

**INFORMATION THÉRAPEUTIQUE
MONOGRAPHIE DU PRODUIT**

Parsitan

Chlorhydrate d'éthopropazine

Antiparkinsonien

ERFA
Canada 2012 Inc.

8250 Décarie Blvd, suite 110
Montréal, QC
Canada, H4P 2P5

DATE DE PRÉPARATION:
26-Novembre-2002

DATE DE RÉVISION:

NUMÉRO DE CONTRÔLE: 081125

Parsitan®

Chlorhydrate d'éthopropazine

ERFA Canada 2012 Inc.

Antiparkinsonien

Indications: Traitement symptomatique des manifestations extrapyramidales d'origine médicamenteuse et de la maladie de Parkinson postencéphalitique, artériosclérotique ou idiopathique.

Contre-indications: Glaucome et hypersensibilité aux phénothiazines.

Précautions: Utiliser avec prudence chez les patients souffrant de troubles cardiaques, d'hypertrophie prostatique et d'obstruction pylorique.

Effets indésirables: Somnolence, étourdissements, lassitude, vision troublée, sécheresse de la bouche, paresthésie, céphalées. Très rarement, douleurs épigastriques, confusion et ataxie. Syndrome neuroleptique malin: Comme c'est le cas pour d'autres médicaments neuroleptiques, un groupe de symptômes rapporté sous le nom de syndrome neuroleptique malin (SNM) peut se produire. Les manifestations fondamentales du SNM sont l'hyperpyrexie, la rigidité musculaire, l'hébétéude mentale (y compris les signes catatoniques) et l'évidence d'instabilité du système nerveux autonome (pouls irrégulier ou pression sanguine irrégulière). Les signes additionnels peuvent comprendre l'élévation des CPK, de la myoglobulinurie (rhabdomyolyse) et de l'insuffisance rénale aiguë. Le SNM est potentiellement fatal et requiert un traitement symptomatique global et l'arrêt immédiat du traitement aux neuroleptiques.

Posologie: La posologie est essentiellement individuelle. Pour traiter les réactions extrapyramidales d'origine médicamenteuse, la dose de 100 mg, 2 fois/jour maîtrise habituellement bien les symptômes. Dans la maladie de Parkinson postencéphalitique, artériosclérotique ou idiopathique, commencer le traitement à la faible dose de 50 mg, 3 fois/jour et augmenter de 50 à 100 mg/jour, tous les 2 ou 3 jours, jusqu'à ce que l'effet optimal soit obtenu ou jusqu'à la limite de tolérance du sujet. La somnolence et les effets anticholinergiques qui peuvent apparaître au début du traitement cèdent généralement en quelques jours. La dose journalière efficace se situe habituellement entre 100 et 500 mg, mais peut atteindre, chez certains patients, 1 g ou plus/jour.

Présentation: Chaque comprimé blanc biconvexe, sans relief et avec un diamètre de 8mm, contient 50 mg d'éthopropazine base (sous forme de chlorhydrate). Ingrédients non médicinaux: anhydride acétique, cellulose, cire de carnauba, croscarmellose de sodium, dioxyde de silice colloïdal, oléate de sodium, oxyde de titane, phosphate dicalcique, phtalate de diéthyle, stéarate de magnésium et zéine. Sans tartrazine. Flacons de 100.