

MONOGRAPHIE DE PRODUIT
INCLUANT LES RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

PrZOPICLONE

Comprimés de zopiclone

Comprimés, à 5 mg et à 7,5 mg, voie orale

Norme du fabricant

Hypnotique et sédatif

Sivem Produits Pharmaceutiques ULC
4705 rue Dobrin
Saint-Laurent, Québec, Canada
H4R 2P7

www.sivem.ca

Date d'approbation initiale :
08 juin 2012

Date de révision :
AUG 11, 2025

Numéro de contrôle de la présentation : 297447

RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE

1 INDICATIONS, 1.2 Personnes âgées	2023-10
3 ENCADRÉ « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES »	2023-10
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.1 Considérations posologiques	2023-10
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	2025-08

TABLE DES MATIÈRES

Les sections ou sous-sections qui ne sont pas pertinentes au moment de l'autorisation ne sont pas énumérées.

RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE	2
TABLE DES MATIÈRES	2
PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ	4
1 INDICATIONS	4
1.1 Enfants (< 18 ans).....	4
1.2 Personnes âgées (≥ 65 ans).....	4
2 CONTRE-INDICATIONS	4
3 ENCADRÉ « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES »	5
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION	6
4.1 Considérations posologiques	6
4.2 Dose recommandée et modification posologique	7
4.4 Administration	8
4.5 Dose oubliée	8
5 SURDOSAGE	8
6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE	9
7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	10
7.1 Populations particulières.....	19
7.1.1 Femmes enceintes.....	19
7.1.2 Allaitement	19
7.1.3 Enfants (< 18 ans) :	20
7.1.4 Personnes âgées (≥ 65 ans) :	20
8 EFFETS INDÉSIRABLES	20

8.1	Aperçu des effets indésirables	20
8.2	Effets indésirables observés dans les essais cliniques	20
8.4	Résultats de laboratoire anormaux : hématologique, chimie clinique et autres données quantitatives	22
8.5	Effets indésirables observés après la mise en marché	22
9	INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	23
9.1	Interactions médicamenteuses graves	23
9.2	Aperçu des interactions médicamenteuses.....	23
9.3	Interactions médicament-comportement	23
9.4	Interactions médicament-médicament	24
9.5	Interactions médicament-aliment	25
9.6	Interactions médicament-plante médicinale.....	25
9.7	Interactions médicament-tests de laboratoire.....	25
10	PHARMACOLOGIE CLINIQUE	25
10.1	Mode d'action.....	25
10.2	Pharmacodynamie.....	27
10.3	Pharmacocinétique.....	28
11	ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT	30
12	INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION	30
PARTIE II : INFORMATIONS SCIENTIFIQUES		31
13	INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES	31
14	ESSAIS CLINIQUES.....	31
14.2	Études de biodisponibilité comparatives	31
15	MICROBIOLOGIE.....	32
16	TOXICOLOGIE NON CLINIQUE.....	32
17	MONOGRAPHIES DE PRODUIT DE SOUTIEN.....	39
RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT.....		40

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

1 INDICATIONS

L'emploi de ZOPICLONE (comprimés de zopiclone) est indiqué pendant de courtes périodes (ne dépassant habituellement pas 7 à 10 jours) pour :

- le traitement et le soulagement symptomatique de l'insomnie caractérisée par des difficultés d'endormissement
- les réveils nocturnes fréquents et/ou un réveil précoce

Dans les cas d'insomnie entraînant une altération des capacités de fonctionnement du patient pendant le jour (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.1 Considérations posologiques](#)).

1.1 Enfants (< 18 ans)

Santé Canada ne dispose d'aucune donnée; par conséquent, l'indication d'utilisation dans la population pédiatrique n'est pas autorisée par Santé Canada.

1.2 Personnes âgées (≥ 65 ans)

Les données tirées des études cliniques et de l'expérience laissent entendre que l'utilisation du produit au sein de la population gériatrique entraîne des différences en matière d'innocuité ou d'efficacité (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 7.1.4 Personnes âgées \(≥ 65 ans\)](#)).

Il faut éviter l'utilisation prolongée de ZOPICLONE, y compris chez les personnes âgées. Une surveillance étroite est recommandée (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Chutes et fractures](#) et [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.1 Considérations posologiques](#)).

2 CONTRE-INDICATIONS

ZOPICLONE est contre-indiqué chez les patients :

- Présentant une hypersensibilité connue au médicament ou à l'un des composants entrant dans sa formulation. Pour une liste complète, voir [6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE](#).
- Atteints d'une myasthénie grave.
- Souffrant d'une insuffisance hépatique grave.
- Présentant une perturbation importante de la fonction respiratoire (p. ex. un syndrome grave d'apnée du sommeil).
- Ayant déjà présenté des comportements de sommeil complexes après la prise d'un sédatif-hypnotique non benzodiazépinique.

3 ENCADRÉ « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES »

Mises en garde et précautions importantes

Toxicomanie, utilisation abusive et mésusage

L'utilisation des benzodiazépines ou d'autres médicaments sédatifs-hypnotiques comme ZOPICLONE peut mener à une utilisation abusive, à un mésusage, à une dépendance physique ou psychologique et à des symptômes de sevrage. L'utilisation abusive et le mésusage peuvent entraîner une surdose ou le décès, en particulier quand les benzodiazépines ou autres médicaments sédatifs-hypnotiques comme ZOPICLONE sont pris en association avec d'autres médicaments, tels que des opioïdes, ou avec de l'alcool ou des drogues illicites.

- Évaluer le risque individuel de chaque patient avant de lui prescrire ZOPICLONE.
- Surveiller régulièrement tous les patients afin de repérer l'apparition de tels comportements ou affections.
- Entreposer ZOPICLONE dans des lieux sécurisés afin d'éviter tout vol ou mésusage.

Sevrage

Les benzodiazépines et autres médicaments sédatifs-hypnotiques comme ZOPICLONE peuvent entraîner un syndrome de sevrage grave, voire potentiellement mortel.

