

75° ÉDITION

VIDAL®

1999

Le Dictionnaire



Editions du Vidal®

33, avenue de Wagram - 75854 PARIS Cedex 17
Tél. : (33) 01 44 09 50 50 - Fax : (33) 01 45 74 83 38
Minitel grand public : 3617 VIDAL (5,57 F/min)
Internet : <http://www.vidal.fr>

Tous droits de reproduction, addition et supplément réservés à l'Éditeur – © Copyright by OVP 1999
(œuvre régie par les dispositions des articles 9 et 13 de la loi du 11 mars 1957)

SOMMAIRE

INFORMATIONS GÉNÉRALES

| | |
|---|---|
| • Libellé des indications thérapeutiques | 2 |
| • Calendrier des vaccinations | 2 |
| • Préface | 3 |
| • Associations de malades | 4 |
| • Centres antipoison français | 4 |
| • Centres de pharmacovigilance et de pharmacodépendance | 5 |
| • Liste des classes de substances et méthodes dopantes interdites | 6 |

MÉDICAMENTS

| | |
|---|----------------------------|
| • Classement par principe actif | Section BLEUE |
| • Classement par famille pharmacothérapeutique | Section JAUNE |
| • Classement des génériques du Répertoire de l'Agence du Médicament | Section ROUGE |
| • Classement par ordre alphabétique | Section BLANCHE |
| - Médicaments | |
| - Produits de contraste | |
| • SANG et ses composants labiles | fin Section BLANCHE |

PRODUITS DE SOINS, D'HYGIÈNE ET DE SANTÉ

Section SAUMON

Index des produits

- Accessoires, matériel médicochirurgical et orthopédique, pansements, préservatifs
- Désinfection, stérilisation hospitalière et domestique
- Diététique, régime et nutrition
- Hygiène, Cosmétologie
- Réactifs et tests
- Thermalisme, climatisme, thalassothérapie et hydrothérapie

(dans chaque chapitre, les monographies sont précédées d'un classement par catégorie)

RÉPERTOIRE DES MÉDICAMENTS ET DES PRODUITS PAR ÉTABLISSEMENT

Section VERTE

FASCICULES ANNEXES :

Cahier Complémentaire (1^{re} mise à jour)
Interactions Médicamenteuses

© Copyright 1999 by OVP

Le Code de la propriété intellectuelle n'autorisant, aux termes de l'article L.122-5, d'une part que « les copies ou reproductions strictement réservées à l'usage privé du copiste et non destinées à une utilisation collective » et, d'autre part, « sous réserve que soient indiqués clairement le nom de l'auteur et la source, les analyses et courtes citations justifiées par le caractère critique, polémique, pédagogique, scientifique ou d'information de l'œuvre à laquelle elles sont incorporées », toute reproduction intégrale ou partielle faite sans le consentement de l'auteur ou de ses ayants droit ou ayants cause est illicite, ainsi que toute traduction, adaptation ou transformation, arrangement ou reproduction par un procédé quelconque (article L.122-4). Une telle reproduction non autorisée constituerait une contrefaçon sanctionnée par les articles L.335-2 et suivants du Code de la propriété intellectuelle.

Cette interdiction recouvre notamment l'utilisation et l'exploitation de l'ouvrage ou des textes le composant par tout procédé tel que saisie, manipulation et stockage dans une banque de données, reproduction ou transmission par quelques moyens ou formes que ce soient tels que électronique, mécanique, photographique, photocomposition, cinématographique, magnétique, informatique, télématique, satellite, ainsi que par tout autre moyen existant ou à créer. L'insertion d'extraits dans un ouvrage ou dans un document de formation est interdite.

L'utilisation de la marque VIDAL® est interdite sauf si elle est associée à une citation de l'ouvrage, tous droits réservés pour tous pays.

Laboratoires DARCI PHARMA
3-5, rue Diderot. 92003 Nanterre
Tél : 01 47 29 45 13
Pharmacovigilance : Tél : 01 47 29 45 40

★ **TOCO® 500**
alpha-tocophérol

FORMES et PRÉSENTATIONS
Capsule (verte) : Étui de 30.

COMPOSITION

| | p capsule | p étui |
|--------------------------|-----------|--------|
| Alpha-tocophérol acétate | 500 mg | 15 g |

Excipients : gélatine, glycérol, dérivé sodique du complexe cuivreux de la chlorophylline. Conservateurs : parahydroxybenzoates d'éthyle et de propyle sodés.

