

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## ditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## diologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## tique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## entaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com  
Prise en charge : pec@mupras.com  
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



## Déclaration de Maladie

N° P19- 067691

ND: 43701

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2195 Société : R.A.M.

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : HACHIMI IDRISSI Nezha

Date de naissance : 13/04/1951

Adresse : Casablanca

Tél. : 06 61 57 3620 Total des frais engagés : 1806,00 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 11/09/2020

Nom et prénom du malade : HACHIMI IDRISSI NEZHA

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Troubles mentaux

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Casablanca

Le : 11/09/2020

Signature de l'adhérent(e) :

HS





Dr Driss El Amraoui

Psychiatre

Ancien Assistant Spécialiste  
des Hôpitaux de France (Paris)

Tél. : 05 22 30 66 62

الدكتور إدريس العمراوي

إختصاصي في الأمراض النفسية والعصبية  
طبيب إختصاصي مساعد سابقاً بمستشفيات  
فرنسا (باريس)

الهاتف : 05 22 30 66 62

Casablanca, le

11/09/2020

الدار البيضاء، في

ALAOUI FDIJAL Mostafa  
Pharmacie de l'Ange-Saint  
52, Bd. Rahal El Meskini, Casablanca  
Tél.: 0522 26 35 47 / 0522 22 27 56  
ICE: 002534701000094

HACHIMI IDRISSI

NEZHA

41306

Seroplex 10

2

4x240,00

41307

Naday 15

2

3x29,10

41308

Alivian 50

2

5x27,00

Spasfon Lyoc

2

19,50

Oedes 20

2

99,00

Epidol

2

1x40,00

41309

Trois mois  
03 mois

Dr Driss El Amraoui  
Psychiatre  
Psychopédiste  
39, Bd. Rahal El Meskini - Casa

1506,00

Traitement pour :

39, شارع رجال المسكيني - الطابق 4, شقة 8 (مصدق) - الدار البيضاء أنفا  
39, Bd. Rahal El Meskini, Apt N° 8 - 4<sup>ème</sup> étage (Ascenseur) - Casa - Anfa

# Seroplex® 10 mg



من فضلك اقرأ هذه التعليمات بعناية قبل تناول هذا الدواء.  
 • تأخذ من جديد.  
 • لتجنب غثاء، اطلب المزيد من المعلومات من  
 الصيدلاني حتى ولو كانت لديك نفس الأعراض.



**P.P.V : 240,00 DH**  
**Seroplex 10mg cp sec b28**

**Maphar**  
 Km 10, Route Côtière 111,  
 Ql Zenata Ain sebaa Casablanca

ملغ 10,0  
 ملغ 12,77  
 لكل قرص مغلف قابل للذوبان

المكونات الأخرى هي:  
 النواة الباردة:  
 سولون ميكروكولوري، صوان غرواني عديم الماء، تالك، كروسكاملون صودي، ستيراتات  
 المينريوم.  
 التغليف:  
 أوبلاوي أبيض OY-S-28849: هينرمولون، ماكروكولون 400 وتاني أكسيد التيتاني (E171).  
 صاجي، ألوجين / المينج.

**SEROPLEX® 10 mg comprimé**  
 • La substance active est : Escitalopram  
 Sous forme d'oxalate d'escitalopram  
 Pour un comprimé pelliculé séché  
 • Les autres composants sont :  
 Noyau nu : cellulose microcristalline  
 stéarate de magnésium.  
 Pelliculage :  
 OPADRY blanc OY-S-28849 : h  
**Titulaire/Fabriqueur :**  
 H. LUNDBECK A/S Ottiliavej, 9 -  
**QU'EST-CE QUE SEROPLEX 10 mg ?**  
 Le médicament se présente sous  
 ANTIÉPILÉPTIQUE/INHIBITEUR S  
 Ce médicament est un antidépresseur  
 • le traitement des épisodes dépressifs  
 • le traitement du trouble panique  
 • le traitement de la phobie sociale  
**QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES À CONNAÎTRE ?**

COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCHÉ









# Zopidox® 10 mg

## Zolpidem

### 1. Dénomination du médicament :

ZOPIDOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable B/10 et B/20

DCI : ZOLPIDEM

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le  
symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez  
parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

### 2. Composition du médicament :

**- Composition qualitative et quantitative en substance (s) :**  
Zolpidem tartrate

**- Composition qualitative en excipients :**

Lactose 150 mesh, Cellulose microcristalline, Hypromellose,  
Pelliculage : Hypromellose, Dioxyde de titane et Macrogol 400.