- Éviter l'arrêt soudain du traitement ou la diminution rapide des doses de ZOPICLONE.
- Pour terminer un traitement par ZOPICLONE, diminuer progressivement les doses sous une surveillance étroite.

(voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Dépendance/tolérance](#))

Risques liés à l'utilisation concomitante avec des opioïdes

L'utilisation concomitante de ZOPICLONE et d'opioïdes peut entraîner une sédation profonde, une dépression respiratoire, un coma ou la mort (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Généralités, Utilisation concomitante avec des opioïdes](#)).

- Ne prescrire l'utilisation concomitante de ces agents qu'aux patients pour lesquels il n'existe pas d'autres options thérapeutiques adéquates.
- Prescrire les doses efficaces les plus faibles et les durées minimales de traitement.
- Suivre les patients de près afin de pouvoir déceler tout signe ou symptôme de dépression respiratoire et de sédation.

Comportements de sommeil complexes

- Des comportements de sommeil complexes, tels que le somnambulisme, la conduite d'une voiture en dormant et le fait de se livrer à des activités sans être totalement éveillé, peuvent survenir après la prise d'un sédatif-hypnotique non benzodiazépinique. Ces comportements peuvent entraîner des blessures graves ou la mort. Cesser immédiatement l'emploi de ZOPICLONE advenant la manifestation d'un comportement de sommeil complexe. (Voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Comportements de sommeil complexes](#))

4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

4.1 Considérations posologiques

- Les troubles du sommeil peuvent constituer la manifestation apparente d'un trouble physique et/ou psychiatrique. En conséquence, la décision d'entreprendre un traitement symptomatique de l'insomnie doit être prise seulement après une évaluation rigoureuse de l'état du patient.
- L'usage des hypnotiques doit être limité au traitement des cas d'insomnie entraînant une altération des capacités de fonctionnement du patient pendant le jour.
- On ne doit pas administrer ZOPICLONE pendant plus de 7 à 10 jours consécutifs. L'emploi de ce médicament pendant plus de 2 à 3 semaines successives nécessite une réévaluation complète du patient. Il convient de prescrire ZOPICLONE pour de courtes durées de traitement (entre 7 à 10 jours), et ne pas fournir une quantité de médicament pour plus de 1 mois de traitement.
- ZOPICLONE doit toujours être prescrit à la dose efficace la plus faible qui soit et pour la durée la plus courte possible.
- L'arrêt soudain du traitement ou la diminution rapide des doses de ZOPICLONE peut entraîner des signes et symptômes de sevrage ou un phénomène de rebond (voir [3 ENCADRÉ « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES », Sevrage](#) et [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Dépendance/tolérance](#)). Il faut éviter tout arrêt soudain du traitement, et tout traitement, même de courte durée, doit être terminé en diminuant progressivement les doses sous surveillance étroite.
- La diminution progressive des doses doit être adaptée à chaque patient. Une attention particulière doit être portée aux patients ayant des antécédents de convulsions (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).
- Si un patient présente des signes et symptômes de sevrage, envisager de reporter la diminution des doses ou de réaugmenter la dose de benzodiazépine ou de tout autre médicament sédatif-hypnotique comme ZOPICLONE à la dose précédente avant de poursuivre la réduction progressive des doses.
- Les personnes âgées peuvent être particulièrement sensibles à ZOPICLONE (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Chutes et fractures](#)).
- Il faut éviter l'utilisation prolongée de ZOPICLONE, y compris chez les personnes âgées.

Une surveillance étroite est recommandée.

- Le lactose est un des ingrédients non médicinaux des comprimés ZOPICLONE. Les patients atteints de manifestations héréditaires rares d'intolérance au galactose (galactosémie ou syndrome de malabsorption du glucose et du galactose) ne doivent pas prendre cette teneur (voir [6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE](#)).

4.2 Dose recommandée et modification posologique

Utiliser la dose efficace la plus faible de ZOPICLONE pour le patient. ZOPICLONE doit être pris en une prise unique et ne pas être réadministré la même nuit.

Ce médicament doit être administré immédiatement avant le coucher.

Dose chez l'adulte : La dose initiale recommandée est de 3,75 mg (un demi-comprimé dosé à 7,5 mg). La dose peut être augmentée à 5 mg puis à 7,5 mg si cela est cliniquement indiqué. Chez certains patients, les doses plus élevées se traduisent par des taux de zopiclone sanguins suffisamment élevés dans la matinée pour produire une perturbation de la capacité de conduire un véhicule et des autres activités qui nécessitent une vigilance totale (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Effets déresseurs sur le SNC et perturbation du lendemain](#)).

On ne doit pas dépasser la dose de 7,5 mg (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

Personnes âgées (≥ 65 ans) : Chez le patient âgé et/ou affaibli, la dose initiale recommandée est de 3,75 mg (un demi-comprimé dosé à 7,5 mg), au coucher. On peut augmenter la dose jusqu'à un maximum de 5 mg si l'administration de la dose initiale ne permet pas d'obtenir l'effet thérapeutique souhaité.

Patient atteint d'insuffisance hépatique : La dose recommandée est de 3,75 mg (un demi-comprimé dosé à 7,5 mg), mais peut varier suivant l'acceptabilité et l'efficacité du traitement. Si cela est cliniquement indiqué, une dose de 5 mg peut être utilisée avec prudence dans les cas appropriés.

L'emploi de ZOPICLONE est contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance hépatique grave (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

Patient atteint d'insuffisance rénale : Bien qu'aucune accumulation de zopiclone ni de ses métabolites n'ait été décelée chez l'insuffisant rénal, on recommande d'amorcer le traitement à une dose de 3,75 mg (un demi-comprimé dosé à 7,5 mg) chez ce type de patient. Si cela est cliniquement indiqué, une dose de 5 mg peut être utilisée avec prudence dans les cas appropriés.

