

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR REBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Adhérent

et

Meilleur

Le praticien lui-même notamm

La nature de la maladie.

Compter de la première cr

La médicale, chir

dentaires, prr

dentaires spéciaux,

orthopédiques ainsi

Joindre à la feuille de

Le

extra.

que pour

En cas d'accide

soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes.

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

Radiologie 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.

Optique :

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

Rééducation :

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.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

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

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



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

ND: 26276

Déclaration de Maladie : N° P19- 0020855

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1543

Société : Retraite (RAT)

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : KHAOU B

Date de naissance : 12-08-1960

Adresse : 240 Bd AL Joulane SALMIA LAAS

Tél. : 06 743 70 77

Total des frais engagés : 4000 - Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Abdelhalim OTARID
Neuro-Psychiatre
75, Rue Taha Houcine (ex.rue galilée)
Tél: 0522 20.70.91/20.61.41

Date de consultation : 21 AVR 2020

Nom et prénom du malade : KHAOU Bouchaïb Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Ekl

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 : 21-04-20

Le : 21 / 04 / 20

Signature de l'adhérent(e) :

Bouchaïb

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
21 AVR 2020	Gm		420	Docteur Abdelmalik D. R. Neuro-Psychiatre 75, Rue Taha Houcine (ex rue galilée) Tél: 0522 20.70.91/20.61.41

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

21/04/2020 62800

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue Date Désignation des Coefficients Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM PC IM IV

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

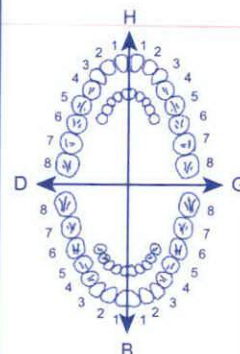
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'OD

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H 25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Abdelhalim OTARID

NEURO-PSYCHIATRE

Expert diplômé de

L'Université René Descartes (Paris)

الدكتور عبد الحليم عطارد

أخصائي في الأمراض النفسية و العصبية

خبير خريج

جامعة روني ديكرت (باريس)

Casablanca,

21 AVR 2009

الدار البيضاء، في

K H A B O U D I

دكتور

126,80

78,00
1)

No. Dep 50



25.10 x 12 1/2 9 b a t

2) Moudog 15

16.20 x 5 14

3) Moudog au 25

14 b m

Tra b u n e l p o l Z u i n s

628.00



Docteur Abdelhalim OTARID
Neuro-Psychiatre

75, Rue Taha Houcine (ex. rue Galilée)
Tél: 0522 20.70.91/20.61.41



omme tous les médicaments, NOZINAN / mais il ne surviennent pas systématiquement.

Les effets suivants peuvent survenir lorsque vous passez brutalement de l'insomnie à un sommeil profond :
- une sensation de débâcle, une sécheresse de la bouche, une constipation voire un arrêt du transit;
- des troubles de la vue dont des troubles de l'accommodation;
- une adaptation pour voir de près ou de loin;
- une somnolence, une anxiété, des troubles de l'équilibre;
- une rigidité et/ou des mouvements anormaux, une raideur;
- une hypotension, une hypothermie, une hypohydration;
- une frigidité, une prise de poids, une absence de règles, une diminution du volume des seins, un écoulement anormal de lait, une modification du taux de sucre dans le sang, une modification de la température du corps;
- des caillots sanguins veineux, particulièrement au niveau des jambes (les symptômes incluent gonflement, douleur et rougeur au niveau des jambes);
- les symptômes incluent gonflement, douleur et rougeur au niveau des jambes);
- peuvent se déplacer via les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons et provoquer une douleur dans la poitrine et une difficulté à respirer. Si vous

Laboratoires Maphar
Km 10, route côtière 111,
quartier industriel, Zenata, Ain Sebaâ
Casablanca - Maroc
Rachid LAMRINI, Pharmacien Responsable

آخر تاريخ تمت الموافقة فيه على هذه النشرة: 21/09/2012

للحليب، • تغير نسبة السكر في الدم، • تغير درجة حرارة الجسم، • جلد دموي وعائية، خاصة في الساقين (اعراض تضم انتفاخ الم واحمرار الساقين) قد