INDICATIONS

Proposé comme adjuvant du régime diététique chez les patients atteints d'hyperlipoprotéinémie et ne justifiant pas d'un traitement hypolipidémiant.

POSOLOGIE et MODE D'ADMINISTRATION

Une capsule par jour le matin au petit déjeuner.
Coût du traitement journalier : 1,51 F.

PHARMACODYNAMIE

Chez l'homme :
- Propriétés habituelles de la vitamine E.
- Lors d'essais contrôlés en double insu chez le sujet hypercholestérolémique, on a observé sous Toco 500 une modification favorable de la répartition des constituants lipoprotéiniques du sérum, notamment une augmentation du HDL-cholestérol et des apolipoprotéines A et une baisse des apolipoprotéines B.

PHARMACOCINÉTIQUE

Absorption intestinale de l'ordre de 50 % aux doses thérapeutiques. La vitamine E pénètre dans la circulation sanguine par l'intermédiaire du système lymphatique. Dans le sang, elle se retrouve presque totalement liée aux bêta-lipoprotéines.

La vitamine E est distribuée dans tous les tissus ; elle passe difficilement la barrière placentaire (1/5). Des métabolites de structure quinonique (très semblables au coenzyme Q) ont été retrouvés dans les tissus. 70 % de la dose sont éliminés par voie hépatique, le reste étant transformé principalement en glycuronide et excrété par voie rénale.

AMM 326 455.0 (1983).
PRIX : 45,50 F (30 capsules).
Remb Séc soc à 35 %. Collect.

Laboratoires PHARMA 2000
Immeuble Strasbourg, av de l'Europe
Toussus-le-Noble. 78771 Magny-les-Hameaux cedex
Tél : 01 39 56 83 07
Informations médicale et pharmaceutique :
Tél : 01 39 56 01 49

★ **TOCOGESTAN®**
hydroxyprogesterone énanate, progestérone,
alpha-tocophérol palmitate

FORMES et PRÉSENTATIONS
Solution injectable IM (huileuse) : Ampoules autocassables (verte) de 2 ml, boîte de 2.
Modèle hospitalier : Boîte de 20.

COMPOSITION

| | p amp | p boîte |
|----------------------------|--------|---------|
| Hydroxyprogesterone (DCI) | | |
| énanate | 200 mg | 400 mg |
| Progestérone (DCI) | 50 mg | 100 mg |
| Alpha-tocophérol palmitate | 250 mg | 500 mg |

Excipients : benzoate de benzyle (0,8 ml/amp), oléate d'éthyle.

INDICATIONS

- Menaces d'avortement ou prévention d'avortements à répétition par insuffisance lutéale prouvée.
- Menaces d'accouchement prématuré en rapport avec une hypermotilité utérine.

POSOLOGIE et MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :
- Menace d'avortement ou prévention d'avortements à répétition par insuffisance lutéale prouvée : Dès le début des symptômes, une injection voie IM profonde d'une ampoule toutes les 12 heures (ou de 2 ampoules à la fois, toutes les 24 heures) jusqu'à cessation des signes aigus. Par la suite, continuer à raison d'une injection tous les 4 à 8 jours, au moins jusqu'à la 20^e semaine de la gestation. Revenir à la posologie initiale en cas de récurrence de la menace.
- Menace d'accouchement prématuré en rapport avec une hypermotilité utérine : 1 à 2 ampoules par 24 heures. Continuer au-delà de la cessation des signes aigus, tant que le danger ne peut pas être considéré comme tout à fait écarté.

Mode d'administration :
Il est conseillé d'injecter cette spécialité profondément (aiguille de 5 cm) en pleine masse musculaire, au moyen d'une seringue en verre. Toutefois, compte tenu des études de compatibilité effectuées pour cette spécialité, il est possible d'utiliser une seringue en polypropylène ; dans ce cas, l'injection doit suivre immédiatement le remplissage de la seringue.

CONTRE-INDICATIONS

Relatives :
- Anticonvulsifs (carbamazépine, phénobarbital, phénytoïne, primidone), barbituriques, griséofulvine, rifabutine, rifampicine : cf Interactions.

MISES EN GARDE et PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde :
- L'utilisation de ce médicament doit être réservée aux cas où la sécrétion du corps jaune est insuffisante. En effet, plus de la moitié des avortements spontanés précoces sont dus à des anomalies chromosomiques où leur emploi ne ferait que retarder l'expulsion d'un œuf mort.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée à partir de la 36^e semaine de grossesse, en raison de la possibilité d'aménorrhée ou de métrorragies du post-partum.