Patients souffrant d'insuffisance respiratoire chronique : La dose recommandée est de 3,75 mg (un demi-comprimé dosé à 7,5 mg), mais peut varier suivant l'acceptabilité et

l'efficacité du traitement. Dans certains cas, on peut administrer une dose allant jusqu'à 7,5 mg, à condition de le faire avec prudence.

L'emploi de ZOPICLONE est contre-indiqué chez les patients atteints d'une perturbation importante de la fonction respiratoire, p. ex. un syndrome grave d'apnée du sommeil (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

Emploi avec de puissants inhibiteurs du CYP3A4 : Une dose initiale de 3,75 mg (un demi-comprimé dosé à 7,5 mg) au coucher est recommandée (voir [9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)). Si cela est cliniquement indiqué, une dose de 5 mg peut être utilisée avec prudence dans les cas appropriés.

Emploi avec des dépresseurs du SNC : Un ajustement de la posologie peut être nécessaire lorsque ZOPICLONE est associé à d'autres dépresseurs du SNC en raison des effets potentiellement additifs (voir [9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)).

Enfants (< 18 ans) : L'emploi de ZOPICLONE n'est pas indiqué chez les patients âgés de moins de 18 ans.

4.4 Administration

Les comprimés sont destinés à une administration par voie orale. Le comprimé à 7,5 mg peut être divisé en 2 parties égales de 3,75 mg.

4.5 Dose oubliée

Il faut informer le patient de prendre ZOPICLONE au coucher, juste avant de se mettre au lit. Si le patient oublie une dose, il doit attendre le moment prévu de la prochaine dose pour prendre son médicament. Il faut sauter la dose oubliée afin d'éviter de prendre une double dose.

5 SURDOSAGE

Signes et symptômes : Le surdosage se manifeste habituellement par un état de dépression du SNC, pouvant aller de la somnolence au coma, selon la quantité de médicament ingérée. Dans les cas bénins, les symptômes peuvent comprendre de la somnolence, de la confusion et de la léthargie, alors que dans les cas plus graves, ils peuvent se traduire par une ataxie, une hypotonie, une hypotension, une méthémoglobinémie, une dépression respiratoire ou un coma. Un surdosage par la zopiclone ne devrait pas menacer le pronostic vital, à moins que le médicament ait été pris en association avec d'autres dépresseurs du SNC, notamment l'alcool. D'autres facteurs de risque, tels que la présence d'une maladie concomitante et l'état affaibli du patient, peuvent contribuer à aggraver les symptômes et, dans de très rares cas, causer la mort.

Les effets le plus souvent observés à la suite de cas de surdosage volontaire ou accidentel

comportant la prise de doses comprimés de zopiclone allant jusqu'à 340 mg étaient les suivants : prolongement du sommeil, somnolence, léthargie et ataxie.

Traitement recommandé : En cas de surdosage, il est recommandé d'instaurer un traitement symptomatique de soutien dans un cadre clinique approprié, en portant une attention particulière aux fonctions respiratoire et cardiovasculaire du patient. L'administration de charbon activé peut être bénéfique, pourvu que celui-ci soit réalisé dans un court délai suivant l'ingestion.

Il est inutile de tenter une hémodialyse compte tenu de l'important volume de distribution de la comprimés de zopiclone. Par ailleurs, le flumazénil peut s'avérer un antidote efficace; toutefois, son administration peut favoriser l'apparition de symptômes neurologiques (agitation, anxiété, convulsions et labilité émotionnelle). Il faut administrer des liquides par voie intraveineuse au besoin.

Comme c'est le cas pour la prise en charge de tout surdosage, il faut tenir compte de la possibilité que le sujet ait ingéré plusieurs médicaments à la fois.

Pour obtenir l'information la plus récente pour traiter une surdose présumée, communiquez avec le centre antipoison de votre région ou avec le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669).

6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE

Tableau 1 – Formes posologiques, concentrations, composition et emballage

Voie d'administration	Forme posologique / concentration / composition	Ingrédients non médicinaux
Orale	Comprimé à 5 mg	Cellulose microcristalline, cire de carnauba, dioxyde de titane, hydroxypropylméthylcellulose, monohydrate de lactose, polyéthylèneglycol et stéarate de magnésium.
Orale	Comprimé à 7,5 mg	Cellulose microcristalline, cire de carnauba, dioxyde de titane, D&C jaune n° 10, FD&C bleu n° 1, hydroxypropylméthylcellulose, monohydrate de lactose, polyéthylèneglycol et stéarate de magnésium.

ZOPICLONE à 5 mg :

Chaque comprimé pelliculé blanc, rond et biconvexe, portant l'inscription « APO » sur un côté et l'inscription « ZOP » sur « 5 » sur l'autre, contient 5 mg de zopiclone.

Offert en bouteilles de 100 comprimés.

ZOPICLONE à 7,5 mg :

Chaque comprimé pelliculé sécable, bleu, ovale et biconvexe, portant l'inscription « APO 7.5 » sur un côté, contient 7,5 mg de zopiclone.

Offert en bouteilles de 100 et de 500 comprimés.

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Généralités

Il importe de déterminer, dans la mesure du possible, la cause de l'insomnie et de traiter les facteurs sous-jacents avant de prescrire un hypnotique. Un échec thérapeutique après 7 à 10 jours de traitement peut témoigner de l'existence d'un trouble psychiatrique et/ou d'une affection médicale, ou encore d'une erreur d'appréciation du sommeil.

L'aggravation de l'insomnie ou l'apparition de nouveaux troubles de la pensée ou du comportement peut résulter d'un trouble psychiatrique ou physique non diagnostiqué. On a également rapporté ce genre de manifestations chez des patients qui prenaient des médicaments qui agissent sur les sites récepteurs des benzodiazépines.

Il faut utiliser ZOPICLONE avec prudence chez les patients ayant des antécédents de réactions paradoxales consécutives à l'ingestion d'alcool ou de sédatifs.