للحليب، • تغيير نسبة السكر في الدم، • تغيير درجة حرارة الجسم، • جلط دموي

وعائته، خاصة في الساقين (عرض نصف المفاصم، الم والمز الساقين) قد تنتقل عن طريق الإبراعية الدوية على الرئتين وتسبب في الم في الصدر وصعوبة في التنفس. إن عثرت بأحد هذه الأعراض، استشر الطبيب على الفور. نأاراً تحدث القأافزات غير المرغوب فيها القألية • اضطرابات النظم القلبية (قد تعرض في حالات استثنائية حياتك إلى الخطر)، • شذوذ بعض الأختبارات المخبرية (إيجابية بعض مضادات الأجسام المضادة النووية)



rythme cardiaque : * des anti-arythmiques (médicaments pour contrôler un rythme cardiaque irrégulier ou rapide tels que l'amiodarone, le disopyramide, le dofétilide, l'hydroquinidine, l'ibutilide, la quinidine, le sotalol), * des neuroleptiques (médicaments pour traiter certains troubles psychiatriques tels que l'amsulipride, la chlorpromazine, la cyaméazine, le drépidol, la fluphenazine, la propérazine, l'haldopéridol, le pimozide, la pipamperone, le sertindole, le sulpiride, le sultopride, le tiapride, le flupenthixol, le zuclopenthixol), * des antiparasitaires (médicaments pour traiter les maladies dues aux parasites tels que l'halofantrine, la lumefantrine, la pentamidine), * la méthadone (médicament pour traiter une dépendance), * le citalopram, l'escitalopram (médicaments pour traiter l'anxiété ou la dépression). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Les symptômes suivants peuvent apparaître chez les nouveau-nés dont les mères ont pris NOZINAN durant le dernier trimestre de la grossesse (les 3 derniers mois) : tremblements, raideur et/ou faiblesse musculaire, endormissement, agitation, problème de respiration, et difficultés à s'alimenter. Si votre bébé développe l'un de ces symptômes, vous devez contacter votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Allaitement L'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement par ce médicament. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : L'attention est attirée notamment chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines, sur les risques de somnolence attachés à l'emploi de ce médicament.

Liste des excipients à effet notoire : amidon de blé (gluten), lactose.

3. COMMENT PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?
Posologie Réservée à l'Adulte. La posologie est variable et doit être adaptée à chaque cas. Dans TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode et voie d'administration Voie orale.

Si vous avez pris plus de NOZINAN, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû : En cas de prise d'une dose excessive de médicament, prévenir immédiatement un médecin ou un service d'urgence en raison du risque de survenue de troubles cardiaques graves.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?
Effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.

Les effets suivants peuvent survenir lorsque vous passez brusquement de la position debout, * une sécheresse de la bouche, * une constipation voire un arrêt du transit, * des troubles de la vue dont des troubles de l'accommodation, * une somnolence, * une anxiété, des troubles de l'équilibre, * une rigidité et/ou des mouvements anormaux, * des vertiges, * une prise de poids, * une absence de règles, * une diminution du volume des seins, un écoulement anormal de lait, * une modification de la température du corps, * une modification de la température du corps, * une modification de la température du corps, * une modification de la température du corps.

des caillots sanguins veineux, particulièrement au niveau des jambes (les symptômes incluent gonflement, douleur et rougeur au niveau des jambes) peuvent se déplacer via les vaisseaux sanguins jusqu'aux pommiers et provoquer une douleur dans la poitrine et une difficulté à respirer. Si vous

ressentez un de ces symptômes, consultez immédiatement un médecin.
Les effets suivants surviennent rarement : * des troubles du rythme du cœur (pouvant dans des cas exceptionnels mettre votre vie en danger), * une anomalie de certains tests de laboratoire (positivité de certains anticorps antinucléaires), * une allergie de la peau, * une réaction exagérée de la peau lorsque vous vous exposez au soleil ou aux rayonnements Ultra-violet, * une maladie du foie avec jaunissement de la peau et des yeux.

Les effets suivants surviennent plus rarement : * une fièvre, une forte transpiration, une pâleur, une rigidité des muscles du corps et des troubles de la conscience. Si ces signes apparaissent, vous devez arrêter immédiatement votre traitement et prévenir votre médecin ou le service d'urgence de l'hôpital le plus proche, * une inflammation très grave de l'intestin, pouvant provoquer une destruction localisée (nécrose), * un ictère, * une érection douloureuse et prolongée, * des dépôts brunâtres dans l'œil qui n'affectent pas en général la vision.

Les effets suivants surviennent exceptionnellement : * une diminution importante du nombre de certains globules blancs dans le sang, pouvant entraîner des infections graves (agranulocytose), * une érection douloureuse et prolongée, * des dépôts brunâtres dans l'œil qui n'affectent pas en général la vision.

