

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions 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.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Optique 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 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



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie : N° P19- 0020853

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4543

Société : Retraite (RAM)

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : KHACHOU BOU

Date de naissance : 12.05.1960

Adresse : 210 Bd El Jazayer SALMA II CAS

Tél. : 0674370077

Total des frais engagés : 250 VM + 754,30 DM

Cadre réservé au Médecin

Dr. EL KARDI Mohamed

Médecin Psychiatre

5, Rue Gallien Quartier des Hôpitaux
Casablanca. Tel 05 22 22 57 40

Cachet du médecin :

Date de consultation : 22 / 10 / 2019

Nom et prénom du malade : KHACHOU BOU

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :



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
22/10/19	SP 9	1500m		

Dr. EL KARDI Mohamed
 Médecin Psychiâtre
 Rue Galien Quartier des Hôpitaux
 Casablanca. Tel: 05 22 22 57 49

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien
 ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

22/10

754,8

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

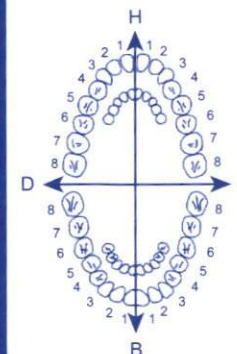
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan

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		G	
25533412	00000000	21433552	00000000
D			B
00000000	35533411	00000000	11433553

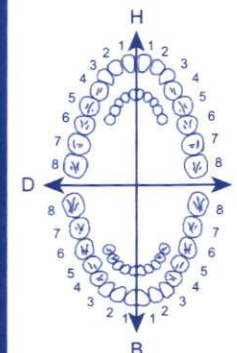
COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

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

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Mohamed El Kardi

Spécialiste des Maladies
Psychiques

الدكتور محمد الكردي

أخصائي في الأمراض النفسية

Casablanca, le : 22/10/20

126.80 x 2 / CHAMON Bon Clinik
71.00

200 mg 50

16.20 x 3 / Norinco 20

281 mg x 3 / 100 mg 10

PHARMACIE CAMILLA
Mme. LEMSI-EL-MENRAJOUNIA
29, Rue Hassan Soukrami
Tel: 0522 27 47 07 - Casablanca

254.8

Dr. EL KARDI Mohamed
Médecin Psychiatre
5 Rue Gallien Quartier des Bopaux
Casablanca Tél: 05 22 22 57 40

03 mg

27/10/2020

5، إقامة سمية حي المستشفيات زنقة سمية (كاليان سابقا أمام طاكسيات بوسكورة) 1^{er} étage N°3 - Casablanca
5, Résidence Soumaya, Quartier des Bopaux, Rue Soumaya (Ex. Gallien en face Taxi Bouskoura) 1^{er} étage N°3 - Casablanca
الهاتف : 05 22 22 57 40

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 récides 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. La dose maximale est de 200 mg/jour.

• Enfants âgés de 13 à 17 ans:

La dose initiale recommandée est de 50 mg/jour. I

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins

LOT: 242
PER: AVR 2021
PFV: 126 DH 80

mg/jour.

votre médecin et suivre ses instructions.

Durée du traitement : votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines 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 linérolide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozone est contre-indiquée

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 récides 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. La dose maximale est de 200 mg/jour.

• Enfants âgés de 13 à 17 ans:

La dose initiale recommandée est de 50 mg/jour. I

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins,

LOT: 242
PER: AVR 2021
PFV: 126 DH 80

mg/jour.

votre médecin et suivre ses instructions.

Durée du traitement : votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines 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 linérolide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozone est contre-indiquée

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 anxieux 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 anxieux sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxieux 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 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/jour. Après la première 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 de reins, votre médecin et suivre ses instructions.

LOT: 235
PER: MAR 2021
PPV: 71 DH 00

15 Comp

Durée du traitement : votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devrez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines 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 linéololide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozide est contre-indiquée

Nozinan® 25 mg Nozinan® 100 mg

Lévomépromazine

Comprimé pelliculé sécable

SANOI

Veillez 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 médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? ANTIPSYCHOTIQUE