**- Liste des excipients à effet notoire :**

Excipients à effet notoire : Lactose

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Hypnotiques et sédatifs. (N : système nerveux central).

### 4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles sévères du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,
- Insomnie transitoire.

### 5. Posologie :

**Mode et voie d'administration :**

#### Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• Sujets âgés ou fragilisés : Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit 1/2 comprimé).

• Insuffisants hépatiques : L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés. Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

#### Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie.

La durée du traitement doit être présentée au patient :

- 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).
- 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

**DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

### 6. Contre-indications

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Syndrome d'apnée du sommeil.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### 7. Effets indésirables

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS  
Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Cédème de Quincke,
- Hallucinations, agitation,
- Confusion,
- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression.
- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie.
- Diplopie
- Dyspnée.
- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale,
- Eruptions cutanées,
- Asthénie
- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

**SEULEMENT A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNEE DANS CETTE NOTICE.**

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### Mises en garde :

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

#### Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

PPV :

LO :

PER :

45,00

ancien.  
des  
notice,

que A.



# Zopidox® 10 mg

## Zolpidem

### 1. Dénomination du médicament :

ZOPIDOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable B/10 et B/20

DCI : ZOLPIDEM

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas  
symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez  
parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

### 2. Composition du médicament :

- **Composition qualitative et quantitative en substance (s)**  
Zolpidem tartrate

- **Composition qualitative en excipients :**

Lactose 150 mesh, Cellulose microcristalline, Hypromellose,  
Pelliculage : Hypromellose, Dioxyde de titane et Macrogol 400.

- **Liste des excipients à effet notoire :**

Excipients à effet notoire : Lactose

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Hypnotiques et sédatifs. (N : système nerveux central).

### 4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles sévères du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,
- Insomnie transitoire.

### 5. Posologie :

**Mode et voie d'administration :**

#### Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• **Sujets âgés ou fragilisés :** Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit 1/2 comprimé).

• **Insuffisants hépatiques :** L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés. Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

#### Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie. La durée du traitement doit être présentée au patient :

• 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).

• 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

**DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

### 6. Contre-indications

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Syndrome d'apnée du sommeil.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### 7. Effets indésirables

Ce médicament PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS  
Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Cédème de Quincke,
- Hallucinations, agitation,
- Confusion,
- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression.
- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie.
- Diplopie
- Dyspnée.
- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale,
- Eruptions cutanées,
- Asthénie
- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

**Signalez à VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNEE DANS CETTE NOTICE.**

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### Mises en garde :

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

#### Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

PPV :

LO :

PER :

45,00

ancien  
des  
notice,

que A.

# Zopidox® 10 mg

## Zolpidem

### 1. Dénomination du médicament :

ZOPIDOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable B/10 et B/20

DCI : ZOLPIDEM

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le  
symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez  
parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

### 2. Composition du médicament :

**- Composition qualitative et quantitative en substance (s) :**  
Zolpidem tartrate

**- Composition qualitative en excipients :**

Lactose 150 mesh, Cellulose microcristalline, Hypromellose,  
Pelliculage : Hypromellose, Dioxyde de titane et Macrogol 400.

**- Liste des excipients à effet notoire :**

Excipients à effet notoire : Lactose

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Hypnotiques et sédatifs. (N : système nerveux central).

### 4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles sévères du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,
- Insomnie transitoire.

### 5. Posologie :

**Mode et voie d'administration :**

#### Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• Sujets âgés ou fragilisés : Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit 1/2 comprimé).

• Insuffisants hépatiques : L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés. Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

#### Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie. La durée du traitement doit être présentée au patient :

- 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).
- 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

**DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

### 6. Contre-indications

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Syndrome d'apnée du sommeil.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### 7. Effets indésirables

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS  
Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Cédème de Quincke,
- Hallucinations, agitation,
- Confusion,
- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression.
- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie.
- Diplopie
- Dyspnée.
- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale,
- Eruptions cutanées,
- Asthénie
- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

**SEULEMENT A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNEE DANS CETTE NOTICE.**

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### Mises en garde :

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

#### Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

PPV :

LO :

PER :

45,00

ancien.  
des  
notice,

que A.

