

PSYCHIATRIE

PSYCHIATRY & PSYCHOBIOLOGY

PSYCHOBIOLOGIE

VOL. 3/No. 4

1988

ISSN 0767-399
SCSPED II (3) 213-296
PSYPEK (3) (4)

Epidémiologie de la dépression: données récentes. II – Epidémiologie analytique et épidémiologie d'évaluation G. Bertschy, S. Vandiel et R. Volmat (Besançon, France)	213
Consommation de drogues, santé et demande d'aide parmi les adolescents: approche longitudinale M. Choquet, S. Ledoux et H. Menke (Villejuif, France)	227
La clinique polydimensionnelle de l'humeur dépressive. Nouvelle version de l'échelle EHD R. Jouvent, C. Vindreau, M. Montreuil, C. Bungener et D. Widlöcher (Paris et Villejuif, France)	245
Construction et étude préliminaire de validation d'une échelle originale d'évaluation de l'anxiété chez le psychotique: la «PAS» (Psychotic Anxiety Scale) O. Blin, Y. Lecrubier, J.M. Azorin, A. Souche et J. Fondarai (Marseille et Paris, France)	255
Personality, bioelectric profile and platelet monoamine oxidase activity in psychophysiological disorders: headaches, insomnia and loss of consciousness due to neurocirculatory dystonia J. M. Arqué Bertran and R. Torrubia Beltri (Barcelona, Spain)	263
Le système AMDP: les échelles d'évaluation et les sous-échelles R. von Frenckell (Liège, Belgique)	269
Le bâillement H.J. Aubin et L. Garma (Paris, France)	275
Revue de la littérature	287
Agenda	290
Recommandations aux auteurs	295
Instructions to authors	296

Cité dans: Biological Abstracts; CNRS/Pascal; Excerpta Medica; Psychological Abstracts



ELSEVIER

PSYCHIATRIE & PSYCHOBIOLOGIE

PSYCHIATRY & PSYCHOBIOLOGY

OBJECTIFS

L'objectif de *Psychiatrie & Psychobiologie* est de publier les résultats de travaux originaux dans les domaines qui intéressent, à l'heure actuelle, la Psychiatrie tels que: psychopathologie, nosographie, chimiothérapie, psychothérapie, méthodologie des essais cliniques, perturbations biologiques et pathologie mentale, psychophysiology, neuropsychologie, comportement animal.

Cet objectif large mais centré sur la publication d'articles originaux est destiné à:

1) faciliter la circulation des idées et des travaux au sein des pays Européens,

2) permettre une meilleure connaissance mutuelle des évolutions survenant dans la communauté psychiatrique internationale.

Les communications brèves seront publiées dans des délais rapides afin de rendre le plus actuel possible les informations présentées dans cette revue.

AIMS AND SCOPE

Psychiatry & Psychobiology presents the results of original research relative to those domains which are presently of interest to psychiatry: psychopathology, nosography, chemotherapy, psychotherapy, clinical methodology, biological disorders and mental pathology, psychophysiology, neuropsychology, as well as animal behavior.

This large scope, emphasizing, nevertheless, the publication of original articles, is meant to:

1) encourage the exchange of ideas and research within Europe,

2) enable, within the international psychiatric community, an improved level of scientific communication.

Short communications will be published rapidly in order to keep informations in this journal up-to-date.

Rédacteurs en chef

P. BOYER, Paris/Sainte-Anne

J.D. GUELF, Paris/Sainte-Anne

Y. LECRUBIER, Paris/Salpêtrière

Rédacteurs associés

Psychopathologie

J. ADES, Paris/Colombes

H.S. AKISKAL, Memphis, TN

J. DALERY, Lyon

R. KLEIN-GITTELMAN, New York

H. KATSCHNIG, Vienne

R. LEVY, Londres

H.G. POPE, Belmont, MA

W. REIN, Tübingen

Diagnostic et classification

N. MOMBOUR, Munich

C.B. PULL, Luxembourg

N. SARTORIUS, Genève

R.L. SPITZER, New York

Psychobiologie

M. ACKENHEIL, Munich

P. BAUMANN, Lausanne

J.-P. BOULENGER, Caen

D. KEMALI, Naples

P. LEMOINE, Lyon/Bron

Psychothérapie

A. BRACONNIER, Paris

S. CONSOLI, Paris

P. JEAMMET, Paris

C. PERRIS, Úmea

I. MARKS, Londres

Chimiothérapie

G. CASSANO, Pise

J.A. COSTA E SILVA, Rio de Janeiro

D. GINESTET, Paris/Villejuif

G. SEDVALL, Stockholm

R. TAKAHASHI, Tokyo

A. VILLENEUVE, Beaufort/Québec

Psychopharmacologie clinique

J.M. DANION, Strasbourg

S.Z. LANGER, Paris

A.J. PUECH, Paris

T.W. ROBBINS, Cambridge, U.K.

