
Zolpidem : la FDA demande une réduction des doses à 5 mg chez les femmes.

Alerte et recommandations de la Food and Drug Administration (FDA, Etats-Unis) sur le zolpidem (Stilnox®) et ses génériques. Alerte sur la vigilance aux Etats-Unis et, en France, sur la dépendance.

Thème:

France - médicaments ^[1]

Date du document:

Mardi Janvier 15 2013

Visibilité du contenu de groupe:

Use group defaults

Résumé:

L'hypnotique zolpidem est susceptible d'entraîner une perte de vigilance le matin, la FDA demande donc aux fabricants une réduction des doses de moitié chez les femmes.

Auteur(s):

Medscape France

Lien(s) utile(s)

- <http://www.medscape.fr/voirarticle/3495961> ^[2]

[Retour à la base documentaire](#) ^[3]