Fréquence indéterminée Syndrome de sevrage chez les nouveau-nés dont les mères ont pris NOZINAN durant le dernier trimestre de la grossesse (les 3 derniers mois) – (voir l'utilisation pendant la grossesse et l'allaitement). Si certains effets indésirables deviennent graves ou si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?
Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Ne pas utiliser NOZINAN, comprimé pelliculé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois. Pas de précautions particulières de conservation. Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
Que contient NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?
La substance active est :
NOZINAN 100 mg, comprimé pelliculé sécable :
Maléate acide de lévomépromazine 135,0 mg
Quantité correspondant en lévomépromazine base à 100,0 mg
Pour un comprimé pelliculé sécable.

NOZINAN 25 mg, comprimé pelliculé sécable :
Maléate acide de lévomépromazine 33,8 mg
Quantité correspondant en lévomépromazine base à 25,0 mg
Pour un comprimé pelliculé sécable.

Les autres composants sont : Lactose, amidon de blé, silice hydratée, dextrose blanche, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène-glycol 20 000 (PEG 20 000).

Qu'est-ce que NOZINAN 25 mg et 100 mg, comprimé pelliculé sécable et contenu de l'emballage extérieur ?
Le médicament est présenté sous forme de comprimé pelliculé sécable.

20 comprimés.

20 comprimés.

nrière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 20/12/2012

Laboratoires Maphar
Km 10, route côtière 111,
quartier universitaire, Zenata, Ain Sebaâ
Casablanca - Maroc
Rachid LAMRINI, Pharmacien Responsable

* حساسية جلدية، تفاعل جلدي يتفاقم تحت الشمس أو الأشعة فوق البنفسجية، * مرض الكبد مع اضطراب الكلى والكلى.

نادرا جدا تحدث التآثرات غير المرغوب فيها التالية : * حمى، تورع كفيف، شحب، تصلب العظام واضطرابات الوعي. إذا ظهرت هذه العلامات يجب توقف العلاج عن الفور وبالإعلاج الطبيب أو مصلحة الاستعجلات في أقرب مستشفى. * التهاب غير خطير في الدم، قد يؤدي إلى تدمير موضعي (النخر) استثنائيا تحدث التآثرات غير المرغوب فيها التالية : * انخفاض هام في عدد الكريات البيضاء في الدم، مما قد يؤدي إلى إصابات خطيرة (ندرة الحبيبات)، * انتصاب مؤلم ومطول، * واسبنية في العين عامة دون تأثير على الرؤية.

وثيرة غير محدودة ملازمة الانقطاع لدى المولودين الجدد الذين تناولت أمهم نوزينان خلال الأشهر الثلاثة الأخيرة من الحمل – (انظري الاستعمال خلال الحمل والرضاعة). إذا أصبحت إحدى التأثيرات غير المرغوب فيها خطيرة أو إذا لاحظت تأثيرات غير مرغوب فيها لم تذكر في هذه النشرة أخبر الطبيب أو الصيدلي.

5 كيف يجب حفظ نوزينان، قرص مغلف قابل للكسر ؟
يحفظ بعيدا عن مرأى وتناول الأطفال لا تستعمل نوزينان، قرص مغلف قابل للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المدون على العلبة. يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر لا توجد احتياطات خاصة للشفط لا يجب رمي الأدوية في المجاري أو في القفايات المنزلية. استفسر الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه التدابير في حماية البيئة.