INTERACTIONS

Interactions médicamenteuses :
Associations déconseillées :
- Inducteurs enzymatiques : anticonvulsifs (carbamazépine, phénobarbital, phénytoïne, primidone), barbituriques, griséofulvine, rifabutine, rifampicine. Diminution de l'efficacité du progestatif.

EFFETS INDÉSIRABLES

Saignements intercurrents ne nécessitant pas l'interruption du traitement.

PHARMACODYNAMIE

Progestatif (G : système génito-urinaire et hormones sexuelles).
La progestérone est l'hormone naturelle du corps jaune. La 17- α -hydroxyprogestérone est assimilable à la progestérone naturelle, du double point de vue lutéomimétique et gestagène.
Son estérification par l'acide heptanoïque (dans le cas présent) lui confère des propriétés progestatives et une durée d'action prolongée, de l'ordre de 10 jours.

PHARMACOCINÉTIQUE

La progestérone est rapidement absorbée par le tractus gastro-intestinal. Son taux plasmatique s'élève vite mais ne persiste pas. L'hormone est éliminée dans les 24 heures, par les urines (prégnandiolis). Son action est intense mais de brève durée. La demi-vie dans le sang n'est que de quelques minutes.

L'hydroxyprogestérone est libérée après hydrolyse relativement lente de l'ester heptanoïque. Elle s'élimine dans les urines, partiellement intacte, partiellement sous forme de prégnanetriol qui est son principal métabolite.
AMM 310 672.7 (1974, validée 1997) 2 ampoules.
550 851.3 (1974, validée 1997) 20 ampoules.
Non remb Séc soc.

Laboratoire THÉRAMEX
6, av Prince-Héréditaire-Albert. BP 59
98007 Monaco cedex
Information médicale Paris : Tél : 01 53 67 63 00

★ **TOCOLION®**
alpha-tocophérol

FORMES et PRÉSENTATIONS
Capsule à 500 mg : Boîte de 30, sous plaquettes thermoformées (PVC/PVDC/ALU).

COMPOSITION

| | p capsule | p boîte |
|--------------------------|-----------|---------|
| Alpha-tocophérol acétate | 500 mg | 15 g |

Excipients : gélatine, glycérol.

INDICATIONS

Proposé comme adjuvant du régime diététique chez les patients atteints d'hyperlipoprotéinémie et pour lesquels un traitement hypolipidémiant n'est pas justifié.

POSOLOGIE et MODE D'ADMINISTRATION

Une capsule par jour le matin au petit déjeuner.
Coût du traitement journalier : 0,99 F.

GROSSESSE et ALLAITEMENT

Les études effectuées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène mais une fœtotoxicité à type de retard de croissance intra-utérine. En clinique, les quelques cas de grossesses exposées ne semblent pas évoquer un effet malformatif ou fœtotoxique de la vitamine E. A ce jour, rien ne permet d'affirmer qu'un déficit ou une surcharge en vitamine E pendant la grossesse puisse avoir un retentissement maternel ou fœtal.

PHARMACODYNAMIE

Vitamine E (A : appareil digestif et métabolisme).

PHARMACOCINÉTIQUE

L'absorption intestinale est de l'ordre de 50 % aux doses thérapeutiques. La vitamine E pénètre dans la circulation sanguine par l'intermédiaire du système lymphatique. Dans le sang, elle se retrouve presque totalement liée aux bêta-lipoprotéines.

La vitamine E est distribuée dans tous les tissus ; elle passe difficilement la barrière placentaire. Des métabolites de structure quinonique (très semblables au coenzyme Q) ont été retrouvés dans les tissus. 70 % de la dose sont éliminés par voie hépatique, le reste étant transformé principalement en glycuronide et excrété par voie rénale.

CONDITIONS PARTICULIÈRES de CONSERVATION

A conserver à l'abri de la lumière.

AMM 340 571.4 (1996, révisée 1998).
PRIX : 29,90 F (30 capsules).
Remb Séc soc à 35 %. Collect.

Laboratoire SCIENCEC
1, rue Edmond-Guillot. 75015 Paris
Tél : 01 40 65 95 99

★ **TOCOMINE®**
alpha-tocophérol

FORMES et PRÉSENTATIONS
Comprimé à croquer ou à sucer (blanc) : Boîte de 40.