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certains troubles du comportement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas NOZINAN, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la lévomépromazine) ou à l'un des composants contenus dans ce médicament. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6. • Si vous avez des difficultés à uriner. • Si vous avez ou si vous risquez d'avoir un glaucome (une maladie touchant l'œil où la pression d'avant l'intérieur de l'œil est augmentée et pouvant retentir sur l'avez déjà eu dans le passé une chute importante du nombre de globules blancs dans le sang (agranulocytose). • Si vous êtes âgé de moins de 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer un médicament contenant de la cabergoline ou du qui (médicaments utilisés pour traiter un écoulement anormal du dronédarone (médicament pour contrôler un trouble du rythme cardiaque) et la méquitazine (médicament pour traiter une

Faites attention avec NOZINAN, comprimé pelliculé sécable :

En cas d'apparition de fièvre accompagnée ou non de signes d'infection (angine...), de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

La survenue d'une rigidité musculaire et de troubles de la conscience, accompagnés d'une fièvre inexpliquée au cours du traitement impose

l'arrêt immédiat de la prise du médicament et la consultation en urgence du médecin. Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, certains médicaments de la classe des antipsychotiques peuvent, dans de très rares cas, causer des troubles du rythme cardiaque (voir 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?). En cas de constipation persistante, de ballonnement important et de douleurs abdominales, consultez rapidement un médecin. Ce médicament peut en effet, dans de très rares cas, provoquer une occlusion intestinale. La prise de ce médicament avec certains médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson, certains médicaments donnant des torsades de pointe (troubles graves du rythme cardiaque), des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool est déconseillée (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments). Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral. Ce médicament peut également, dans de très rares cas, provoquer une inflammation très grave de l'intestin, pouvant aller jusqu'à la nécrose. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence. Ce médicament doit être utilisé avec prudence si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques a été associée à la formation de caillots sanguins. L'utilisation de ce médicament 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). Ce médicament peut être administré en cas de maladie coliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie coliaque.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi Prévenez votre médecin en cas de :

- maladie cardiaque, • maladie du foie ou des reins, • antécédents de convulsions (ancienne ou récente), épilepsie, • augmentation de la taille de la prostate, • constipation. Si vous êtes diabétique ou que vous présentez des facteurs de risque de diabète, vous devez surveiller très attentivement votre glycémie (taux de sucre dans le sang) pendant le traitement. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.
- Prise ou utilisation d'autres médicaments** Vous ne devez jamais prendre NOZINAN en même temps qu'un médicament contenant de la cabergoline ou du quingolide (médicaments utilisés pour traiter des montées de lait excessives ou anormales) ainsi que la dronédarone (médicament pour contrôler un trouble du rythme cardiaque) et la méquitazine (médicament pour traiter une allergie). Vous devez éviter de prendre NOZINAN en même temps que :

- des antibiotiques (médicaments pour traiter des infections tels que la pénicilline et la spiramycine administrée dans une veine, et la cloxaciline (médicament pour traiter une allergie), les médicaments pour traiter des cancers tels que le bupropion (en cas de douleur thoracique), • le cisapride (médicament pour traiter l'acidité ou d'aliments), • le dolasetron (médicament utilisé chez l'adulte pour traiter vomissements induits par certains traitements ne administrée dans une veine (médicament des neurologues mineurs liés au médicament utilisé pour traiter des troubles de la sécrétion gastrique, une transpiration excessive), • un médicament pour traiter la maladie de Parkinson, • un médicament qui contient de l'alcool : • un médicament qui peut entraîner des troubles graves du

LOT : 8MA007
CP PEL SEC 820
P.P.V. : 16DH20
18000 060475

18000 060475



18000 060475

Nozinan® 25 mg Nozinan® 100 mg

Lévomépromazine

Comprimé pelliculé sécable

SANOFI

Veillez 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 médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? ANTIPSYCHOTIQUE

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certains troubles du comportement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas NOZINAN, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la lévomépromazine) ou à l'un des composants contenus dans ce médicament. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6. • Si vous avez des difficultés à uriner. • Si vous avez ou si vous risquez d'avoir un glaucome (une maladie touchant l'œil où la pression d'avant l'intérieur de l'œil est augmentée et pouvant retentir sur l'avez déjà eu dans le passé une chute importante du nombre de globules blancs dans le sang (agranulocytose). • Si vous êtes âgé de moins de 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer un médicament contenant de la cabergoline ou du qui (médicaments utilisés pour traiter un écoulement anormal du dronédarone (médicament pour contrôler un trouble du rythme cardiaque) et la méquitazine (médicament pour traiter une

Faites attention avec NOZINAN, comprimé pelliculé sécable :