Utilisation illicite facilitée par la drogue à des fins criminelles (assujettissement chimique)

L'assujettissement chimique désigne l'administration d'une substance psychoactive à une personne à son insu dans le but de lui nuire. Elle englobe les comportements illicites signalés comme la soumission chimique, la criminalité facilitée par la drogue et l'agression sexuelle facilitée par la drogue.

L'apparition rapide de la sédation, associée aux caractéristiques amnésiques de ZOPICLONE, en particulier lorsqu'elle est associée à l'alcool et administrée à l'insu de la victime, induit une capacité et facilite ainsi les actes criminels, tels que l'agression sexuelle, le vol, l'homicide et d'autres transgressions criminelles.

Les professionnels de la santé doivent rester vigilants face au risque d'assujettissement chimique avec ZOPICLONE et prescrire ZOPICLONE strictement en fonction de l'évaluation

clinique des besoins médicaux du patient et de sa capacité à éviter le détournement.

Utilisation concomitante avec des opioïdes : L'utilisation concomitante de ZOPICLONE et d'opioïdes peut entraîner une sédation profonde, une dépression respiratoire, un coma ou la mort. Compte tenu de ces risques, ne prescrire l'utilisation concomitante de ces médicaments qu'aux patients pour lesquels il n'existe pas d'autres options thérapeutiques adéquates (voir [3 ENCADRÉ « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES »](#), [Risques liés à l'utilisation concomitante avec des opioïdes](#) et [9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES, 9.1 Interactions médicamenteuses graves](#)).

Des études observationnelles ont démontré que l'utilisation concomitante d'analgésiques opioïdes et de benzodiazépines augmente le risque de mortalité liée aux médicaments par rapport à l'utilisation d'opioïdes analgésiques seuls. Compte tenu de la similitude de leurs propriétés pharmacologiques, il est raisonnable de s'attendre à ce que d'autres médicaments dépresseurs du SNC, comme ZOPICLONE, soient associés à un risque similaire lorsqu'ils sont administrés en concomitance avec des opioïdes.

Si la décision est prise de prescrire ZOPICLONE en concomitance avec des opioïdes, il faut prescrire la dose efficace la plus faible et la durée d'administration concomitante la plus courte. Chez les patients qui reçoivent déjà un analgésique opioïde, il faut prescrire une dose initiale de ZOPICLONE plus faible que celle qui est indiquée en l'absence d'opioïde, et l'augmenter selon la réponse clinique. Si un traitement par un analgésique opioïde est instauré chez un patient prenant déjà ZOPICLONE, il faut prescrire une dose initiale plus faible de l'analgésique opioïde et l'augmenter selon la réponse clinique. Ces patients doivent être suivis de près afin de pouvoir déceler tout signe ou symptôme de dépression respiratoire et de sédation (voir [5 SURDOSAGE](#)).

Il faut informer les patients et les proches aidants des risques de dépression respiratoire et de sédation lorsque ZOPICLONE est employé avec des opioïdes.

Il faut avertir les patients de ne pas conduire de véhicules ni de faire fonctionner de la machinerie lourde tant que les effets de l'emploi concomitant d'opioïdes n'ont pas été déterminés (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Conduite de véhicules et utilisation de machines](#)).

Comportements de sommeil complexes

Des comportements de sommeil complexes, tels que le somnambulisme, la conduite d'une voiture en dormant et le fait de se livrer à des activités sans être totalement éveillé, ont été signalés chez des patients prenant comprimés de zopiclone. Ces comportements peuvent survenir après la première prise ou toute prise subséquente de ZOPICLONE. Les patients risquent de s'infliger des blessures graves ou de blesser autrui lorsqu'ils manifestent ce type de comportements, et ces blessures peuvent être mortelles. D'autres comportements de sommeil complexes (p. ex. préparer de la nourriture et la manger, faire des appels téléphoniques, avoir

une relation sexuelle) ont également été signalés. Les patients ne se souviennent habituellement pas de ces événements. Selon des rapports de pharmacovigilance, des comportements de sommeil complexes peuvent se produire lorsque ZOPICLONE est administré aux doses recommandées, sans égard à une prise concomitante du médicament avec de l'alcool et d'autres dépresseurs du système nerveux central (SNC; voir [9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)). Il faut cesser immédiatement l'emploi de ZOPICLONE advenant la manifestation d'un comportement de sommeil complexe (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

Il faut éviter de prendre de l'alcool lors du traitement par ZOPICLONE.

La prudence est de mise lors de l'emploi concomitant d'autres dépresseurs du SNC, qui semble accroître le risque de comportements de sommeil complexes.

On recommande également d'administrer ZOPICLONE avec prudence en présence d'antécédents personnels ou familiaux de somnambulisme. Bien que des comportements de sommeil complexes aient été rapportés tant chez des patients qui avaient des antécédents de somnambulisme que chez des patients qui n'en avaient pas, certaines personnes pourraient être particulièrement prédisposées à de tels comportements durant un traitement par ZOPICLONE.

L'emploi de ZOPICLONE est déconseillé chez les personnes atteintes d'autres troubles connus pour influencer sur le sommeil et provoquer des réveils fréquents (p. ex. l'apnée du sommeil, le syndrome des mouvements périodiques des jambes, le syndrome des jambes sans repos), le risque de comportements de sommeil complexes étant également accru chez ces patients.

Le traitement par ZOPICLONE doit être limité à de courtes périodes (voir [1 INDICATIONS](#) et [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

On doit informer les patients de ne pas dépasser la dose recommandée du médicament, pour éviter d'accroître le risque de comportements de sommeil complexes.

Il faut faire preuve de prudence lorsqu'on utilise ZOPICLONE en association avec de puissants inhibiteurs de l'isoenzyme CYP3A4 (voir [9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)).

En raison du risque pour le patient et la collectivité associé aux comportements de sommeil complexes, l'arrêt du traitement par ZOPICLONE doit être fortement envisagé chez les patients qui signalent de tels comportements.