Comportement animal et pharmacologie

J. COSTENTIN, Rouen

Ph. SOUBRIE, Montpellier

Neuropsychologie

M. de BONIS, Paris/Kremlin-Bicêtre

J.A. GRAY, Londres

Epidémiologie

et Analyse des données

J. FERMANIAN, Paris

R. von FRENCKELL, Liège

J. LELLOUCH, Paris/Villejuif

J.P. LÉPINE, Paris

F. ROULLON, Paris/Colombes

Comité Scientifique

N.C. ANDREASEN, Iowa City, IO

M. ASBERG, Stockholm

J.L. AYUSO, Madrid

T.A. BAN, Nashville, TN

P. BERNER, Vienne

D. BOBON, Liège

M. BOURGEOIS, Bordeaux

M. CASAS, Barcelone

J. COTTRAUX, Lyon

R. DANTZER, Bordeaux

H. DUFOUR, Marseille

A. FELINE, Paris/Kremlin-Bicêtre

J. GLOWINSKI, Paris

C. KORDON, Paris

S. LEBOVICI, Paris

M. LE MOAL, Bordeaux

T. LEMPERIERE, Paris/Colombes

H. LOO, Paris

J.J. LOPEZ IBOR, Madrid

J. MENDEWICZ, Bruxelles

J. PELLET, Saint-Etienne

P. PICHOT, Paris

D. SCHALLING, Stockholm

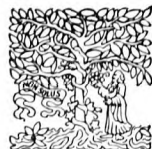
J.C. SCHWARTZ, Paris

P. SIMON, Paris

L. SINGER, Strasbourg

D. WIDLOCHER, Paris

E. ZARIFIAN, Caen



EDITIONS SCIENTIFIQUES ELSEVIER

29, rue Buffon, F-75005 Paris

Tél.: (1) 47.07.11.22 — Télex: 202400 F

ABONNEMENTS/SUBSCRIPTIONS 1988 (Vol. 3)

Un an/annual subscription; 6 numéros/6 issues: FF 390 (France uniquement), US\$ 72 (other countries).

Adresser le paiement à l'ordre de/Address payment to: Editions Scientifiques Elsevier.

Banque/Bank: Société Générale, Agence U, Croix-Rouge, 6 rue de Sèvres, F-75006, Paris.

Numéro de compte/Account number: 30003/03190/0020097158.

— Les abonnements sont mis en service dans un délai de 4 semaines après réception du paiement. Ils partent du premier numéro de l'année/Subscriptions begin 4 weeks after receipt of payment and start with the first issue of the calendar year.

— Numéros de l'année et volumes antérieurs doivent être commandés à l'éditeur/Back issues and volumes should be ordered from the publisher.

— Les réclamations pour les numéros non reçus doivent parvenir dans un délai maximal de 3 mois après la parution/Claims for missing issues should be made within three months of publication.

— Les revues sont expédiées par avion, sans supplément, dans les pays suivants: D.O.M.-T.O.M., Bénin, Burkina-Faso, Cameroun, Comores, Congo, Côte-d'Ivoire, Djibouti, Gabon, Guinée, Madagascar, Mali, Mauritanie, Niger, République Centrafricaine, Sénégal, Tchad, Togo, Tunisie/Journals are sent by SAL air delivery (Surface Airlifted Mail) to the following countries: South Africa, Argentina, Australia, Brazil, Canada, PR China, Hong Kong, India, Israel, Japan, South Korea, Malaysia, Mexico, Pakistan, Singapore, Taiwan, Thailand, USA, New Zealand.

Tarifs aériens pour d'autres pays sur demande/Air mail rates for other countries are available upon request.

PUBLICITE/ADVERTISING: Hélène DANILOFF, 33, rue du Clos-Baron, 78112 Fourqueux. Tél.: (1) 34.51.34.32 — 39.73.79.25.