# Zopidox® 10 mg

## Zolpidem

### 1. Dénomination du médicament :

ZOPIDOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable B/10 et B/20

DCI : ZOLPIDEM

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le prenez pas  
symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.  
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez  
parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

### 2. Composition du médicament :

**- Composition qualitative et quantitative en substance (s) :**  
Zolpidem tartrate

**- Composition qualitative en excipients :**

Lactose 150 mesh, Cellulose microcristalline, Hypromellose,  
Pelliculage : Hypromellose, Dioxyde de titane et Macrogol 400.

**- Liste des excipients à effet notoire :**

Excipients à effet notoire : Lactose

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Hypnotiques et sédatifs. (N : système nerveux central).

### 4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles sévères du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,
- Insomnie transitoire.

### 5. Posologie :

**Mode et voie d'administration :**

#### Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• Sujets âgés ou fragilisés : Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit 1/2 comprimé).

• Insuffisants hépatiques : L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés. Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

#### Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie. La durée du traitement doit être présentée au patient :

- 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).
- 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

**DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

### 6. Contre-indications

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Syndrome d'apnée du sommeil.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### 7. Effets indésirables

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS  
Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Cédème de Quincke,
- Hallucinations, agitation,
- Confusion,
- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression.
- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie.
- Diplopie
- Dyspnée.
- Diarrhée, nausées, vomissement et douleur abdominale,
- Eruptions cutanées,
- Asthénie
- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

**Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.**

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### Mises en garde :

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

#### Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

PPV :

LO :

PER :

45,00

ancien  
des  
notice,

que A.



# NORDAZ® 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

## Composition :

Nordazépam.....

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p.....

## Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédative, hypnotique, amnésiante.

## Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation, l'anxiété post-traumatique.
- Traitement d'appoint de l'anxiété au cours des névroses (notamment hystérie, hypochondrie, phobie).
- Anxiété associée à une affection somatique sévère ou douloureuse.
- Anxiété généralisée.
- Crise d'angoisse.
- Prévention et traitement du delirium tremens.
- Sevrage alcoolique.
- Le trouble panique n'est pas une indication.

## Contre-indications :

- Hypersensibilité aux benzodiazépines
- Insuffisance respiratoire sévère
- Syndrome d'apnée du sommeil
- Insuffisance hépatique sévère (risque de survenue d'une encéphalopathie)
- Myasthénie
- Alcool
- Femme qui allaite.

## Effets indésirables :

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient : sensations ébrieuses, asthénie, baisse de vigilance, somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), hypotonie musculaire, amnésie antérograde ; réactions paradoxales chez certains sujets (en particulier les enfants et les sujets âgés) telles que irritabilité, agressivité, tension, agitation, troubles du comportement, modification de la conscience ; dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement ; éruptions cutanées, prurigineuses ou non ; modification de la libido.

## Précautions d'emploi :

L'utilisation prolongée ou la prise de doses importantes, ou l'association à des sédatifs ou à des boissons alcoolisées favorisent la dépendance. D'ailleurs, le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par un sommeil profond et coma. En cas de doute, contactez immédiatement le centre antipoison le plus proche. Il existe un antidote.

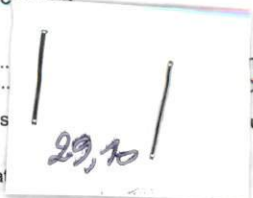
## Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

## Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables dosés à 15 mg

Liste I



mg  
ble  
ul-



PROMOPHARM S.A.  
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc  
S/L BOUCHARA-RECORDATI

# NORDAZ® 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

## Composition :

Nordazépam.....

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p.....

## Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédative, hypnotique, amnésiante.

## Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation, l'anxiété post-traumatique.
- Traitement d'appoint de l'anxiété au cours des névroses (notamment hystérie, hypochondrie, phobie).
- Anxiété associée à une affection somatique sévère ou douloureuse.
- Anxiété généralisée.
- Crise d'angoisse.
- Prévention et traitement du delirium tremens.
- Sevrage alcoolique.
- Le trouble panique n'est pas une indication.