6 معلومات إضافية
في ماذا يحتوي نوزينان، قرص مغلف قابل للكسر ؟
العادة النشطة هي : نوزينان 100 ملغ، قرص مغلف قابل للكسر
ماليات حمض ليفوميهرومازين 135,0 ملغ
الكمية المطابقة للليفوميهرومازين قاعدة 100,0 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للكسر
نوزينان 25 ملغ، قرص مغلف قابل للكسر
ماليات حمض ليفوميهرومازين 33,8 ملغ
الكمية المطابقة للليفوميهرومازين قاعدة 25,0 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للكسر
نوزينان 25 ملغ، قرص مغلف قابل للكسر
ماليات حمض ليفوميهرومازين 33,8 ملغ
الكمية المطابقة للليفوميهرومازين قاعدة 25,0 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للكسر
نوزينان 25 ملغ، قرص مغلف قابل للكسر
ماليات حمض ليفوميهرومازين 33,8 ملغ
الكمية المطابقة للليفوميهرومازين قاعدة 25,0 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للكسر
نوزينان 25 ملغ، قرص مغلف قابل للكسر
ماليات حمض ليفوميهرومازين 33,8 ملغ
الكمية المطابقة للليفوميهرومازين قاعدة 25,0 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للكسر
نوزينان 25 ملغ، قرص مغلف قابل للكسر
ماليات حمض ليفوميهرومازين 33,8 ملغ
الكمية المطابقة للليفوميهرومازين قاعدة 25,0 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للكسر
نوزينان 25 ملغ، قرص مغلف قابل للكسر
ماليات حمض ليفوميهرومازين 33,8 ملغ
الكمية المطابقة للليفوميهرومازين قاعدة 25,0 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للكسر
نوزينان 25 ملغ، قرص مغلف قابل للكسر
ماليات حمض ليفوميهرومازين 33,8 ملغ
الكمية المطابقة للليفوميهرومازين قاعدة 25,0 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للكسر
نوزينان 25 ملغ، قرص مغلف قابل للكسر
ماليات حمض ليفوميهرومازين 33,8 ملغ
الكمية المطابقة للليفوميهرومازين قاعدة 25,0 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للكسر
نوزينان 25 ملغ، قرص مغلف قابل للكسر
ماليات حمض ليفوميهرومازين 33,8 ملغ
الكمية المطابقة للليفوميهرومازين قاعدة 25,0 ملغ

لكل قرص مغلف قابل للكسر
نوزينان 25 ملغ، قرص مغلف قابل للكسر
ماليات حمض ليفوميهرومازين 33,8 ملغ
الكمية المطابقة للليفوميهرومازين قاعدة 25,0 ملغ

اضطرابات خطيرة للنظم القلبي : * مضادات اختلال النظم (أدوية تستعمل للتحكم في النظم القلبي غير المنتظم أو السريع مثل أمودارون، ديسوبراميد، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* المضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* مضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* مضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* مضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* مضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* مضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* مضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* مضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* مضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* مضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* مضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* مضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* مضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).

* مضادات (الأدوية لعلاج بعض الاضطرابات النفسية مثل أميسوليد، كلونورين، سيمايلين، دوبيديل، دوفيتيليد، إيدوتيليد، هيدروكلوريد، كينيدين، سوتالول).



IMP AJDIR M28604-02 06/16 (240x145)mm



omme tous les médicaments, NOZINAN / mais il ne surviennent pas systématiquement.

Les effets suivants peuvent survenir

lorsque vous passez brutalement de l' position debout, une sécheresse de la constipation voire un arrêt du troubles de la vue dont des troubles d'adapter pour voir de près ou de loin,

somnolence, une anxiété, des troubles de rigidité et/ou des mouvements anormaux, frigidité, une prise de poids, une absence de volume des seins, un écoulement anormal de lait, taux de sucre dans le sang, une modification de la température des caillots sanguins veineux, particulièrement au niveau des jambes (les symptômes incluent gonflement, douleur et rougeur au niveau des jambes) peuvent se déplacer via les vaisseaux sanguins jusqu'aux pommons et provoquer une douleur dans la poitrine et une difficulté à respirer. Si vous

Laboratoires Maphar
Km 10, route côtière 111,
quartier industriel, Zenata, Ain Sebaâ
Casablanca - Maroc
Rachid LAMRINI, Pharmacien Responsable

آخر تاريخ تمت الموافقة فيه على هذه النشرة: 21/09/2012

للحليب، • تغير نسبة السكر في الدم، • تغير درجة حرارة الجسم، • جلد دموي وعائية، خاصة في الساقين (أعراض تضم انتفاخ، ألم واحمرار الساقين) قد

آخر تاريخ تمت الموافقة فيه على هذه النشرة: 21/09/2012

للحليب • خاصية نسبية السكر في الدم، • تغير حرارة الجسم، • جلد مرمو
وعائية، خاصة في الساقين (الأعراض) • انتفاخ، • دم وحمراء (الساقين) قد
تنتقل عن طريق الدموية العامة حتى الترتين ويتسبب في في الصدر
وصعوبة في التنفس. • إشارات وأحد هذه الأعراض، استمر الطبيب على الفور.
نشرت أحدث الملاحظات في المرمو، بين الفحالة • اضطرابات النظم
القلي • قد تعرض في حالات استثنائية حياتك إلى الخطر، • شخص
الاختبارات المختبرية (إيجابية بعض مضادات الأجسام المضادة النووية).

MP. AJDIR M28604-02 06/16 (240X145)mm



omme tous les médicaments, NOZINAN / mais il ne surviennent pas systématiquement.