Dépendance/tolérance

L'utilisation des benzodiazépines ou d'autres médicaments sédatifs-hypnotiques comme ZOPICLONE peut mener à une utilisation abusive, à un mésusage, à une dépendance physique ou psychologique (y compris une tolérance au produit) et à des symptômes de sevrage. L'utilisation abusive et le mésusage peuvent entraîner une surdose ou le décès, en particulier

quand les benzodiazépines ou autres médicaments sédatifs-hypnotiques comme ZOPICLONE sont pris en association avec d'autres médicaments, tels que des opioïdes, ou avec de l'alcool ou des drogues illicites.

Le risque de pharmacodépendance s'accroît en fonction de la dose et de la durée du traitement, mais il est aussi présent lors d'une utilisation de courte durée aux doses thérapeutiques recommandées. Des cas de dépendance ont été rapportés plus fréquemment chez les patients traités par comprimés de zopiclone pendant plus de 4 semaines. Le risque de dépendance est également plus élevé chez les patients présentant des antécédents de troubles psychiatriques et/ou d'alcoolisme ou de toxicomanie. Chez le patient prenant ZOPICLONE, l'anxiété survenant le jour entre deux prises et l'anxiété rebond peuvent faire augmenter le risque de dépendance.

- Discuter avec le patient des risques du traitement par ZOPICLONE et envisager d'autres options thérapeutiques (y compris des options non pharmacologiques).
- Avant de prescrire ZOPICLONE à un patient, évaluer avec attention son risque individuel en matière d'utilisation abusive, de mésusage et de dépendance, en tenant compte de son état de santé et des autres médicaments qu'il prend en concomitance. Chez les personnes susceptibles de présenter un trouble lié à l'usage abusif de substances psychoactives, ZOPICLONE ne devrait être administré qu'en cas de nécessité médicale, avec une extrême prudence et sous surveillance étroite.
- ZOPICLONE doit toujours être prescrit à la dose efficace la plus faible qui soit et pour la durée la plus courte possible.
- Surveiller régulièrement tous les patients recevant des benzodiazépines ou d'autres médicaments sédatifs-hypnotiques comme ZOPICLONE afin de repérer l'apparition de signes ou symptômes de mésusage ou d'utilisation abusive. Si un trouble lié à l'usage de substances psychoactives est soupçonné, il faut évaluer le patient et l'orienter vers un traitement de la toxicomanie, au besoin.

Lorsqu'une dépendance physique s'est installée, l'arrêt soudain du traitement donnera lieu à des symptômes de sevrage.

Sevrage : Un arrêt soudain du traitement ou une diminution rapide des doses de benzodiazépines et d'autres médicaments sédatifs-hypnotiques comme ZOPICLONE peuvent entraîner des signes et des symptômes de sevrage allant de légers à graves et pouvant même mettre la vie en danger. Les symptômes les plus graves sont habituellement liés à la prise des doses les plus fortes et à un usage prolongé, mais il se peut que le patient ayant reçu des doses thérapeutiques pendant une courte durée en présente également. Les patients ayant reçu des doses thérapeutiques pendant seulement 1 à 2 semaines peuvent aussi présenter des symptômes de sevrage, notamment une anxiété survenant le jour entre deux prises au coucher.

Comme les symptômes ressemblent souvent à ceux pour lesquels le patient reçoit le traitement, il peut être difficile de les distinguer d'une rechute.

Les signes et symptômes de sevrage graves ou mortels comprennent le délire, la déréalisation, la dépersonnalisation, les hallucinations, l'hyperacousie et les convulsions (y compris l'état de mal épileptique; voir [8.2 Effets indésirables observés dans les essais cliniques, Symptômes de sevrage](#)).

Parmi les autres signes et symptômes de sevrage semblables à ceux qui sont attribués à l'emploi de barbituriques et d'alcool, on compte : crampes abdominales et musculaires, troubles cognitifs, convulsions, diarrhée, dysphorie, anxiété extrême, céphalées, hypersensibilité à la lumière, au bruit et aux contacts physiques, insomnie, irritabilité, douleur ou raideur musculaire, paresthésie, troubles de la perception, agitation, transpiration, tension, tremblements et vomissements. Il est également possible de voir apparaître une anxiété rebond ou une insomnie rebond.

- Il faut éviter tout arrêt soudain du traitement, et tout traitement, même de courte durée, doit être terminé en diminuant progressivement les doses sous surveillance étroite.
- La diminution progressive des doses doit être adaptée à chaque patient. Une attention particulière doit être portée aux patients ayant des antécédents de convulsions.
- Si un patient présente des signes et symptômes de sevrage, envisager de reporter la diminution des doses ou de réaugmenter la dose de ZOPICLONE à la dose précédente avant de poursuivre la réduction progressive des doses.
- Informer les patients des risques entraînés par un arrêt soudain du traitement, une réduction rapide des doses ou un changement de médicament.
- Comme dans le cas de tout hypnotique, il ne faut répéter l'ordonnance que si le patient est sous surveillance médicale.
- Insister sur l'importance de consulter un professionnel de la santé afin d'arrêter le traitement de façon sécuritaire.
- Il peut être justifié d'informer le patient dès le début du traitement qu'il ne prendra ce médicament que pendant un certain temps et de lui expliquer en détail comment la dose sera progressivement réduite.
- Les patients qui ressentent des symptômes de sevrage devraient consulter un professionnel de la santé sans délai.

(Voir [3 ENCADRÉ « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES »](#), [Toxicomanie, utilisation abusive et mésusage](#), [Sevrage](#) et [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.1 Considérations posologiques](#))

Insomnie rebond : Après l'arrêt d'un traitement hypnotique, il se peut qu'un syndrome passager, caractérisé par la réapparition sous une forme plus marquée des mêmes symptômes qui ont justifié l'emploi d'un agent sédatif-hypnotique, se manifeste. Il peut s'accompagner d'autres réactions, notamment de changements d'humeur, d'anxiété et d'agitation.