© 1988 Editions Scientifiques Elsevier, Paris

Tous droits de traduction, d'adaptation et de reproduction par tous procédés réservés pour tous pays.

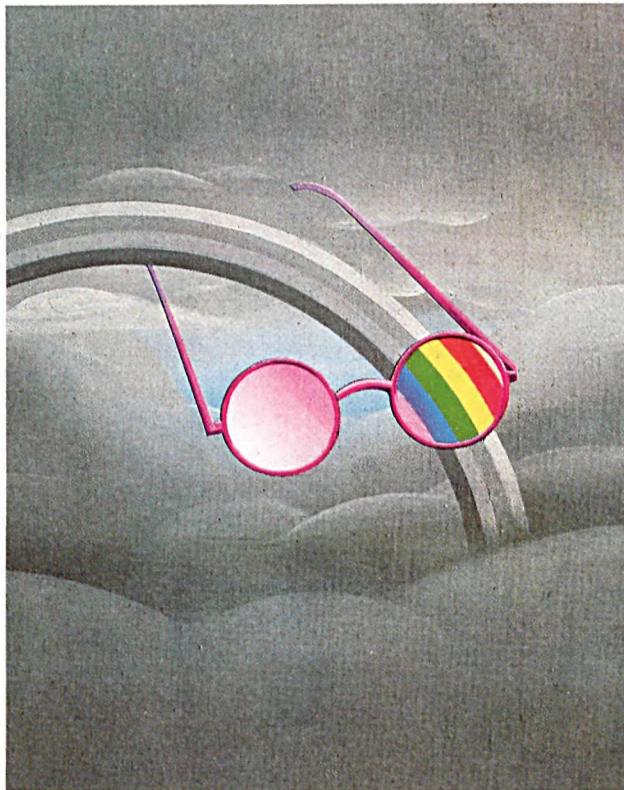
La loi du 11 mars 1957, n'autorisant aux termes des alinéas 2 et 3 de l'article 41, d'une part, que les copies ou reproductions strictement réservées à l'usage privé du copiste et non destinées à une utilisation collective et, d'autre part, que les analyses et courtes citations dans un but d'exemple et d'illustration, « toute représentation ou reproduction intégrale ou partielle, faite sans le consentement de l'auteur ou de ses ayants droit ou ayants cause, est illicite » (alinéa 1^{er} de l'article 40).

Cette représentation ou reproduction, par quelque procédé que ce soit, constituerait donc une contrefaçon sanctionnée par les articles 425 et suivants du Code pénal.

Imprimé en France par l'Imprimerie Saint-Paul, 55000 Bar-le-Duc
Dépôt légal: octobre 1988. N° 7-88-702

Le directeur de la publication: Alain Devanlay
Commission paritaire: 68321
Périodicité: 6 numéros/an

Sédation-Anxiolyse



2 prises
par jour

tercian[®]

CYAMEMAZINE

Posologie : Suivant les symptômes, de 10 mg à 600 mg*. CTJ : 0,34 F à 19,02 F. **Propriétés** : Neuroleptique (phénothiazine). Actions anxiolytique et sédative. Action cataleptisante. Action sur les comportements stéréotypés induits par l'apomorphine et l'amphétamine. **Indications** : Etats anxieux au cours des évolutions névrotiques graves et psychotiques. Etats d'agressivité chez l'adulte et chez l'enfant. Association avec un antidépresseur dans les dépressions graves. **Contre-indications** : Risque de glaucome par fermeture de l'angle. Risque de rétention urinaire lié à des troubles uréthro-prostatiques. **Mise en garde** : Syndrome malin : en cas d'hyperthermie, il est impératif de suspendre le Tercian. Cette hyperthermie peut, en effet, être l'un des éléments du syndrome malin (pâleur, hyperthermie, troubles végétatifs) qui a été décrit avec les neuroleptiques. **Précautions d'emploi** : Chez l'enfant au-dessous de 12 ans la posologie sera modulée en fonction de l'âge. Prudence chez les sujets âgés, dans les affections cardio-vasculaires graves, dans les insuffisances rénales et/ou hépatiques. Surveillance chez les épileptiques. Prudence chez les parkinsoniens. S'abstenir de boissons alcoolisées pendant le traitement. Eviter l'exposition au soleil. Grossesse.