Les effets suivants peuvent survenir

lorsque vous passez brutalement de l' position debout, une sécheresse de la constipation voire un arrêt du troubles de la vue dont des troubles d'adapter pour voir de près ou de loin,

somnolence, une anxiété, des troubles de rigidité et/ou des mouvements anormaux, frigidité, une prise de poids, une absence de volume des seins, un écoulement anormal de lait, taux de sucre dans le sang, une modification de des caillots sanguins veineux, particulièrement au niveau des jambes (les symptômes incluent gonflement, douleur et rougeur au niveau des jambes) peuvent se déplacer via les vaisseaux sanguins jusqu'à poumons et provoquer une douleur dans la poitrine et une difficulté à respirer. Si vous

Laboratoires Maphar
Km 10, route côtière 111,
quartier industriel, Zenata, Ain Sebaâ
Casablanca - Maroc
Rachid LAMRINI, Pharmacien Responsable

آخر تاريخ تمت الموافقة فيه على هذه النشرة: 21/09/2012

للحليب، • تغير نسبة السكر في الدم، • تغير درجة حرارة الجسم، • جلد دموي وعائية، خاصة في الساقين (أعراض تضم انتفاخ، ألم واحمرار الساقين) قد

آخر تاريخ تمت الموافقة فيه على هذه النشرة: 21/09/2012

للحليب • خاصية نسبية السكر في الدم، • تغير حرارة الجسم، • جلد مرمو
وعائية، خاصة في الساقين (الأعراض) • انتفاخ، • دم وامرأا (الساقين) قد
تنتقل عن طريق الدموية العامة حتى الترتين ويتسبب في في الصدر
وصعوبة في التنفس. • إشارات وأحد هذه الأعراض، استمر الطوبى على الفور.
نأخذنا تحدث القملاتوز جى المرمو، بين الفالقية • اضطرابات النظم
القلبي (قد تعرض في حالات استثنائية حياتك إلى الخطر)، • شعور
الاختبارات المختبرية (إيجابية بعض مضادات الأجسام المضادة النووية).

MP. AJDIR M28604-02 06/16 (240X145)mm



omme tous les médicaments, NOZINAN / mais il ne surviennent pas systématiquement.

Les effets suivants peuvent survenir lorsque vous passez brutalement de l'insomnie à un sommeil profond :
- une sensation de déshydratation, voire une sécheresse de la bouche ;
- une constipation voire un arrêt du transit ;
- des troubles de la vue dont des troubles de l'accommodation ;
- une adaptation pour voir de près ou de loin ;
- une somnolence, une anxiété, des troubles de l'équilibre ;
- une rigidité et/ou des mouvements anormaux ;
- une hypotension artérielle ;
- une hypothermie ;
- une frigidité ;
- une prise de poids ;
- une absence de règles ;
- une augmentation du volume des seins, un écoulement anormal de lait ;
- une modification du taux de sucre dans le sang ;
- une modification de la température du corps ;
- une augmentation du volume des caillots sanguins veineux, particulièrement au niveau des jambes (les symptômes incluent gonflement, douleur et rougeur au niveau des jambes) ;
- une augmentation du volume des caillots sanguins artériels (les symptômes peuvent se déplacer via les vaisseaux sanguins jusqu'aux poumons et provoquer une douleur dans la poitrine et une difficulté à respirer. Si vous

Laboratoires Maphar
Km 10, route côtière 111,
quartier industriel, Zenata, Ain Sebaâ
Casablanca - Maroc

تنقل عن طريق الأوعية الدموية حتى الرئتين وتسبب في ألم في الصدر وصعوبة في التنفس. إذا عثرت بأحد هذه الأعراض، استشر الطبيب على الفور. نادراً تحدث التأثيرات غير المرغوب فيها القلبية. * اضطرابات النظم القلبي (قد تعرض في حالات استثنائية حيث أنك إلى الخطر). * شذوذ بعض الاختبارات المخبرية (قد يحدث مع مضادات الإحطام المضادة للموت). (المزيد)

NORDAZ[®] 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam 15 mg

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p. 1 comprimé tétrasécable

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, anticonvulsivante, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur anxieuse et 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. L'arrêt du 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 coma. En cas de surdosage, il faut immédiatement le centre antipoison le plus proche.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10

être avertis des risques

cas de doute, contactez
votre médecin.

