

## 7- LES DIFFERENTES CLASSES D'ANTIDEPRESSEURS :

	ANTIDEPRESSEURS SEROTONINERGIQUES OU INHIBITEURS DE LA RECAPTURE DE LA SEROTONINE	ANTIDEPRESSEURS IMIPRAMINIQUES TRICYCLIQUES	ANTIDEPRESSEURS INHIBITEURS DE LA MONOAMINE OXYDASE
MECANISME D'ACTION	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Augmentation de la concentration en sérotonine dans le cerveau grâce à l'inhibition de la recapture de la sérotonine.</li> <li>- Davantage de neurotransmetteurs restent dans la fente synaptique ce qui provoque une amélioration sur le plan thymique</li> <li>- Médicament de 1ère intention, pas de dépendance physique, pas de syndrome de sevrage (possible avec le Deroxat) mais arrêt progressif pour éviter l'effet rebond.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Blocage des pompes à recapture sérotoninergiques, noradrénergiques et dopaminergiques</li> <li>- Pas de dépendance physique, pas de syndrome de sevrage mais arrêt progressif pour éviter l'effet rebond</li> </ul>	<p><b><u>2 types d'IMAO :</u></b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <b>sélectifs</b>, inhibition unique de la monoamine oxydase de type A</li> <li>- <b>non sélectifs</b> ou classiques : agissent sur la monoamine A ou B</li> <li>- L'inhibition de la monoamine oxydase va permettre une augmentation des neurotransmetteurs au niveau des synapses et dont une amélioration thymique</li> <li>- Cette inhibition empêche l'enzyme de dégrader les neurotransmetteurs</li> <li>- Les IMAO sont peu prescrits car il existe beaucoup d'interactions médicamenteuses</li> <li>- Pas de dépendance physique, pas de syndrome de sevrage mais arrêt progressif pour éviter l'effet rebond</li> </ul>
PRINCIPALES MOLECULES	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Deroxat (<i>Paroxétine</i>)</li> <li>- Prozac (<i>Fluoxétine</i>)</li> <li>- Zoloft (<i>Sertraline</i>)</li> <li>- Floxyfral (<i>Fluvoxamine</i>)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Laroxyl (<i>Amitriptyline</i>)</li> <li>- Anafranil (<i>Clomipramime</i>)</li> <li>- Tofranil (<i>Imipramime</i>)</li> </ul>	<p><b>IMAO sélectifs :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Moclamine (<i>Moclobémide</i>)</li> <li>- Humoryl (<i>Toloxatone</i>)</li> </ul> <p><b>IMAO non sélectifs :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Marsilid (<i>Iproniazide</i>)</li> </ul>
INDICATIONS	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Épisode dépressif</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- TOC</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Épisode dépressif</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- TOC</li> <li>- Trouble panique</li> <li>- Troubles anxieux</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Episode dépressif</li> <li>- Attaque de panique</li> <li>- Enurésies, terreurs nocturnes chez les enfants</li> <li>- Douleurs rebelles, neurologiques ou cancéreuses</li> </ul>	
<p style="text-align: center;">SURVEILLANCES INFIRMIERES</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Levée d'inhibition</li> <li>- Virage maniaque</li> <li>- Risque suicidaire</li> <li>- Prise du traitement, efficacité</li> <li>- Apparition d'effets indésirables, intolérance, allergie</li> <li>- Surveillance du comportement, du sommeil, de l'alimentation (+/- mesures correctives)</li> <li>- Amélioration thymique, baisse de l'anxiété</li> <li>- Surveillance de la tolérance au traitement +/- prise de constantes, ECG, pesée</li> <li>- Surveillance résultats du dosage plasmatique de la molécule lors des bilans sanguins</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Levée d'inhibition</li> <li>- Virage maniaque</li> <li>- Risque suicidaire</li> <li>- Prise du traitement, efficacité</li> <li>- Apparition d'effets indésirables, intolérance, allergie</li> <li>- Surveillance du comportement, du sommeil, de l'alimentation (+/- mesures correctives)</li> <li>- Amélioration thymique, baisse de l'anxiété</li> <li>- Surveillance de la tolérance au traitement +/- prise de constantes, ECG, pesée</li> <li>- Surveillance résultats du dosage plasmatique de la molécule lors des bilans sanguins</li> <li>- Penser au RDV EEG si apparition de signes neurologiques pouvant laisser présager une épilepsie</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Levée d'inhibition</li> <li>- Virage maniaque</li> <li>- Risque suicidaire</li> <li>- Prise du traitement, efficacité</li> <li>- Apparition d'effets indésirables, intolérance, allergie</li> <li>- Surveillance du comportement, du sommeil (+/- mesures correctives)</li> <li>- Surveillance de l'alimentation ++ car il existe de multiples interactions avec les aliments !!! (pas d'alcool, de chocolat, d'abats, de saucisson, de fromage, de banane, de figes, d'avocat, de soja → Régime IMAO (surtout avec les IMAO non sélectifs)</li> <li>- Amélioration thymique, baisse de l'anxiété</li> <li>- Surveillance de la tolérance au traitement +/- prise de constantes, ECG, pesée</li> <li>- Surveillance résultats du dosage plasmatique de la molécule lors des bilans sanguins + pour les IMAO sélectifs : surveillance de la fonction rénale et hépatique</li> <li>- Penser au RDV EEG si apparition de signes neurologiques pouvant laisser présager une épilepsie à cause de l'abaissement du seuil épileptogène</li> </ul>