Allaitement. Vigilance et conduite : Ce médicament peut affaiblir les facultés mentales et/ou physiques nécessaires à l'exécution de certaines tâches potentiellement dangereuses, telles que la manipulation d'appareils, la conduite d'un véhicule à moteur. **Interactions médicamenteuses** : Associations déconseillées : Alcool. Lévodopa. Guanéthidine et apparentés. Associations à prendre en compte : Antihypertenseurs. Autres déprimeurs du système nerveux central. Atropine et autres substances atropiniques. **Effets indésirables** : Neurologiques : sédation ou somnolence : dyskinésies : dyskinésies précoces (torticollis spasmodiques, crises oculogyres, trismus...) cédant à l'administration d'un antiparkinsonien anticholinergique : syndrome extrapyramidal cédant partiellement aux antiparkinsoniens anticholinergiques ; dyskinésies tardives qui pourraient être observées comme avec tous les neuroleptiques, au cours de cures prolongées : les antiparkinsoniens anticholinergiques sont sans action ou peuvent provoquer une aggravation. Végétatifs : hypotension orthostatique ; effets atropiniques à type de sécheresse de la bouche, constipation, troubles de l'accommodation, rétention urinaire. Endocriniens et métaboliques : impuissance,


frigidité ; aménorrhée, galactorrhée, gynécomastie, hyperprolactinémie ; prise de poids pouvant être importante. Divers : possibilité de photosensibilisation. **Surdosage** : Coma avec, parfois, hypothermie et hypotension modérée. Rarement troubles du tonus, plutôt à type d'hypotonie que de syndrome parkinsonien. Traitement symptomatique en milieu spécialisé. *Pour informations complémentaires se reporter au Dictionnaire Vidal. **Formes et présentations** : Cyamémazine (D.C.I.). **Tercian gouttes** : solution buvable. Flacon de 30 ml dosé à 4 %. 1 goutte = 1 mg (1200 mg par fl.). Prix : 40,00 F + 0,45. AMM. 313.032.9 - **Tercian 25 mg** : Boîte de 30 comprimés oblongs sécables dosés à 25 mg. Prix : 29,10 F + 0,45. AMM. 329.638.9 - **Tercian 100 mg** : Boîte de 25 comprimés sécables. Prix : 78,80 F + 0,45. AMM. 319.199.2 - **Tercian injectable** : Boîte de 5 ampoules injectables de 5 ml dosées à 50 mg voie i.m. Prix : 21,10 F + 0,45. AMM. 316.233.5. Tableau A - S.S. 70 % - Coll.

NOUVELLE FORME GALÉNIQUE
Tercian[®] 25 mg
comprimés sécables

 **THERAPLIX**

46-52, rue Albert - 75640 PARIS cedex 13

GRUPE RHÔNE-POULENC



*Se retrouver trait pour trait...
...Ludiomil.*

Propriétés pharmacologiques: antidépresseur; anticholinergique central et périphérique; possède également des propriétés anxiolytiques.

Indications: états dépressifs, endogènes, névrotiques, réactionnels; chez l'enfant, dysthymie avec ou sans troubles du sommeil, troubles du comportement.

Contre-indications: association aux IMAO (il faut respecter un intervalle d'au moins 15 jours entre un traitement par IMAO et un traitement par LUDIOMIL); glaucome par fermeture de l'angle, adénome prostatique.

Précautions d'emploi: une surveillance médicale est nécessaire, en début de traitement, tant au point de vue psychique que somatique; les patients avec tendance suicidaire seront tout particulièrement surveillés. Ce médicament est à manier avec prudence en cas de conduite automobile ou d'utilisation de machines. La consommation d'alcool est fortement déconseillée. Employer avec prudence, chez les malades hypotendus, présentant des antécédents cardiaques, chez les épileptiques pour lesquels il peut

être utile de renforcer la thérapeutique anticomitiale, chez la femme enceinte et en période d'allaitement.

Interactions médicamenteuses: potentialisation possible des effets des autres substances anticholinergiques, des barbituriques, de l'alcool; diminution de l'effet de certains antihypertenseurs (guanéthidine).