## Contre-indications :

- Hypersensibilité aux benzodiazépines
- Insuffisance respiratoire sévère
- Syndrome d'apnée du sommeil
- Insuffisance hépatique sévère (risque de survenue d'une encéphalopathie)
- Myasthénie
- Alcool
- Femme qui allaite.

## Effets indésirables :

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient : sensations ébrieuses, asthénie, baisse de vigilance, somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), hypotonie musculaire, amnésie antérograde ; réactions paradoxales chez certains sujets (en particulier les enfants et les sujets âgés) telles que irritabilité, agressivité, tension, agitation, troubles du comportement, modification de la conscience ; dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement ; éruptions cutanées, prurigineuses ou non ; modification de la libido.

## Précautions d'emploi :

L'utilisation prolongée ou la prise de doses importantes, ou l'association à des sédatifs ou à des boissons alcoolisées favorisent la dépendance. D'ailleurs, le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par un sommeil profond et coma. En cas de doute, contactez immédiatement le centre antipoison le plus proche. Il existe un antidote.

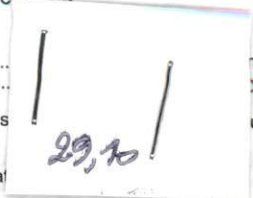
## Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

## Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables dosés à 15 mg

Liste I



mg  
ble  
ul-



PROMOPHARM S.A.  
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc  
S/L BOUCHARA-RECORDATI

# NORDAZ® 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

## Composition :

Nordazépam.....

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p.....

## Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédative, hypnotique, amnésiante.

## Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation, l'anxiété post-traumatique.
- Traitement d'appoint de l'anxiété au cours des névroses (notamment hystérie, hypochondrie, phobie).
- Anxiété associée à une affection somatique sévère ou douloureuse.
- Anxiété généralisée.
- Crise d'angoisse.
- Prévention et traitement du delirium tremens.
- Sevrage alcoolique.
- Le trouble panique n'est pas une indication.

## Contre-indications :

- Hypersensibilité aux benzodiazépines
- Insuffisance respiratoire sévère
- Syndrome d'apnée du sommeil
- Insuffisance hépatique sévère (risque de survenue d'une encéphalopathie)
- Myasthénie
- Alcool
- Femme qui allaite.

## Effets indésirables :

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient : sensations ébrieuses, asthénie, baisse de vigilance, somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), hypotonie musculaire, amnésie antérograde ; réactions paradoxales chez certains sujets (en particulier les enfants et les sujets âgés) telles que irritabilité, agressivité, tension, agitation, troubles du comportement, modification de la conscience ; dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement ; éruptions cutanées, prurigineuses ou non ; modification de la libido.

## Précautions d'emploi :

L'utilisation prolongée ou la prise de doses importantes, ou l'association à des sédatifs ou à des boissons alcoolisées favorisent la dépendance. D'ailleurs, le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par un sommeil profond et coma. En cas de doute, contactez immédiatement le centre antipoison le plus proche. Il existe un antidote.

## Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

## Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables dosés à 15 mg

## Liste I

PROMOPHARM S.A.  
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc  
S/L BOUCHARA-RECORDATI





# OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin de plus d'informations, demandez-les à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

LOT 190817  
EXP 02/2022  
PPV 99.000H

## DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT :

OEDES® 20 mg

## COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : omeprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56 gélules.

## CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

*Indications :*

### Adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour.
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible.
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable.
- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

### Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

## DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

### Contre-indications:

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule:

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

# NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**ALIVAR® 50 mg, gélules**

**DCI : Sulpiride**

**Veuillez lire attentivement l'intégralité du médicament car elle contient des informations importantes.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Lisez attentivement la notice et les informations d'accompagnement d'autres, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

### **1. QU'EST-CE QU'ALIVAR® 50 MG, GELULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

• **Classe pharmaco-thérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

#### • **Indications :**

**Adultes :** traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

**Enfant (de plus de 6 ans) :** Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVAR® 50 MG, GELULES ?**

- **Ne prenez jamais ALIVAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
- Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
- Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),

-En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinafolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

#### - **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

##### • **Mises en gardes spéciales :**

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVAR® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'interrompre le traitement et d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

-Avant la prise de ce traitement et afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.

-Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.

-Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

démence.

-Ce médicament peut provoquer la formation de caillots sanguins dans les artères ou les veines, la formation de caillots sanguins dans les artères ou les veines, la prise de médicaments alcoolisés ou de médicaments dopaminergiques, les troubles graves du rythme cardiaque.

-La prise de médicaments alcoolisés ou de médicaments dopaminergiques, les troubles graves du rythme cardiaque.

-En raison de précautions d'emploi, il est recommandé de ne pas prendre ce médicament si vous êtes atteint de galactosemie ou de déficit en lactase.

#### • **Précautions d'emploi :**

Afin que votre médecin puisse vous prescrire le traitement, il est nécessaire de lui déclarer :

- En cas de maladie cardiaque,
- En cas de diabète,
- En cas de maladie rénale,
- En cas d'insuffisance hépatique,
- En cas d'antécédents de crises épileptiques,
- Chez les sujets âgés, les personnes souffrant de troubles orthostatiques, à la suite d'un traitement.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.**

#### - **Enfants et adolescents :**

Sans objet.

#### - **Usage des autres médicaments :**

Veuillez indiquer à votre médecin si vous avez récemment pris ou si vous prenez un autre médicament obtenu sans ordonnance.

De plus, veuillez signaler à votre médecin les médicaments pouvant interagir avec le sulpiride.

#### • **Associations médicamenteuses :**

Dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinafolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation).

#### • **Associations déconseillées :**

Certains médicaments (antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs tetracycliques, antidépresseurs sérotoninergiques, antidépresseurs sérotoninergiques).

Certains médicaments (antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs tetracycliques, antidépresseurs sérotoninergiques, antidépresseurs sérotoninergiques).

Certains médicaments (antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs tetracycliques, antidépresseurs sérotoninergiques, antidépresseurs sérotoninergiques).

Certains médicaments (antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs tetracycliques, antidépresseurs sérotoninergiques, antidépresseurs sérotoninergiques).

Certains médicaments (antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs tetracycliques, antidépresseurs sérotoninergiques, antidépresseurs sérotoninergiques).

Certains médicaments (antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs tetracycliques, antidépresseurs sérotoninergiques, antidépresseurs sérotoninergiques).

Certains médicaments (antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs tetracycliques, antidépresseurs sérotoninergiques, antidépresseurs sérotoninergiques).

Certains médicaments (antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs tetracycliques, antidépresseurs sérotoninergiques, antidépresseurs sérotoninergiques).

Certains médicaments (antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs tetracycliques, antidépresseurs sérotoninergiques, antidépresseurs sérotoninergiques).

Certains médicaments (antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs tetracycliques, antidépresseurs sérotoninergiques, antidépresseurs sérotoninergiques).

Certains médicaments (antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs tetracycliques, antidépresseurs sérotoninergiques, antidépresseurs sérotoninergiques).

Certains médicaments (antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs tetracycliques, antidépresseurs sérotoninergiques, antidépresseurs sérotoninergiques).

Certains médicaments (antidépresseurs tricycliques, antidépresseurs tetracycliques, antidépresseurs sérotoninergiques, antidépresseurs sérotoninergiques).

**DCI : Sulpiride**

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

Antiparkinsonien



**DCI : Sulpiride**

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

antiparkinsonien d

# NOTICE: INFORMATION POUR L'UTILISATEUR

## Dénomination du médicament

**ALIVAR® 50 mg, gélules**

**DCI : Sulpiride**

**Veuillez lire attentivement l'intégralité du médicament car elle contient des informations importantes.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Lisez attentivement la notice et les informations d'accompagnement.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ALIVAR® 50 mg, gélules et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?
3. Comment prendre ALIVAR® 50 mg, gélules ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALIVAR® 50 mg, gélules ?
6. Informations supplémentaires.

