

# Trazodone

TRITTICO®

## Conditions de prescription et de délivrance

Médicament en Accès Compassionnel (AAC)

Médicament disponible uniquement dans les pharmacies hospitalières, rétrocédable.

Prescription réservée aux neurologues, aux psychiatres et aux gériatres.

*Médicament nécessitant une surveillance particulière pendant le traitement*

## Mécanisme d'action

Inhibiteur de la recapture de la sérotonine et antagoniste des récepteurs 5-HT2

## Présentation et caractéristiques

Classe pharmacothérapeutique : Psychoanaleptiques ; autres antidépresseurs

### Présentations :

- Comprimé filmé sécable de 50mg ou 100mg (boîtes de 30 ou 100 comprimés)
- Forme retard, comprimé filmé sécable de 150mg (boîte de 60 comprimés)

*Excipients : Lactose monohydrate, hydrogénophosphate de calcium, amidon de maïs, povidone, carboxyméthylamidon sodique, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, éthylcellulose, huile de ricin, cire de carnauba, talc.*

*+ colorant jaune orangé (E110) pour le comprimé à 50mg*

### Caractéristiques :

- Ce médicament doit être conservé entre 15 et 25°C.

## Indications

### Troubles dépressifs avec ou sans anxiété de l'adulte :

- Dépression sévère
- Episode dépressif sévère sans symptômes psychotiques
- Troubles du comportement liés à des troubles cognitifs
- Troubles du sommeil dans la maladie d'Alzheimer
- Troubles de l'endormissement et du maintien du sommeil (insomnie)
- Trouble affectif bipolaire, épisode actuel de dépression sévère sans symptômes psychotiques
- Affection dégénérative du système nerveux, sans précision

## Posologie et mode d'administration

<u>Dose initiale</u> : 75 à 150 mg/j
<u>Poursuite</u> : augmentation possible jusqu'à 300 mg/j
<u>Patients hospitalisés</u> : augmentation possible jusqu'à 600 mg/j en prises fractionnées
Gériatrie et patients affaiblis :
Dose initiale : 100 mg/j avec augmentation possible, sans dépasser 300 mg/j

► Administration en plusieurs prises après les repas ou en dose unique le soir au coucher, pour les posologies jusqu'à 300mg/j

► Durée du traitement : au long cours

► Comprimés sécables

## Interactions médicamenteuses

- Médicaments inhibiteurs puissants du CYP 3A4 : l'érythromycine, l'itraconazole, le kétoconazole, le ritonavir → augmentation des concentrations plasmatiques de Trazodone
- Carbamazépine : risque de diminution des concentrations plasmatiques de Trazodone
- Substrats de la BCRP : rosuvastatine
- Administration concomitante avec des antidépresseurs ou neuroleptiques : risque de syndrome sérotoninergique ou syndrome malin des neuroleptiques
- Phénothiazines : risque d'hypotensions orthostatiques sévères
- Administration concomitante avec de l'alcool : renforce les effets sédatifs
- Médicaments allongeant l'intervalle QT

## Principaux effets indésirables

- Sécheresse buccale
- Somnolence
- Douleurs dans les membres, douleurs dorsales, myalgie, arthralgie

## Contre-indications

- Hypersensibilité au principe actif ou aux excipients
- Intoxication à l'alcool ou avec des hypnotiques
- Infarctus du myocarde aigu
- Galactosémie congénitale, syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou déficit en lactase

## Précautions d'emploi


- Aggravation des pensées suicidaires
- Trazodone 50 mg : Hypersensibilité aux colorants azoïques ou aux inhibiteurs des prostaglandines





► **Grossesse** : administration du traitement déconseillé durant la grossesse sauf s'il est indispensable


► **Allaitement** : Trittico ne devrait pas être pris pendant l'allaitement. Si un traitement s'avère nécessaire, il conviendra de stopper l'allaitement.


## Conseils à donner aux patients


 Informer le patient de contacter son médecin en cas d'apparition d'effet indésirable grave (tachycardie, hypotension, troubles de la vigilance)

 Rappeler au patient de signaler son traitement par Trittico® à tout professionnel de santé (médecin, pharmacien, dentiste, infirmière, sage-femme, ...).

 Toute décision de modification de dose ou arrêt du médicament doit être prise par le médecin. Rappeler au patient de ne jamais prendre l'initiative seul. Un arrêt brusque du traitement doit être évité. Il est suggéré de réduire graduellement la dose journalière, en fonction de la durée du traitement et de la dose administrée.

 Rappeler au patient de ne pas prendre un nouveau médicament, même disponible sans ordonnance ou à base de plantes sans l'accord du médecin ou le conseil d'un pharmacien.

 En cas de vomissements après la prise du médicament, le patient ne doit pas prendre une dose supplémentaire.

 En cas d'oubli d'une dose, la dose suivante doit être prise au moment habituel le lendemain. Le patient ne doit pas prendre de dose double pour compenser une dose oubliée.