Effets indésirables: liés aux effets anticholinergiques centraux et périphériques du produit: on peut observer dans de rares cas, des vertiges, de la fatigue en début de traitement, des troubles visuels, sécheresse de la bouche, baisse tensionnelle, exanthèmes, quelquefois prises de poids, convulsions (rares). Les antidépresseurs peuvent également entraîner des incidents liés à la nature même de la maladie traitée: levée d'inhibition avec tendance suicidaire, inversion trop rapide de l'humeur, délire chez les psychotiques.

Posologie et mode d'emploi: adultes, dépressions sévères: 150 mg par jour en moyenne, soit 2 comprimés LUDIOMIL de 75 mg. Coût/24 h: 5,17 F; dépressions d'intensité moyenne ou légère: 75 mg par jour en moyenne, soit 1 comprimé de LUDIOMIL 75 mg, soit 75 gouttes, à prendre en une prise unique au repas du soir. Coût/24 h: 2,59 F **enfants à partir de 5 ans:** 1 à 3 mg, soit 1 à 3 gouttes, par kg de poids et par jour.

Présentations et prix: ampoules injectables à 25 mg, boîte de 5. A.M.M. 3170978. Prix: 17,10 F + SHP. Mis sur le marché en 1975. **Comprimés à 25 mg**, boîte de 50. A.M.M. 3140232. Prix: 39,60 F + SHP. Mis sur le marché en 1975. **Comprimés à 75 mg**, boîte de 28. A.M.M. 3222913. Prix: 72,40 F + SHP. Mis sur le marché en 1978. **Gouttes à 2 p.100**, flacon de 60 ml. A.M.M. 3255918. Prix: 32,10 F + SHP. Mis sur le marché en 1983. Tableau A. Remb. Sec. Soc. 70% Admis aux Collectivités Publiques A.P.

Département CIBA. Laboratoires CIBA-GEIGY: 2 et 4, rue Lionel-Terray, 92506 Rueil-Malmaison - Tél.: 47490202.

® **LUDIOMIL 75**
maprotiline

ANTIDÉPRESSEUR

FLUANXOL

(flupentixol)

Une gamme
neuroleptique
polyvalente

GERMINAL
SAMP. 10

PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES : Neuroleptique incisif, famille des thioxanthènes. **SORT**
EDICAMENT : - **FLUANXOL solution buvable :** • concentration sérique maximum
entre 3 et 8 heures après l'injection. • temps de 1/2 vie sérique de 24 heures environ
dulte. - **FLUANXOL retard 2 % et 10 % :** • concentration sérique maximum atteinte
à 11^e et 17^e jours après l'injection. - Commun aux deux formes : • le flupentixol est dégradé
oxydation et désalkylation. • l'excrétion biliaire importante traduit une circulation entéro-
hépatique intense. • l'élimination fécale est cinq fois plus importante que l'élimination urinaire.
INDICATIONS : - **FLUANXOL solution buvable à 4 %** (flupentixol dichlorhydrate) flacon
gouttes de 10 ml. - **FLUANXOL retard 2 %** (flupentixol décanoate) (20 mg/ml). Soluté
I.M. à action prolongée. Boîte de 4 ampoules de 1 ml. - **FLUANXOL retard 10 %** (flupentixol
100 mg/ml). Soluté injectable I.M. à action prolongée. Boîte de 1 ampoule de 1 ml.
CONTRAINDICATIONS : • Syndromes psychotiques aigus ou chroniques. **CONTRE-INDICATIONS :** • Risque de glau-
come à fermeture de l'angle. • Risque de rétention urinaire liée à des troubles uréthro-prostatiques.
PRÉCAUTIONS : 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 élément du syndrome malin (pâleur, hyperthermie, troubles végétatifs) décrit avec les
syndromes malins. **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
en raison du risque 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
à l'hypotension. • Dans les affections cardio-vasculaires graves, en raison des modifications
hémodynamiques, en particulier l'hypotension. • Dans les insuffisances rénale et hépatique, en raison
de la possibilité de surdosage. **GROSSESSE :** Bien qu'aucun effet tératogène n'ait été mis en évidence
chez l'animal, le FLUANXOL est contre-indiqué pendant toute la grossesse.