En cas d'apparition de fièvre accompagnée ou non de signes d'infection (angine...), de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

La survenue d'une rigidité musculaire et de troubles de la conscience, accompagnés d'une fièvre inexpliquée au cours du traitement impose

l'arrêt immédiat de la prise du médicament et la consultation en urgence du médecin. Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, certains médicaments de la classe des antipsychotiques peuvent, dans de très rares cas, causer des troubles du rythme cardiaque (voir 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?). En cas de constipation persistante, de ballonnement important et de douleurs abdominales, consultez rapidement un médecin. Ce médicament peut en effet, dans de très rares cas, provoquer une occlusion intestinale. La prise de ce médicament avec certains médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson, certains médicaments donnant des torsades de pointe (troubles graves du rythme cardiaque), des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool est déconseillée (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments). Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral. Ce médicament peut également, dans de très rares cas, provoquer une inflammation très grave de l'intestin, pouvant aller jusqu'à la nécrose. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence. Ce médicament doit être utilisé avec prudence si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques a été associée à la formation de caillots sanguins. L'utilisation de ce médicament 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). Ce médicament peut être administré en cas de maladie colélique. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie colélique.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi

- Prévenez votre médecin en cas de :
- maladie cardiaque, • maladie du foie ou des reins, • antécédents de convulsions (ancienne ou récente), épilepsie, • augmentation de la taille de la prostate, • constipation. Si vous êtes diabétique ou que vous présentez des facteurs de risque de diabète, vous devez surveiller très attentivement votre glycémie (taux de sucre dans le sang) pendant le traitement. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments Vous ne devez jamais prendre NOZINAN en même temps qu'un médicament contenant de la cabergoline ou du quingolide (médicaments utilisés pour traiter des montées de lait excessives ou anormales) ainsi que la dronédarone (médicament pour contrôler un trouble du rythme cardiaque) et la méquitazine (médicament pour traiter une allergie). Vous devez éviter de prendre NOZINAN en même temps que :

- des antibiotiques (médicaments pour traiter des infections tels que la pénicilline et la spiramycine administrée dans une veine, et la tétracycline (médicament pour traiter une allergie),
- les médicaments pour traiter des cancers tels que le biphénol (en cas de douleur thoracique),
- le cisapride (médicament pour traiter des troubles du système digestif),
- le dolasetron (médicament utilisé chez l'adulte pour traiter les vomissements induits par certains traitements administrés dans une veine (médicaments neurologiques mineurs liés au cancer),
- le mannitol (médicament pour traiter des troubles de la sécrétion gastrique, une transpiration excessive),
- un médicament pour traiter la maladie de Parkinson,
- un médicament qui contient de l'alcool : • un médicament qui peut entraîner des troubles graves du

NOZINAN 25 MG
CP PEL SEC 620

P.P.V. : 16DH20



118000 060475

LOT : 8MA007
EXP. : 12/2023

Nozinan® 25 mg Nozinan® 100 mg

Lévomépromazine

Comprimé pelliculé sécable

SANOFI

Veillez 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 médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? ANTIPSYCHOTIQUE

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certains troubles du comportement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas NOZINAN, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la lévomépromazine) ou à l'un des composants contenus dans ce médicament. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6. • Si vous avez des difficultés à uriner. • Si vous avez ou si vous risquez d'avoir un glaucome (une maladie touchant l'œil où la pression d'avant l'intérieur de l'œil est augmentée et pouvant retentir sur l'avez déjà eu dans le passé une chute importante du nombre de globules blancs dans le sang (agranulocytose). • Si vous êtes âgé de moins de 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer un médicament contenant de la cabergoline ou du qui (médicaments utilisés pour traiter un écoulement anormal du dronédarone (médicament pour contrôler un trouble du rythme cardiaque) et la méquitazine (médicament pour traiter une

Faites attention avec NOZINAN, comprimé pelliculé sécable :

En cas d'apparition de fièvre accompagnée ou non de signes d'infection (angine...), de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