Comme le risque de survenue de ce phénomène est plus grand après l'arrêt soudain du traitement par ZOPICLONE, surtout au terme d'une utilisation prolongée, on recommande de

réduire les doses progressivement et d'informer le patient de ce risque (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)). Il est important d'informer le patient de la possibilité d'un phénomène de rebond afin d'atténuer l'anxiété que pourrait déclencher la survenue de ces symptômes à l'arrêt du traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Effets dépresseurs sur le SNC et perturbation du lendemain : Comme d'autres médicaments sédatifs/hypnotiques, ZOPICLONE a des effets dépresseurs du SNC. En raison du début d'action rapide, ZOPICLONE doit être ingéré **juste avant d'aller au lit**.

On doit déconseiller aux patients de se livrer à des activités dangereuses exigeant une vigilance mentale ou une coordination motrice totale, comme la conduite d'un véhicule ou le fonctionnement de machines, après la prise du médicament.

Cela inclut une perturbation potentielle de la performance lors de telles activités qui peut se produire le jour suivant l'ingestion de ZOPICLONE. Le risque d'une perturbation psychomotrice du lendemain, y compris d'une perturbation des capacités de conduite, est augmenté si ZOPICLONE est pris sans une nuit complète de sommeil, si une dose supérieure à la dose recommandée est prise, en cas de coadministration avec d'autres dépresseurs du SNC ou des médicaments qui augmentent le taux de zopiclone dans le sang. Les patients doivent être avertis de ne pas prendre ZOPICLONE dans ces circonstances.

ZOPICLONE ne doit pas être pris avec de l'alcool ou d'autres hypnotiques sédatifs (y compris les autres produits à base de zopiclone) au coucher ou au milieu de la nuit. Si l'utilisation concomitante d'un autre dépresseur du SNC ou d'un médicament qui augmente les taux sanguins de zopiclone est cliniquement justifiée, des ajustements de la posologie de ZOPICLONE peuvent être nécessaires.

Même si ZOPICLONE est pris comme indiqué, certains patients peuvent encore avoir des taux sanguins de zopiclone suffisamment élevés pour produire une perturbation dans la matinée (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES](#)).

Information à transmettre aux patients concernant la perturbation du lendemain : Il faut informer les patients que ZOPICLONE a le potentiel de causer une perturbation le lendemain et que ce risque est accru si les instructions posologiques ne sont pas suivies attentivement. Informer les patients de ne pas conduire une voiture ou se livrer à des activités dangereuses exigeant une vigilance totale avant de connaître comment le médicament agit sur eux le lendemain. Informer les patients qu'ils doivent attendre au moins 12 heures après l'administration avant de conduire ou de se livrer à d'autres activités nécessitant une vigilance mentale totale, même s'ils ont pris ZOPICLONE selon les instructions et ne se sentent pas somnolents le matin; cela est particulièrement important pour les patients âgés et les patients qui prennent la dose de 7,5 mg. Informer les patients qu'une perturbation peut être présente malgré un sentiment d'éveil complet.

Chutes et fractures

Certaines réactions indésirables comme la sédation, les étourdissements et l'ataxie ont entraîné des chutes et des fractures chez les personnes prenant des benzodiazépines ou d'autres médicaments sédatifs-hypnotiques comme ZOPICLONE. Le risque est plus important chez les personnes prenant des sédatifs (y compris de l'alcool) en concomitance, chez les personnes âgées et les patients affaiblis.

Hépatique/biliaire/pancréatique

Populations particulières : Il faut employer ZOPICLONE avec prudence chez le patient atteint d'insuffisance hépatique ou rénale. Il est alors recommandé d'ajuster la posologie (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.2 Dose recommandée et modification posologique](#)).

L'emploi de ZOPICLONE est contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance hépatique grave (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

Immunitaire

Réactions anaphylactiques et anaphylactoïdes graves : De rares cas d'œdème de Quincke touchant la langue, la glotte ou le larynx ont été signalés chez des patients qui prenaient des sédatifs-hypnotiques, y compris de zopiclone, pour la première fois ou non. Certains patients ont présenté d'autres symptômes tels qu'une dyspnée, un serrement de la gorge ou des nausées et des vomissements évocateurs de l'anaphylaxie. Certains patients ont dû recevoir un traitement médical à l'urgence. Si l'œdème de Quincke touche la gorge, la glotte ou le larynx, il peut s'ensuivre une obstruction mortelle des voies respiratoires. Les patients qui présentent un œdème de Quincke à la suite du traitement par ZOPICLONE ne doivent pas reprendre le médicament.

Populations particulières : L'emploi de ZOPICLONE est contre-indiqué chez les patients atteints de myasthénie grave (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

Lactose

Le lactose est un des ingrédients non médicinaux de ZOPICLONE. Les patients atteints de manifestations héréditaires rares d'intolérance au galactose (galactosémie ou syndrome de malabsorption du glucose et du galactose) ne doivent pas prendre ZOPICLONE (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET EMBALLAGE](#)).

Neurologique

Troubles de la pensée et modifications du comportement : On a signalé, bien que rarement, la

survenue de troubles de la pensée et des modifications du comportement chez des personnes qui utilisaient une benzodiazépine ou un agent apparenté aux benzodiazépines, y compris la comprimés de zopiclone (voir [8 EFFETS INDÉSIRABLES](#)). Certaines de ces modifications peuvent être caractérisées par une diminution de l'inhibition et se manifester par un comportement agressif ou extraverti apparemment excessif, semblable à celui que l'on observe après la prise d'alcool ou d'autres déprimeurs du SNC (p. ex. les sédatifs et les hypnotiques). Il est justifié d'être particulièrement prudent lorsqu'on traite des patients ayant des antécédents de comportement violent ou de réactions inhabituelles après l'administration de sédatifs, dont l'alcool, les benzodiazépines et les agents apparentés aux benzodiazépines. Les modifications de comportement de nature psychotique signalées comprennent les comportements anormaux, l'agitation, l'irritabilité, les hallucinations, le délire, la colère, les cauchemars et la dépersonnalisation. Ces troubles du comportement, associés à la prise de benzodiazépines ou d'agents apparentés aux benzodiazépines, ont été rapportés plus souvent lors d'une utilisation chronique et/ou de doses élevées; mais ces manifestations peuvent survenir pendant un traitement de courte durée, un traitement d'entretien ou pendant la période de sevrage.