			- Arrêt du traitement 15 jours avant une anesthésie générale
<b>CONTRE-INDICATIONS</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Allergie et association avec des IMAO</li> <li>- A utiliser avec prudence lors des grossesses et allaitements</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Glaucome à angle fermé</li> <li>- Adénome prostatique</li> <li>- Infarctus du myocarde récent ou insuffisance cardiaque</li> <li>- Épilepsie</li> <li>- Association à des IMAO non sélectifs</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Allergies</li> <li>- Insuffisances rénales, hépatiques, respiratoires, cardiaques</li> <li>- Alcoolisme</li> <li>- Grossesse et allaitement</li> <li>- Epilepsie et hyper TA (contre indication relatives)</li> <li>- Syndrome délirant et maniaque</li> </ul>
<b>EFFETS SECONDAIRES</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Troubles digestifs, nausées, vomissements</li> <li>- Troubles sexuels</li> <li>- Eruption cutanée</li> <li>- Syndrome de sevrage si arrêt brutal du traitement pour le Deroxat</li> <li>- Tremblements</li> <li>- Céphalées</li> <li>- Nervosité</li> <li>- Insomnie</li> <li>- Tachycardie</li> <li>- Perte d'appétit</li> <li>- Syndrome sérotoninergique : rare, survient lors de l'association entre plusieurs médicaments car augmentation importante de la transmission sérotoninergique, surdosage en ISRS : diarrhées, agitation, confusion, hyperthermie, HTA paroxystique,</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Neuropsychiques : anxiété, délires, hallucinations, levée d'inhibition, risque suicidaire</li> <li>- Effets endocriniens et cardiaques : Hypotension orthostatique, troubles cardiaques, augmentation du poids, baisse de la libido</li> <li>- Effets centraux : insomnie et anxiété, somnolence, asthénie, confusion</li> <li>- Virage maniaque</li> <li>- Effets atropiniques : constipation, bouche sèche, rétention urinaire, troubles mnésiques, troubles de l'accommodation, mydriase</li> <li>- Effet paradoxal avec rebond anxieux au début du traitement</li> <li>- Somnolence diurne</li> </ul>	<p><b>IMAO sélectifs :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- nausées</li> <li>- vomissements</li> <li>- céphalées</li> <li>- constipation</li> <li>- vertiges</li> <li>- insomnie</li> </ul> <p><b>IMAO non sélectifs :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- excitation</li> <li>- céphalées</li> <li>- insomnie</li> <li>- hypertension</li> <li>- hypotension orthostatique</li> <li>- états confusionnels</li> <li>- levée d'inhibition</li> <li>- troubles cardiaques, mnésiques</li> </ul>

	<p>tremblements, myoclonie, rigidité, arrêt traitement, c'est une urgence !!!!</p> <p>Ce sont des inhibiteurs enzymatiques, d'où le risque de surdosage</p>		
--	---	--	--