La survenue d'une rigidité musculaire et de troubles de la conscience, accompagnés d'une fièvre inexpliquée au cours du traitement impose

l'arrêt immédiat de la prise du médicament et la consultation en urgence du médecin. Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, certains médicaments de la classe des antipsychotiques peuvent, dans de très rares cas, causer des troubles du rythme cardiaque (voir 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?). En cas de constipation persistante, de ballonnement important et de douleurs abdominales, consultez rapidement un médecin. Ce médicament peut en effet, dans de très rares cas, provoquer une occlusion intestinale. La prise de ce médicament avec certains médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson, certains médicaments donnant des torsades de pointe (troubles graves du rythme cardiaque), des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool est déconseillée (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments). Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral. Ce médicament peut également, dans de très rares cas, provoquer une inflammation très grave de l'intestin, pouvant aller jusqu'à la nécrose. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence. Ce médicament doit être utilisé avec prudence si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques a été associée à la formation de caillots sanguins. L'utilisation de ce médicament 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). Ce médicament peut être administré en cas de maladie colélique. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie colélique.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi

- Prévenez votre médecin en cas de :
- maladie cardiaque, • maladie du foie ou des reins, • antécédents de convulsions (ancienne ou récente), épilepsie, • augmentation de la taille de la prostate, • constipation. Si vous êtes diabétique ou que vous présentez des facteurs de risque de diabète, vous devez surveiller très attentivement votre glycémie (taux de sucre dans le sang) pendant le traitement. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments Vous ne devez jamais prendre NOZINAN en même temps qu'un médicament contenant de la cabergoline ou du quingolide (médicaments utilisés pour traiter des montées de lait excessives ou anormales) ainsi que la dronédarone (médicament pour contrôler un trouble du rythme cardiaque) et la méquitazine (médicament pour traiter une allergie). Vous devez éviter de prendre NOZINAN en même temps que :

- des antibiotiques (médicaments pour traiter des infections tels que la pénicilline et la spiramycine administrée dans une veine, et la tétracycline (médicament pour traiter une allergie),
- les médicaments pour traiter des cancers tels que le biphénol (en cas de douleur thoracique),
- le cisapride (médicament pour traiter des troubles du système digestif),
- le dolasetron (médicament utilisé chez l'adulte pour traiter les vomissements induits par certains traitements administrés dans une veine (médicaments neurologiques mineurs liés au cancer),
- le mannitol (médicament pour traiter des troubles de la sécrétion gastrique, une transpiration excessive),
- un médicament pour traiter la maladie de Parkinson,
- un médicament qui contient de l'alcool : • un médicament qui peut entraîner des troubles graves du

NOZINAN 25 MG
CP PEL SEC 620

P.P.V. : 16DH20



118000 060475

6

Nozinan® 25 mg Nozinan® 100 mg

Lévomépromazine

Comprimé pelliculé sécable

SANOI

Veillez 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 médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? ANTIPSYCHOTIQUE

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certains troubles du comportement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas NOZINAN, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la lévomépromazine) ou à l'un des composants contenus dans ce médicament. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6. • Si vous avez des difficultés à uriner. • Si vous avez ou si vous risquez d'avoir un glaucome (une maladie touchant l'œil où la pression d'avant l'intérieur de l'œil est augmentée et pouvant retentir sur l'avez déjà eu dans le passé une chute importante du nombre de globules blancs dans le sang (agranulocytose). • Si vous êtes âgé de moins de 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer un médicament contenant de la cabergoline ou du qui (médicaments utilisés pour traiter un écoulement anormal du dronédarone (médicament pour contrôler un trouble du rythme cardiaque) et la méquitazine (médicament pour traiter une

Faites attention avec NOZINAN, comprimé pelliculé sécable :

En cas d'apparition de fièvre accompagnée ou non de signes d'infection (angine...), de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

La survenue d'une rigidité musculaire et de troubles de la conscience, accompagnés d'une fièvre inexpliquée au cours du traitement impose

l'arrêt immédiat de la prise du médicament et la consultation en urgence du médecin. Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, certains médicaments de la classe des antipsychotiques peuvent, dans de très rares cas, causer des troubles du rythme cardiaque (voir 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?). En cas de constipation persistante, de ballonnement important et de douleurs abdominales, consultez rapidement un médecin. Ce médicament peut en effet, dans de très rares cas, provoquer une occlusion intestinale. La prise de ce médicament avec certains médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson, certains médicaments donnant des torsades de pointe (troubles graves du rythme cardiaque), des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool est déconseillée (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments). Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral. Ce médicament peut également, dans de très rares cas, provoquer une inflammation très grave de l'intestin, pouvant aller jusqu'à la nécrose. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence. Ce médicament doit être utilisé avec prudence si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques a été associée à la formation de caillots sanguins. L'utilisation de ce médicament 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). Ce médicament peut être administré en cas de maladie colélique. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie colélique.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi

- Prévenez votre médecin en cas de :
- maladie cardiaque, • maladie du foie ou des reins, • antécédents de convulsions (ancienne ou récente), épilepsie, • augmentation de la taille de la prostate, • constipation. Si vous êtes diabétique ou que vous présentez des facteurs de risque de diabète, vous devez surveiller très attentivement votre glycémie (taux de sucre dans le sang) pendant le traitement. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation d'autres médicaments Vous ne devez jamais prendre NOZINAN en même temps qu'un médicament contenant de la cabergoline ou du quingolide (médicaments utilisés pour traiter des montées de lait excessives ou anormales) ainsi que la dronédarone (médicament pour contrôler un trouble du rythme cardiaque) et la méquitazine (médicament pour traiter une allergie). Vous devez éviter de prendre NOZINAN en même temps que :

- des antibiotiques (médicaments pour traiter des infections tels que la pénicilline et la spiramycine administrée dans une veine, et la tétracycline (médicament pour traiter une allergie),
- les médicaments pour traiter des cancers tels que le biphénol (en cas de douleur thoracique),
- le cisapride (médicament pour traiter des troubles du système digestif),
- le dolasetron (médicament utilisé chez l'adulte pour traiter les vomissements induits par certains traitements administrés dans une veine (médicaments neurologiques mineurs liés au cancer),
- le mannitol (médicament pour traiter des troubles de la sécrétion gastrique, une transpiration excessive),
- un médicament pour traiter la maladie de Parkinson,
- un médicament qui contient de l'alcool : • un médicament qui peut entraîner des troubles graves du

NOZINAN 25 MG
CP PEL SEC 220

P.P.V. : 16DH20



118000 060475

LOT : 8MA007
EXP. : 12/2023

Nozinan® 25 mg Nozinan® 100 mg

Lévomépromazine

Comprimé pelliculé sécable

SANOI

Veillez 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 médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? ANTIPSYCHOTIQUE

Ce médicament est indiqué dans le traitement de certains troubles du comportement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOZINAN, comprimé pelliculé sécable ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez pas NOZINAN, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la lévomépromazine) ou à l'un des composants contenus dans ce médicament. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6. • Si vous avez des difficultés à uriner. • Si vous avez ou si vous risquez d'avoir un glaucome (une maladie touchant l'œil où la pression d'avant l'intérieur de l'œil est augmentée et pouvant retentir sur l'avez déjà eu dans le passé une chute importante du nombre de globules blancs dans le sang (agranulocytose). • Si vous êtes âgé de moins de 6 ans car il peut avaler de travers et s'étouffer un médicament contenant de la cabergoline ou du qui (médicaments utilisés pour traiter un écoulement anormal du dronédarone (médicament pour contrôler un trouble du rythme cardiaque) et la méquitazine (médicament pour traiter une

Faites attention avec NOZINAN, comprimé pelliculé sécable :

En cas d'apparition de fièvre accompagnée ou non de signes d'infection (angine...), de pâleur ou de forte transpiration, il est impératif d'alerter immédiatement un médecin ou un service d'urgence.

La survenue d'une rigidité musculaire et de troubles de la conscience, accompagnés d'une fièvre inexpliquée au cours du traitement impose

l'arrêt immédiat de la prise du médicament et la consultation en urgence du médecin. Afin de dépister un éventuel trouble cardiaque, votre médecin pourra être amené à vous faire pratiquer un électrocardiogramme. En effet, certains médicaments de la classe des antipsychotiques peuvent, dans de très rares cas, causer des troubles du rythme cardiaque (voir 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?). En cas de constipation persistante, de ballonnement important et de douleurs abdominales, consultez rapidement un médecin. Ce médicament peut en effet, dans de très rares cas, provoquer une occlusion intestinale. La prise de ce médicament avec certains médicaments utilisés dans le traitement de la maladie de Parkinson, certains médicaments donnant des torsades de pointe (troubles graves du rythme cardiaque), des boissons alcoolisées ou des médicaments contenant de l'alcool est déconseillée (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments). Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients présentant des facteurs de risque d'accident vasculaire cérébral. Ce médicament peut également, dans de très rares cas, provoquer une inflammation très grave de l'intestin, pouvant aller jusqu'à la nécrose. Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les patients âgés atteints de démence. Ce médicament doit être utilisé avec prudence si vous ou quelqu'un de votre famille avez des antécédents de formation de caillots sanguins, car la prise d'antipsychotiques a été associée à la formation de caillots sanguins. L'utilisation de ce médicament 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). Ce médicament peut être administré en cas de maladie coliaque. L'amidon de blé peut contenir du gluten, mais seulement à l'état de trace, et est donc considéré comme sans danger pour les sujets atteints d'une maladie coliaque. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Précautions d'emploi Prévenez votre médecin en cas de :

