

Atryline® 25 et 50 mg

Amitriptyline

Forme et présentation :

Comprimé enrobé dosé à 25 et 50 mg, étui de 60 et 30 comprimés.

Composition :

- **Principe actif :** Amitriptyline sous forme chlorhydrate. Comprimés à 25 et 50 mg.

- **Excipients :** Lactose, amidon de maïs, povidone K 30, stéarate de magnésium, carboxyméthylamidon sodique, talc, silice, avicel.

- **Excipient à effet notoire :** Lactose.

Classe pharmaco-thérapeutique : Antidépresseur imipraminique (N : système nerveux).

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un antidépresseur indiqué dans :

- Etats dépressifs d'intensité légère modérée ou majeure caractérisés y compris les épisodes sévères chez les patients hospitalisés.

- Douleurs neuropathiques périphériques de l'adulte.

- Comprimés à 25 mg : Enurésie nocturne chez l'enfant dans le cas où toute pathologie organique a été exclue

Contre-indications :

- Hypersensibilité à l'amitriptyline.

- Risque connu de glaucome avec fermeture d'angle.

- Difficulté urinaire d'origine uretro- prostatique.

- Infarctus du myocarde récent.

- Traitement par un IMAO non sélectif (iproniazide, nialamide) ou par le sultopride.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

- maladie cardiaque.

- crises convulsives, épilepsie.

- Risque de syndrome de sevrage donc, réduire progressivement les doses.

- Maladie rénale ou hépatique.

L'absorption de l'alcool est fortement déconseillée pendant la durée du traitement.

Conduite / Utilisation de machines : ce médicament peut affaiblir les facultés mentales et physiques nécessaires à l'exécution de certaines tâches dangereuses telles que la manipulation d'appareils ou la conduite de véhicules à moteur

Grossesse et allaitement :

Grossesse : Ce médicament ne doit être donné à la femme enceinte qu'en cas de besoin.

Si possible, il est souhaitable de diminuer la posologie en fin de grossesse en raison des effets atropiniques de cet antidépresseur.

Allaitement : Le passage dans le lait maternel de l'amitriptyline est très faible, néanmoins, par mesure de précaution, l'allaitement est à éviter pendant la durée du traitement.

Interactions médicamenteuses :

Ce médicament ne doit pas être pris en même temps que :

- Certains médicaments antidépresseurs (iproniazide, nialamide) ou le sultopride.

- IMAO sélectif A (moclobémide, toloxatone).

- Certains médicaments agissant sur le système cardiovasculaire : clonidine, adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable.

- Anticonvulsivants, carbamazépine : Abaissement du seuil épiléptogène

- Risque de syndrome serotoninergique avec les ISRS

- Thioridazine, atropine et autres substances atropiniques

- Autres dépresseurs du système nerveux central

- Baclofène, guanéthidine

Signalez tout autre traitement à votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie et mode d'emploi :

Se conformer strictement à la prescription du médecin traitant.

Une seule prise journalière pendant ou à distance des repas, peut être donnée le soir pour faciliter le sommeil. Ne jamais arrêter le traitement sans avis médical.

En cas de surdosage, prévenir rapidement le médecin.

Effets indésirables :

- Sécheresse de la bouche.

- Constipation, impuissance

- Hypotension orthostatique, troubles du rythme

- Réaction allergique au niveau de la peau, prise de poids

- Difficultés pour uriner.

- Augmentation du volume des seins, galactorrhée.

- Somnolence, sédation

- Hépatite cytolytique ou cholestatique exceptionnelle

Surdosage :

En cas de surdosage on observe des manifestations cardiovasculaires sévères

Il y a lieu dans ce cas de faire hospitaliser immédiatement le malade et de faire évacuer le produit ingéré

La prise en charge doit comporter un traitement symptomatique et une surveillance des fonctions vitales notamment cardiaque et respiratoire pendant au moins 5 jours

Conservation :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation.

A conserver à l'abri de l'humidité et à température inférieure à 25°C

Date de révision de la notice : Avril 2010

D. E. Atryline 25 mg : 065/16A 001/04/13

D. E. Atryline 50 mg : 065/16A 002/04/14

Liste I

Ne jamais laisser un médicament à la portée des enfants

Fabricant et détenteur de la D.E :

Sarl Genericlub. Zone industrielle de Rouiba, voie C, BP 73 Rouiba, Alger, Algérie