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

NORDAZ® 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam.....15 mg

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p.....1 comprimé tétrasécable

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, anticonvulsivante, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur anxieuse et 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 ébrieuse, 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. L'arrêt du 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 coma. En cas de surdosage, il faut immédiatement le centre antipoison le plus proche.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10

être avertis des risques

cas de doute, contactez
votre médecin.

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

NORDAZ® 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam.....15 mg

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p.....1 comprimé tétrasécable

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, anticonvulsivante, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur anxieuse et 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. L'arrêt du 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 coma. En cas de surdosage, il faut immédiatement le centre antipoison le plus proche.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10

être avertis des risques

cas de doute, contactez
votre médecin.

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

NORDAZ[®] 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam 15 mg

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p. 1 comprimé tétrasécable

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, anticonvulsivante, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur anxieuse et 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 ébrieuse, 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. L'arrêt du 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 coma. En cas de surdosage, il faut immédiatement le centre antipoison le plus proche.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10

être avertis des risques

cas de doute, contactez
votre médecin.

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

NORDAZ[®] 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam 15 mg

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p. 1 comprimé tétrasécable

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, anticonvulsivante, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur anxieuse et 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 ébrieuse, 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. L'arrêt du 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 coma. En cas de surdosage, il faut immédiatement le centre antipoison le plus proche.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10

être avertis des risques

cas de doute, contactez
votre médecin.

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

NORDAZ® 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam.....15 mg

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p.....1 comprimé tétrasécable

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, anticonvulsivante, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur anxieuse et 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 ébrieuse, 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. L'arrêt du 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 coma. En cas de surdosage, il faut immédiatement le centre antipoison le plus proche.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10

être avertis des risques

cas de doute, contactez
votre médecin.

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

NORDAZ® 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam.....15 mg

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p.....1 comprimé tétrasécable

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, anticonvulsivante, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur anxieuse et 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 ébrieuse, 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. L'arrêt du 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 coma. En cas de surdosage, il faut immédiatement le centre antipoison le plus proche.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10

être avertis des risques

cas de doute, contactez
votre médecin.

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

NORDAZ® 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam.....15 mg

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p.....1 comprimé tétrasécable

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, anticonvulsivante, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur anxieuse et 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 ébrieuse, 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. L'arrêt du 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 coma. En cas de surdosage, il faut immédiatement le centre antipoison le plus proche.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10

être avertis des risques

cas de doute, contactez
votre médecin.

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

NORDAZ® 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam.....15 mg

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p.....1 comprimé tétrasécable

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, anticonvulsivante, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur anxieuse et 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. L'arrêt du 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 coma. En cas de surdosage, il faut immédiatement le centre antipoison le plus proche.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10

être avertis des risques

cas de doute, contactez
votre médecin.

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

NORDAZ[®] 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam 15 mg

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p. 1 comprimé tétrasécable

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, anticonvulsivante, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur anxieuse et 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 ébrieuse, 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. L'arrêt du 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 coma. En cas de surdosage, il faut immédiatement le centre antipoison le plus proche.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10

être avertis des risques

cas de doute, contactez
votre médecin.

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

NORDAZ[®] 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam 15 mg

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p. 1 comprimé tétrasécable

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, anticonvulsivante, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur anxieuse et 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 ébrieuse, 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. L'arrêt du 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 coma. En cas de surdosage, il faut immédiatement le centre antipoison le plus proche.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10

être avertis des risques

cas de doute, contactez
votre médecin.

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

NORDAZ® 15 mg

Nordazépam

Comprimés tétrasécables

Composition :

Nordazépam.....15 mg

Excipients (dont lactose et amidon de blé) q.s.p.....1 comprimé tétrasécable

Propriétés :

Le nordazépam a une activité myorelaxante, anxiolytique, sédatrice, hypnotique, anticonvulsivante, amnésiante.

Indications thérapeutiques :

- Anxiété réactionnelle, notamment les troubles de l'adaptation avec humeur anxieuse et 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 ébrieuse, 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. L'arrêt du 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 coma. En cas de surdosage, il faut immédiatement le centre antipoison le plus proche.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10

être avertis des risques

cas de doute, contactez
votre médecin.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Indiquez à votre médecin avant de prendre NO-DEP® si vous souffrez ou avez souffert de l'une des affections suivantes :