### **1. QU'EST-CE QU'ALIVAR® 50 MG, GÉLULES ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

• **Classe pharmaco-thérapeutique :** Antipsychotique neuroleptique, benzamide code ATC : N05AL01

Il appartient à la famille des benzamides. C'est un antipsychotique neuroleptique.

#### • **Indications :**

**Adultes :** traitement symptomatique de courte durée de l'anxiété en cas d'échec des thérapeutiques habituelles.

**Enfant (de plus de 6 ans) :** Troubles graves du comportement (agitation, automutilations, stéréotypies), notamment dans le cadre des syndromes autistiques.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALIVAR® 50 MG, GÉLULES ?**

- **Ne prenez jamais ALIVAR® 50 mg, gélules dans les cas suivants :**

- Hypersensibilité au sulpiride ou à l'un des autres constituants du produit,
- Tumeur connue dépendant de la prolactine, par exemple (adénome hypophysaire à prolactine ou cancer du sein),
- Phéochromocytome (atteinte de la glande médullosurrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),

-En association avec les dopaminergiques non antiparkinsoniens cabergoline et quinafolide (médicaments utilisés dans les troubles de la lactation),

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

#### - **Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

##### • **Mises en gardes spéciales :**

Si vous présentez un des cas suivants, veuillez en informer votre médecin avant de commencer le traitement par le ALIVAR® 50 mg, gélules :

- En cas d'apparition de fièvre inexpliquée, de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'interrompre le traitement et d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

-Avant la prise de ce traitement et afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, ce médicament peut provoquer des troubles du rythme cardiaque.

-Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral.

-Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

démence.

-Ce médicament peut provoquer des troubles de la formation de caillots sanguins (thrombose veineuse) ou de la formation de caillots sanguins (thrombose artérielle). La prise de ce médicament peut augmenter le risque de saignements (alcoolisés ou de personnes prenant des médicaments dopaminergiques ou des médicaments anticoagulants).

-En raison de ses effets, ce médicament peut provoquer des troubles de la vision, des troubles de l'équilibre, des troubles de la motricité, des troubles de la parole, des troubles de la mémoire, des troubles de l'attention, des troubles de l'humeur, des troubles de l'appétit, des troubles du sommeil, des troubles de la sexualité, des troubles de la fertilité, des troubles de la lactation, des troubles de la croissance, des troubles du développement, des troubles du comportement, des troubles de la personnalité, des troubles de la santé mentale, des troubles de la santé physique, des troubles de la santé globale.

-En raison de ses effets, ce médicament peut provoquer des troubles de la vision, des troubles de l'équilibre, des troubles de la motricité, des troubles de la parole, des troubles de la mémoire, des troubles de l'attention, des troubles de l'humeur, des troubles de l'appétit, des troubles du sommeil, des troubles de la sexualité, des troubles de la fertilité, des troubles de la lactation, des troubles de la croissance, des troubles du développement, des troubles du comportement, des troubles de la personnalité, des troubles de la santé mentale, des troubles de la santé physique, des troubles de la santé globale.

#### • **Précautions d'emploi :**

Afin que votre médecin puisse vous prescrire le traitement, il est important de lui déclarer :

- En cas de maladie cardiaque,
- En cas de diabète,
- En cas de maladie rénale,
- En cas d'insuffisance hépatique,
- En cas d'antécédents de crises épileptiques,

-Chez les sujets âgés, les personnes souffrant de troubles orthostatiques, à la suite d'un traitement par des médicaments, il est important de déclarer :

**VOTRE PHARMACIEN**

- **Enfants et adolescents :** Sans objet.

#### - **Usage des autres médicaments :**

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez récemment pris ou si vous prenez actuellement un médicament obtenu sans ordonnance. De plus, veuillez signaler tout médicament pouvant interagir avec le médicament que vous prenez.

#### • **Associations médicamenteuses :**

Dopaminergiques non antiparkinsoniens utilisés dans les troubles de la lactation.

#### • **Associations médicamenteuses :**

**Certains médicaments (cardiaques) tels que :**

- Antiparasitaires sur le système nerveux central (Luméfántrine, pentaméridine),
- Antiarythmiques de type III (amiodarone, sotalolol, cisapride, diphénhydramine, spiramycine IV).

-Autres neuroleptiques (halopéridol, levomépromazine, véralipride).

-Méthadone.