COMPOSITION

| | p cp | p boîte |
|--------------------------------|--------|---------|
| Alpha-tocophérol (DCF) acétate | 100 mg | 4 g |

Excipients : gel de silice, silice colloïdale anhydre, acide silicique, arôme framboise, stéarate de magnésium, dextrate, gélatine.
* mélange adsorbé d'acétate d'alpha-tocophérol à 50 %.

INDICATIONS

Traitement de la carence en vitamine E.
POSOLOGIE et MODE D'ADMINISTRATION
La posologie usuelle est de 1 à 3 comprimés par jour. Cette posologie peut être augmentée jusqu'à 5 comprimés par jour si nécessaire.
Coût du traitement journalier : 0,44 à 1,31 F.

PHARMACODYNAMIE

Vitamine (A : appareil digestif et métabolisme).
Apport en vitamine E.

AMM 337 514.3 (1994).
PRIX : 17,50 F (40 comprimés).
Remb Séc soc à 35 %.

PARKE-DAVIS Division Eurorga
10, av de l'Arche. 92419 Courbevoie cedex
Tél : 01 41 99 30 00
Information produits : Tél : 01 41 99 34 15

★ **TOCOPHAN®**
alpha-tocophérol

FORMES et PRÉSENTATIONS
Gélule à 500 mg : Tube (PVC) de 30.

COMPOSITION

| | p gélule | p tube |
|--------------------------------|----------|--------|
| Alpha-tocophérol (DCF) acétate | 500 mg | 15 g |

Excipient : huile de maïs. Enveloppe de la gélule : gélatine. Calibrage : n° 0.

INDICATIONS

Proposé comme adjuvant du régime diététique, chez les sujets atteints d'hyperlipoprotéinémie et ne justifiant pas un traitement hypolipidémiant.

POSOLOGIE et MODE D'ADMINISTRATION

Une gélule par jour le matin au petit déjeuner.
Coût du traitement journalier : 1,11 F.
Les gélules sont à avaler, sans croquer, avec un verre d'eau.

PHARMACODYNAMIE

Vitamines (A : voies digestives et métabolisme).

Chez l'homme :
Propriétés habituelles de la vitamine E.
Lors d'essais contrôlés en double insu chez le sujet hypercholestérolémique, on a observé sous acétate d'alpha-tocophérol une modification favorable de la répartition des constituants lipoprotéiniques du sérum, notamment une augmentation du HDL-cholestérol et des apolipoprotéines A, et une baisse des apolipoprotéines B.

PHARMACOCINÉTIQUE

Absorption intestinale de l'ordre de 50 % à ces doses thérapeutiques. La vitamine E pénètre dans la circulation sanguine par l'intermédiaire du système lymphatique. Dans le sang, elle se retrouve presque totalement liée aux bêta-lipoprotéines.

La vitamine E est distribuée dans tous les tissus, elle passe difficilement la barrière placentaire (1/5). Des métabolites de structure quinonique (très semblable au coenzyme Q) ont été retrouvés dans les tissus. 70 % de la dose sont éliminés par voie hépatique, le reste étant transformé principalement en glycuronide et excrété par voie rénale.

CONDITIONS PARTICULIÈRES de CONSERVATION

Conserver à l'abri de la lumière et de l'humidité.

AMM 335 829.7 (1992).
PRIX : 33,50 F (30 gélules).
Remb Séc soc à 35 %. Collect.

Laboratoires ARKOPHARMA
BP 28. 06511 Carros cedex. Tél : 04 93 29 11 28

★ **TOFRANIL® 10 mg et 25 mg**
comprimé
imipramine

FORMES et PRÉSENTATIONS
Comprimé enrobé à 25 mg (brun-rouge) : Boîte de 100, sous plaquettes thermoformées de 10.
Comprimé enrobé à 10 mg (brun-rouge) : Boîte de 60, sous plaquettes thermoformées de 10.

COMPOSITION

| | p cp | p boîte |
|-------------------------------|-------|---------|
| Tofranil 25 mg : | | |
| Imipramine (DCI) chlorhydrate | 25 mg | 2,5 g |
| Tofranil 10 mg : | | |
| Imipramine (DCI) chlorhydrate | 10 mg | 0,6 g |

Excipients (communs) : Noyau : silice colloïdale purifiée, glycérol, lactose, stéarate de magnésium, amidon de maïs, acide stéarique, talc.