On peut rarement établir avec certitude les causes des troubles du comportement. Ces troubles peuvent en effet être imputables à une pharmacothérapie, survenir spontanément ou découler d'un trouble psychiatrique sous-jacent. Néanmoins, l'apparition de tout nouveau signe ou symptôme préoccupant du comportement exige une évaluation rigoureuse et immédiate. Le cas échéant, il faut cesser l'administration du médicament. Mentionnons que ces réactions sont plus susceptibles de se produire chez le patient âgé.

Amnésie : On a signalé des cas d'amnésie antérograde plus ou moins grave consécutive à l'administration de doses thérapeutiques de benzodiazépines ou d'agents apparentés aux benzodiazépines. Ce phénomène est rarement observé avec les comprimés de zopiclone. L'amnésie antérograde peut surtout apparaître lorsque le sommeil est interrompu ou que l'heure du coucher est retardée après la prise du médicament. L'amnésie antérograde est un phénomène lié à la dose administrée auquel les patients âgés seraient particulièrement exposés.

Chez les personnes qui prenaient des benzodiazépines, on a également signalé des cas d'amnésie globale passagère et d'« amnésie du voyageur », ces derniers chez des personnes qui avaient pris ce genre de médicament pour s'endormir, souvent au milieu de la nuit, au cours d'un voyage. Les amnésies de ces deux types sont imprévisibles et ne sont pas nécessairement liées à la dose administrée.

Pour réduire le risque d'amnésie antérograde, il est important de prendre le médicament juste avant le coucher. Il faut aviser les patients de ne pas prendre ZOPICLONE s'ils ne peuvent pas dormir une nuit complète avant de reprendre leurs activités normales, car ils n'auront pas le temps d'éliminer le médicament de leur organisme.

Fonction cognitive : Les benzodiazépines et les agents apparentés aux benzodiazépines altèrent le rendement intellectuel, notamment la capacité de concentration, l'attention et la

vigilance. Le risque de confusion est plus élevé chez les patients âgés et les patients présentant une atteinte cérébrale.

Psychiatrique :

Anxiété et agitation : On a observé une augmentation de l'agitation et/ou de l'anxiété pendant le jour chez des patients utilisant comprimés de zopiclone. Cette observation peut être une manifestation du sevrage entre l'administration de deux doses s'expliquant par la courte demi-vie d'élimination du médicament.

Dépression : Une grande prudence s'impose si ZOPICLONE est prescrit à des patients qui présentent des signes et symptômes de dépression qu'un médicament hypnotique pourrait aggraver. Les risques de surdosage intentionnel sont élevés chez le patient dépressif; ce dernier ne devrait avoir en sa possession que la plus petite quantité possible de médicament.

Comme tout hypnotique, ZOPICLONE ne constitue pas un traitement de la dépression et pourrait même en masquer les symptômes.

Suicidalité et dépression : Plusieurs études épidémiologiques ont mis en évidence une hausse des taux de suicide et de tentative de suicide chez des patients atteints ou non d'une dépression, des patients traités par des benzodiazépines et d'autres hypnotiques, incluant zopiclone. Aucun rapport de cause à effet n'a été établi.

Comme avec les autres agents sédatifs-hypnotiques, ZOPICLONE doit être administré avec prudence chez les patients présentant des symptômes de dépression. Des tendances suicidaires peuvent être présentes, par conséquent la quantité de ZOPICLONE la plus faible possible doit être fournie à ces patients afin de réduire le risque de surdosage intentionnel par le patient. Puisque l'insomnie peut être un symptôme de dépression, le patient devrait être réévalué si l'insomnie persiste. Chez ces patients, une surveillance plus directe des pensées suicidaires peut être justifiée.

Respiratoire

Populations particulières : Il faut employer ZOPICLONE avec prudence chez le patient atteint d'insuffisance pulmonaire chronique. Il est alors recommandé d'ajuster la posologie (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)). On a signalé des cas de dépression respiratoire chez des patients dont la fonction respiratoire était altérée. Comme les hypnotiques ont la capacité de déprimer le tonus respiratoire, des précautions doivent être prises si ZOPICLONE est prescrit à des patients souffrant d'insuffisance respiratoire.

L'emploi de ZOPICLONE est contre-indiqué chez les patients en présence d'une perturbation importante de la fonction respiratoire, p. ex. un syndrome grave d'apnée du sommeil (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

7.1 Populations particulières

7.1.1 Femmes enceintes

L'emploi de ZOPICLONE n'est pas recommandé pendant la grossesse.

On doit informer les femmes en mesure de procréer à qui on prescrit ZOPICLONE des risques que comporte ce médicament pour l'enfant à naître, et on doit leur recommander de consulter leur médecin au sujet de l'abandon de ce traitement si elles prévoient une grossesse ou pensent être enceintes.

La zopiclone traverse le placenta.

L'emploi des benzodiazépines pendant la grossesse peut causer des anomalies fœtales. Les résultats de plusieurs études semblent indiquer que l'emploi des benzodiazépines pendant le premier trimestre de la grossesse entraîne une augmentation du risque de malformations congénitales. Dans certaines études épidémiologiques de cas-témoins, on a observé une augmentation de l'incidence de fentes labiale et palatine avec les benzodiazépines.

Chez le nouveau-né, on a rapporté des cas de dépression du SNC attribuable à la distribution transplacentaire de benzodiazépines hypnotiques administrées à des doses thérapeutiques pendant les dernières semaines de la grossesse ou pendant le travail. On peut s'attendre à observer des effets semblables lors de l'utilisation de la zopiclone, compte tenu de ses effets pharmacologiques. Des cas de mouvement fœtal réduit et de variabilité de la fréquence cardiaque fœtale ont été décrits après l'administration des benzodiazépines au cours du deuxième ou troisième trimestre de la grossesse.

