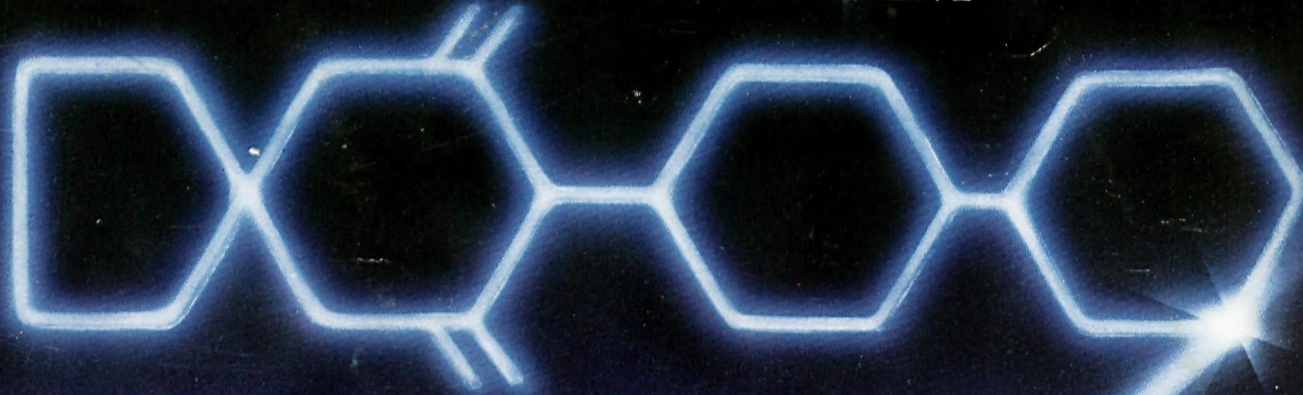


duphar

LABORATOIRES DUPHAR & CIE  
60, rue de Verdun 69100 VILLEURBANNE Tél. 78.80.06.16

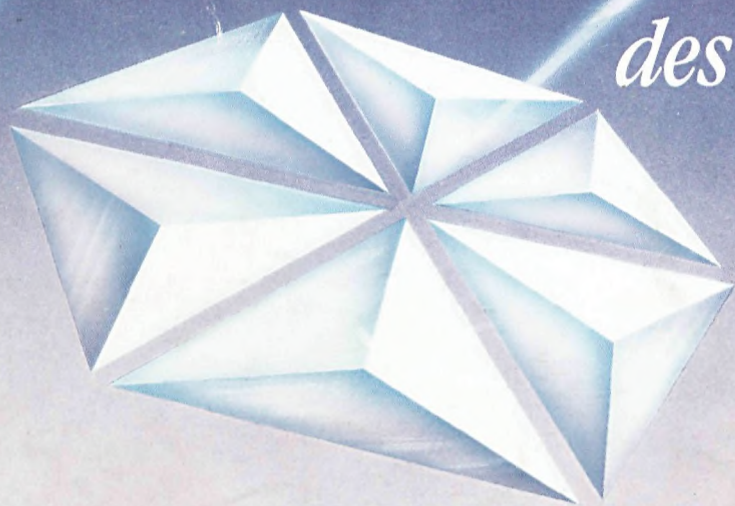
duphar

LES LABORATOIRES BRISTOL INNOVENT



*Nouvelle molécule,  
Nouvelle famille,  
Nouvelle approche...*

*... du traitement  
des troubles anxieux.*



# BUSPAR

BUSPIRONE

**BUSPAR 10 mg Buspirone. FORME ET PRÉSENTATION :** Flacon de 20 comprimés sécables. **COMPOSITION :** Comprimés à 10 mg terminés à 200 mg. **PROPRIÉTÉS :** Anxiolytique dénué d'effet sédatif, d'effet myorelaxant, d'activité anticonvulsivante. **INDICATIONS :** Anxiété sous toutes ses formes. **CONTRE-INDICATIONS :** Allergie au chlorhydrate de buspirone - Insuffisance rénale et/ou hépatique sévères. **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :** Grossesse : en l'absence de données cliniques, par mesure de prudence, éviter de prescrire pendant la grossesse. Allaitement : en l'absence de donnée sur le passage dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement. Dépression : la Buspirone agit essentiellement sur la composante anxieuse de la dépression et peut éventuellement en masquer les signes. Effets sur la capacité de conduire des véhicules ou d'utiliser des machines : Risque de sensations vertigineuses ou ébriées. Ces effets peuvent diminuer ou disparaître avec la poursuite du traitement et/ou diminution de la posologie. **MISE EN GARDE :** L'efficacité et la tolérance n'ont pas été étudiées chez les sujets de moins de 18 ans. Des cas d'élévation tensionnelle ayant été rapportés lors de l'association de la buspirone à un I.M.A.O., il est recommandé d'éviter ce type d'association. **INTERACTION :** L'association avec les benzodiazépines ne semble pas apporter de gain d'activité anxiolytique et serait, peut-être, susceptible de majorer les effets secondaires. **EFFETS INDÉSIRABLES :** Sensations vertigineuses ou ébriées, céphalées, nervosité, moiteur ou sueur, gastralgie. Généralement observés en début de traitement, ils diminuent habituellement avec la poursuite du traitement et/ou la diminution de la posologie. **POSOLOGIE :** 1/2 comprimé à 10 mg 3 fois par jour - la posologie sera adaptée en fonction des besoins du malade, elle pourra être augmentée par paliers de 5 mg tous les 2 ou 3 jours jusqu'à une dose maximale de 60 mg/jour. **TABLEAU A - AMM. 328 995.2 - Prix 96,10 F.** Boîte de 20 comprimés. **C.T.J. : 7,20 à 9,60 F.** Remb. Sec. Soc.

**LABORATOIRES BRISTOL**  
32, rue de l'Arcade 75008 PARIS