- Épilepsie ou antécédents de crises convulsives.
- Si vous avez souffert d'une maladie maniaco-dépressive (trouble bipolaire) ou d'une schizophrénie.
- Si vous avez ou avez eu des pensées d'auto-agression ou suicidaires.
- Syndrome sérotoninergique. Dans de rares cas, ce syndrome peut survenir lorsque vous prenez certains médicaments en même temps que la sertraline.
- Si votre concentration de sodium sanguin est faible, car cela peut survenir en raison du traitement par NO-DEP®. Vous devez également informer votre médecin si vous prenez certains médicaments contre l'hypertension artérielle qui peuvent aussi modifier la concentration de sodium sanguin.
- Prenez des précautions particulières si vous êtes âgé car vous pouvez présenter un risque plus élevé de baisse de la concentration de sodium dans le sang.
- Maladie du foie : votre médecin peut décider de vous traiter par une dose plus faible de NO-DEP®.
- Diabète : votre concentration de glucose dans le sang peut être modifiée par NO-DEP® et votre traitement contre le diabète peut devoir être adapté.
- Si vous avez souffert de troubles hémorragiques ou si vous avez pris des médicaments qui fluidifient le sang (par exemple, acide acétylsalicylique, ou warfarine) ou qui peuvent augmenter le risque d'hémorragie.
- Si vous êtes un enfant ou un adolescent âgé de moins de 18 ans, NO-DEP® ne doit être utilisé chez l'enfant et l'adolescent âgé de 6 à 17 ans que s'ils souffrent du trouble obsessionnel compulsif (TOC). Si vous êtes traité pour ce trouble, votre médecin mettra en place une surveillance étroite.
- Si vous recevez une électroconvulsivothérapie (ECT).
- Si vous avez des problèmes aux yeux, tels que certains types de glaucomes (augmentation de la pression dans l'œil)

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES:

Respecter un délai de deux semaines entre l'arrêt des IMAO et le début du traitement par la sertraline, et d'au moins une semaine entre l'arrêt de la sertraline et le début du traitement par les IMAO.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

Prévenir votre médecin en cas de grossesse.

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

CAPACITÉ DE CONDUIRE DES VÉHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES:

Ce médicament peut affaiblir les facultés mentales et physiques nécessaires à l'exécution de certaines tâches dangereuses, telles que la manipulation d'appareils ou la conduite de véhicules à moteur.

EFFETS INDESIRABLES:

Comme tous les médicaments, NO-DEP® comprimé pelliculé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables dépendent de la dose et disparaissent ou diminuent souvent avec la poursuite du traitement. Les effets indésirables très fréquents sont : insomnie, sensations vertigineuses, somnolence, maux de tête, diarrhée, nausées, sécheresse buccale, échec à l'éjaculation, fatigue. **IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.**

Si vous interrompez brutalement la prise de ce médicament, vous pouvez présenter des effets indésirables tels que des sensations vertigineuses, un engourdissement, des troubles du sommeil, une agitation ou une anxiété, des maux de tête, vous sentir malade ou être malade, et des tremblements.

Veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

SURDOSAGE:

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (0537 68 64 64).

CONSERVATION:

A conserver à une température inférieure ou égale à 30°C.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Tableau A (Liste I)

Titulaire de l'AMM: Cipla Maroc

BP 4491, 11850 - Ain Aouda - Maroc

Pharmacien Responsable : Dr. Mohammed ABALL

Fabrique par : Pharmaceutical Institute

NO-DEP® 50mg

Sertraline

**COMPOSITION :**

Sertraline chlorhydrate (DCI) 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.**FORMES ET PRESENTATIONS:**

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récidives d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxiété sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

Adultes:

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxiété sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxiété sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Enfants et adolescents:

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Troubles obsessionnels compulsifs:

• Enfants âgés de 6 à 12 ans:

la dose initiale recommandée est de 25 mg une fois par jour. Après 15 jours, votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

• Enfants âgés de 13 à 17 ans:

la dose initiale recommandée est de 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins, votre médecin vous indiquera la dose à suivre ses instructions.

Durée du traitement : votre médecin vous indiquera la durée du traitement. La prise de ce médicament doit être continue. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Des effets secondaires sont parfois nécessaires pour que vos symptômes commencent à s'améliorer. Le traitement de la dépression doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.**CONTRE INDICATIONS :**

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Un traitement concomitant par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO, notamment la sélégiline, le moclobémide) ou des médicaments de type IMAO (par exemple le linézolide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozide est contre-indiquée.