- maladie cardiaque, • maladie du foie ou des reins, • antécédents de convulsions (ancienne ou récente), épilepsie, • augmentation de la taille de la prostate, • constipation. Si vous êtes diabétique ou que vous présentez des facteurs de risque de diabète, vous devez surveiller très attentivement votre glycémie (taux de sucre dans le sang) pendant le traitement. EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN. **Prise ou utilisation d'autres médicaments** Vous ne devez jamais prendre NOZINAN en même temps qu'un médicament contenant de la cabergoline ou du quingolide (médicaments utilisés pour traiter des montées de lait excessives ou anormales) ainsi que la dronédarone (médicament pour contrôler un trouble du rythme cardiaque) et la méquitazine (médicament pour traiter une allergie). Vous devez éviter de prendre NOZINAN en même temps que :

- des antibiotiques (médicaments pour traiter des infections tels que la pénicilline et la spiramycine administrée dans une veine, et la cloxaciline (médicament pour traiter une allergie), les médicaments pour traiter des cancers tels que le bupropion (en cas de douleur thoracique), • le cisapride (médicament pour traiter des troubles du système digestif), • le dolasetron (médicament utilisé chez l'adulte pour traiter les vomissements induits par certains traitements administrés dans une veine (médicaments neurologiques mineurs liés au cancer), • le domnamid (médicament pour traiter des troubles de la sécrétion gastrique, une transpiration excessive), • un médicament pour traiter la maladie de Parkinson, • un médicament qui contient de l'alcool : • un médicament qui peut entraîner des troubles graves du

LOT : 8MA007
CP PEL SEC 820
P.P.V. : 16DH20
18000 060475

18000 060475



18000 060475

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 l'addiction. Le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les personnes devant conduire des machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par une dépression respiratoire. En cas de doute, contactez votre médecin traitant.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10
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 l'addiction. Le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les personnes devant conduire des machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par une dépression respiratoire. En cas de doute, contactez votre médecin traitant ou le service d'urgence.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10
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 l'addiction. Le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les personnes devant conduire des machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par des troubles de la conscience. En cas de doute, contactez votre médecin traitant ou le service d'urgence.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10
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 l'addiction. Le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les personnes devant conduire des machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par une dépression respiratoire. En cas de doute, contactez votre médecin traitant.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10
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 l'addiction. Le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les personnes devant conduire des machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par une dépression respiratoire. En cas de doute, contactez votre médecin traitant.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10
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 l'addiction. Le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les personnes devant conduire des machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par une dépression respiratoire. En cas de doute, contactez votre médecin traitant.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10
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 l'addiction. Le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les personnes devant conduire des machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par une dépression respiratoire. En cas de doute, contactez votre médecin traitant.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10
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 l'addiction. Le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les personnes devant conduire des machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par une dépression respiratoire. En cas de doute, contactez votre médecin traitant.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10
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 l'addiction. Le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les personnes devant conduire des machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par une dépression respiratoire. En cas de doute, contactez votre médecin.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10
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 l'addiction. Le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les personnes devant conduire des machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par une dépression respiratoire. En cas de doute, contactez votre médecin traitant ou le service d'urgence.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10
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, sédatif, hypnotique, anticonvulsivant, amnésiant.

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 l'addiction. Le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les personnes devant conduire des machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par une dépression respiratoire. En cas de doute, contactez votre médecin.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I



29.10
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, sédatif, hypnotique, anticonvulsivant, amnésiant.

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 l'addiction. Le traitement ne devra pas être interrompu brutalement.

Les conducteurs de véhicules et les personnes devant conduire des machines doivent être avertis des risques de somnolence.

Le surdosage peut se manifester par une dépression respiratoire. En cas de doute, contactez votre médecin.

Mode d'emploi et posologie :

Suivre les prescriptions de votre médecin.

Formes et présentations :

Boîte de 30 comprimés tétrasécables

Liste I

29.10
Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc
S/L BOUCHARA-RECORDATI