avec prudence et sous surveillance stricte chez la femme enceinte. **UTILI-**
SATION DE LA FORME INJECTABLE RETARD : Avant d'instituer un traitement par
FLUANXOL retard, il est utile de tester la sensibilité du patient avec
le **FLUANXOL solution buvable**. **MODE D'EMPLOI ET POSOLOGIE :**
- **FLUANXOL solution buvable :** Posologie strictement individuelle, en
fonction du tableau clinique : • effet antipsychotique et désinhibiteur : 20 à
80 mg/jour en une ou deux prises. • effet antidépressif et anti-hallucino-
gène : 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 relais
du 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 antidépressif
et anti-hallucino- : de 80 à 300 mg toutes les 2 à 3 semaines. **CHEZ**
LES SUJETS AGÉS, LES EPILEPTIQUES : posologie réduite à la moitié ou au quart
de la posologie mentionnée ci-dessus. **SURDOSAGE :** • Syndrome parkinsonien
gravisime, coma. • Traitement symptomatique en milieu spécialisé. **TABLEAU A.**
FLUANXOL solution buvable mis sur le marché en 1975. A.M.M. : 316.555.2.
FLUANXOL retard 2 % : A.M.M. 318.096.5 Amp. 1 ml. Mis sur le marché en 1976.
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 %. Collect.

Laboratoires CLIN MIDY

20, rue des Fosses St-Jacques
75240 PARIS CEDEX 05



sanofi
CLIN MIDY

2000

SOLIAN

amisulpride
Comprimés à 200 mg

NEUROLEPTIQUE RAPIDE ET MANIABLE

PROPRIÉTÉS : Neuroleptique caractérisé par sa rapidité d'action, antiproductif ou antidéficitaire selon la dose utilisée — **SORT DU MÉDICAMENT** : Se reporter au Vidal — **INDICATIONS** : Traitement des psychoses — États productifs : schizophrénies paranoïdes et productives, psychoses délirantes aiguës — États déficitaires des schizophrénies, des évolutions psychotiques résiduelles, des états d'inhibition avec ralentissement — **POSOLOGIE** : États déficitaires : 1 à 5 comprimés à 50 mg par jour (coul. j. : 2,73 à 13,65 F) — États productifs : 3 à 6 comprimés à 200 mg par jour. Éventuellement, traitement d'attaque : 400 mg I.M. par jour — **MISE EN GARDE** : Suspendre le traitement en cas d'hyperthermie, surtout s'il est utilisé à forte dose, cette hyperthermie peut être l'un des éléments du syndrome malin des neuroleptiques — **EFFETS INDÉSIRABLES** : Sédation ou somnolence (à forte dose), dyskinesies précoces (torticollis spasmodique, crises oculogyres, trismus) cédant à un antiparkinsonien anticholinergique; syndrome extrapyramidal cédant partiellement aux antiparkinsoniens anticholinergiques; dyskinesies tardives qui pourraient être observées comme avec tous les neuroleptiques au cours de cures prolongées; hypotension modérée (à forte dose), impuissance, frigidité, aménorrhée, galactorrhée, gynécomastie, hyperprolactinémie, prise de poids — **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI** : Déconseiller l'absorption d'alcool pendant le traitement. Réduire la posologie et prescrire des cures discontinues chez l'insuffisant rénal grave. Renforcer la surveillance chez les épileptiques et les sujets suspects d'être porteurs d'un phéochromocytome. Prudence chez le sujet âgé, le parkinsonien, la femme enceinte (par prudence, ne pas utiliser au cours du premier trimestre de grossesse) — **VIGILANCE ET CONDUITE** : Risque de somnolence — **INTERACTIONS** : Potentialisation possible des hypotenseurs, des antihypertenseurs et des dépresseurs du système nerveux central. Association à la lévodopa déconseillée — **SURDOSAGE** : Syndrome parkinsonien gravissime, coma; traitement symptomatique — **PRÉSENTATIONS** : Comprimés dosés à 50 mg d'amisulpride — boîte de 30 — A.M.M. 328 445.2 — Comprimés dosés à 200 mg — boîte de 20 — A.M.M. 328 444.6 — Solution injectable : boîte de 6 ampoules de 2 ml dosées à 100 mg — A.M.M. 328 446.9 — **TABLEAU A** — Comprimés à 200 mg. Solution injectable, agréés aux Collectivités — Non disponibles en pharmacie d'officine — **PRIX PUBLIC** : Comprimés à 50 mg : 81.80 F + S.H.P. — Remboursé par la Sécurité Sociale à 70 %. Agréé aux Collectivités.