#### **Certains médicaments :**

-Antiparkinsoniens (L-Dopa, levodopa, amantadine, entacapone, pramipexole, ropinirole, rotigotine, tolcapone, zinc).

**DCI : Sulpiride**

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de

ntiparkinsonien d



# **Spasfon-Lyoc®** 80mg, lyo

phloroglucinol hydraté

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**SPASFON-LYOC**  
**LYOPHILORAL (10)**  
**Zenith Pharma**  
**P.P.V. 19,50 DHS**

- Chez l'enfant : les lyophilisats oraux so  
dans un verre d'eau.

#### **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, SPASFON lyophilisat oral est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Manifestations cutanéomuqueuses et allergiques : éruption, rarement urticaire, exceptionnelles : Quincke, hypotension artérielle, choc anaphylactique. Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables devenus graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### **5. COMMENT CONSERVER SPASFON-LYOC**

# Zolpidox 10 mg

## Zolpidem

### 1. Dénomination du médicament :

ZOLPIDOX 10 mg, comprimé pelliculé sécable B/10 et B/20  
DCI : ZOLPIDEM

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Si les symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez d'autres effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 2. Composition du médicament :

- Composition qualitative et quantitative en substance (s) active : Zolpidem tartrate

- Composition qualitative en excipients :

Lactose 150 mesh, Cellulose microcristalline, Hypromellose, Stéarate de magnésium, Carboxyméthylamidon sodique A, Pelliculage : Hypromellose, Dioxyde de titane et Macrogol 400.

- Liste des excipients à effet notoire :

Excipients à effet notoire : Lactose

### 3. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Hypnotiques et sédatifs. (N : système nerveux central).

### 4. Indications thérapeutiques

Les indications sont limitées aux troubles sévères du sommeil dans les cas suivants :

- Insomnie occasionnelle,
- Insomnie transitoire.

### 5. Posologie :

#### Mode et voie d'administration :

##### Voie orale

La posologie habituelle chez l'adulte est de 1 comprimé à 10 mg par jour.

ZOLPIDOX agit rapidement, la prise doit avoir lieu immédiatement avant le coucher au lit.

• Sujets âgés ou fragilisés : Les sujets âgés ou fragilisés étant particulièrement sensibles aux effets du zolpidem, la posologie recommandée dans cette population est de 5 mg (soit 1/2 comprimé).

• Insuffisants hépatiques : L'élimination et le métabolisme du zolpidem étant diminués en cas d'insuffisance hépatique, le traitement doit être initié chez ces patients à la posologie de 5 mg par jour, en prêtant une attention particulière chez les sujets âgés. Dans tous les cas, la posologie ne doit pas dépasser 10 mg par jour.

#### Durée du traitement :

Le traitement doit être aussi bref que possible, de quelques jours à 4 semaines, y compris la période de réduction de la posologie. La durée du traitement doit être présentée au patient :

- 2 à 5 jours en cas d'insomnie occasionnelle (comme, par exemple, lors d'un voyage).
- 2 à 3 semaines en cas d'insomnie transitoire (comme lors de la survenue d'un événement grave).

**DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.**

### 6. Contre-indications

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance respiratoire sévère.
- Syndrome d'apnée du sommeil.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

### 7. Effets indésirables

CE MEDICAMENT PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient.

- Œdème de Quincke,
- Hallucinations, agitation,
- Confusion,
- Troubles du comportement, modifications de la conscience, agressivité, somnambulisme, dépendance physique et psychique, dépression.
- Affections du système nerveux : baisse de vigilance voire somnolence, (particulièrement chez le sujet âgé), céphalées et insomnie.
- Diplopie
- Dyspnée
- Diarrhées, nausées, vomissement et douleur abdominale,
- Eruptions cutanées,
- Asthénie
- Troubles de l'équilibre, voire chutes.

**SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNEE DANS CETTE NOTICE.**

### 8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### Mises en garde :

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

#### Tolérance pharmacologique :

L'effet sédatif ou hypnotique des benzodiazépines et apparentés peut diminuer progressivement malgré l'utilisation de la même dose en cas d'administration durant plusieurs semaines.

PPV : 25,20  
LOT :  
PER :