LOT : 244
PER : AVR 2021
PPV : 71 DH 00

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Indiquez à votre médecin avant de prendre NO-DEP® si vous souffrez ou avez souffert de l'une des affections suivantes :

- Épilepsie ou antécédents de crises convulsives.
- Si vous avez souffert d'une maladie maniaco-dépressive (trouble bipolaire) ou d'une schizophrénie.
- Si vous avez ou avez eu des pensées d'auto-agression ou suicidaires.
- Syndrome sérotoninergique. Dans de rares cas, ce syndrome peut survenir lorsque vous prenez certains médicaments en même temps que la sertraline.
- Si votre concentration de sodium sanguin est faible, car cela peut survenir en raison du traitement par NO-DEP®. Vous devez également informer votre médecin si vous prenez certains médicaments contre l'hypertension artérielle qui peuvent aussi modifier la concentration de sodium sanguin.
- Prenez des précautions particulières si vous êtes âgé car vous pouvez présenter un risque plus élevé de baisse de la concentration de sodium dans le sang.
- Maladie du foie : votre médecin peut décider de vous traiter par une dose plus faible de NO-DEP®.
- Diabète : votre concentration de glucose dans le sang peut être modifiée par NO-DEP® et votre traitement contre le diabète peut devoir être adapté.
- Si vous avez souffert de troubles hémorragiques ou si vous avez pris des médicaments qui fluidifient le sang (par exemple, acide acétylsalicylique, ou warfarine) ou qui peuvent augmenter le risque d'hémorragie.
- Si vous êtes un enfant ou un adolescent âgé de moins de 18 ans, NO-DEP® ne doit être utilisé chez l'enfant et l'adolescent âgé de 6 à 17 ans que s'ils souffrent du trouble obsessionnel compulsif (TOC). Si vous êtes traité pour ce trouble, votre médecin mettra en place une surveillance étroite.
- Si vous recevez une électroconvulsivothérapie (ECT).
- Si vous avez des problèmes aux yeux, tels que certains types de glaucomes (augmentation de la pression dans l'œil)

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

Respecter un délai de deux semaines entre l'arrêt des IMAO et le début du traitement par la sertraline, et d'au moins une semaine entre l'arrêt de la sertraline et le début du traitement par les IMAO.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de grossesse.

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

CAPACITÉ DE CONDUIRE DES VÉHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES :

Ce médicament peut affaiblir les facultés mentales et physiques nécessaires à l'exécution de certaines tâches dangereuses, telles que la manipulation d'appareils ou la conduite de véhicules à moteur.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, NO-DEP® comprimé pelliculé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables dépendent de la dose et disparaissent ou diminuent souvent avec la poursuite du traitement. Les effets indésirables très fréquents sont : insomnie, sensations vertigineuses, somnolence, maux de tête, diarrhée, nausées, sécheresse buccale, échec à l'éjaculation, fatigue. **IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.**

Si vous interrompez brutalement la prise de ce médicament, vous pouvez présenter des effets indésirables tels que des sensations vertigineuses, un engourdissement, des troubles du sommeil, une agitation ou une anxiété, des maux de tête, vous sentir malade ou être malade, et des tremblements.

Veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

SURDOSAGE :

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (0537 68 64 64).

CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure ou égale à 30°C.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Tableau A (Liste I)

Titulaire de l'AMM : Cipla Maroc
BP 4491, 11850 - Ain Ouedj - Maroc
Pharmacien Responsable : Dr. Mohammed ABALIL
Fabriqué par : Pharmaceutical Institute

NO-DEP® 50mg

Sertraline

**COMPOSITION :**

Sertraline chlorhydrate (DCI) 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

FORMES ET PRESENTATIONS:

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récurrences d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxiété sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

Adultes:

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxiété sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxiété sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Enfants et adolescents:

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Troubles obsessionnels compulsifs:

• Enfants âgés de 6 à 12 ans:

La dose initiale recommandée est de 25 mg une fois par jour. Après une semaine, votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

• Enfants âgés de 13 à 17 ans:

la dose initiale recommandée est de 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins, veuillez en informer votre médecin et suivre ses instructions.

Durée du traitement : votre médecin vous indiquera la durée du traitement. Vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous réagissez. Les premiers symptômes commencent à s'améliorer. Le traitement continuera pendant 6 semaines parfois nécessaires pour que vos symptômes commencent à s'améliorer. Le traitement continuera pendant 6 semaines parfois nécessaires pour que vos symptômes commencent à s'améliorer.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un de ses excipients.
- Un traitement concomitant par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO), notamment la sélégiline, le moclobémide) ou des médicaments de type IMAO (par exemple le linépramine), est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozone est contre-indiquée.

LOT: 262
PER: NOV 2021
PPV: 126 DH 80