L'administration de comprimés de zopiclone vers la fin de la grossesse ou pendant le travail risque d'entraîner la survenue d'une hypothermie, d'une hypotonie, des difficultés d'alimentation (ce qui peut entraîner un faible gain pondéral), ou d'une détresse respiratoire chez le nouveau-né.

La prise chronique d'agents sédatifs/hypnotiques en fin de grossesse peut créer une dépendance physique chez l'enfant et exposer le nouveau-né à des symptômes de sevrage pendant la période postnatale. Une surveillance appropriée du nouveau-né durant la période postnatale est recommandée.

7.1.2 Allaitement

La zopiclone est présente dans le lait maternel, à des concentrations pouvant atteindre 50 % des taux plasmatiques. On ne dispose pas de suffisamment de données sur les comprimés de zopiclone pour évaluer leur sûreté d'emploi durant l'allaitement. Par conséquent, l'administration de ZOPICLONE aux mères qui allaitent n'est pas recommandée.

7.1.3 Enfants (< 18 ans)

L'innocuité et l'efficacité des comprimés de zopiclone chez l'enfant et l'adolescent âgé de moins de 18 ans n'ont pas été établies. ZOPICLONE ne doit pas être prescrit chez cette population.

7.1.4 Personnes âgées (≥ 65 ans)

Le patient âgé est particulièrement vulnérable aux effets indésirables liés à la dose administrée, notamment la somnolence, les étourdissements ou les troubles de la coordination. Une sédation excessive et inappropriée peut entraîner des chutes ou des accidents fâcheux. Par conséquent, la dose de ZOPICLONE chez les patients âgés ne devrait pas dépasser 5 mg (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#) et [1.2 Personnes âgées \(≥ 65 ans\)](#)). L'amnésie antérograde est un phénomène lié à la dose administrée auquel les patients âgés seraient particulièrement exposés.

Il faut éviter l'utilisation prolongée de ZOPICLONE, y compris chez les personnes âgées ou chez les patients affaiblis pouvant présenter une plus grande sensibilité aux benzodiazépines ou aux autres médicaments sédatifs-hypnotiques comme ZOPICLONE. Ces patients risquent davantage de présenter des troubles cognitifs ou un délire ou de subir des chutes, des fractures, une hospitalisation ou des accidents de la route. Une surveillance étroite est recommandée chez cette population.

8 EFFETS INDÉSIRABLES

8.1 Aperçu des effets indésirables

L'effet indésirable le plus fréquent associé à l'emploi de la comprimés de zopiclone est une perturbation du goût (goût amer). La somnolence marquée ou les troubles de la coordination sont les manifestations d'une intolérance au médicament ou de l'administration de doses excessives.

8.2 Effets indésirables observés dans les essais cliniques

Les essais cliniques sont menés dans des conditions très particulières. Les taux d'effets indésirables qui y sont observés ne reflètent pas nécessairement les taux observés en pratique, et ces taux ne doivent pas être comparés aux taux observés dans le cadre d'essais cliniques portant sur un autre médicament. Les informations sur les effets indésirables provenant d'essais cliniques peuvent être utiles pour déterminer et estimer les taux de réactions indésirables aux médicaments lors d'une utilisation réelle.

On a observé les effets suivants chez des patients qui prenaient les comprimés de zopiclone. En l'absence d'un lien de cause à effet clairement établi, on a mis en *italique* les effets observés plus souvent chez les patients recevant les comprimés de zopiclone que chez les patients

recevant un placebo.

Système nerveux central : *Somnolence, étourdissements, confusion, amnésie antérograde ou troubles de la mémoire, sensation ébrieuse, euphorie, cauchemars, agitation, anxiété ou nervosité, hostilité, dépression, diminution de la libido, troubles de la libido, anomalies de la coordination, céphalées, hypotonie, tremblements, spasmes musculaires, paresthésie et troubles de l'élocution.*

Hallucinations, agressivité, irritabilité et chutes (chez des personnes âgées surtout).

Appareil cardiovasculaire : palpitations

Appareil digestif : *dysgueusie (goût amer), sécheresse buccale, langue saburrale, mauvaise haleine, nausées, vomissements, diarrhée, constipation, anorexie ou augmentation de l'appétit*

Organisme entier et point d'administration : *asthénie, frissons, fatigue*

Appareil respiratoire : dyspnée

Organe des sens : amblyopie

Peau et structures annexes : éruptions cutanées, taches sur la peau, transpiration, prurit. Les éruptions cutanées et le prurit peuvent être une manifestation d'hypersensibilité au médicament; le cas échéant, interrompre le traitement. De très rares cas d'œdème de Quincke et/ou de réactions anaphylactiques ont été rapportés.

Métabolisme et nutrition : perte pondérale

Appareil locomoteur : lourdeur des membres

Patients âgés

La fréquence des palpitations, des vomissements, de l'anorexie, de la sialorrhée, de la confusion, de l'agitation, de l'anxiété, des tremblements et de la transpiration tend à être plus élevée chez les patients âgés que chez les patients plus jeunes. L'amnésie antérograde est un phénomène lié à la dose administrée auquel les patients âgés seraient particulièrement exposés.

Symptômes de sevrage :

Un syndrome de sevrage est apparu lors de l'interruption du traitement par les comprimés de zopiclone (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Sevrage](#)). Les symptômes varient d'une personne à l'autre et peuvent comprendre les suivants : insomnie rebond, douleur musculaire, anxiété, tremblements, transpiration, agitation, confusion, céphalées, palpitations, tachycardie, délire, cauchemars et irritabilité. Les cas graves peuvent s'accompagner des symptômes suivants : déréalisation, dépersonnalisation, hyperacousie, engourdissement et picotements dans les extrémités, hypersensibilité à la lumière, au bruit et aux contacts physiques, hallucinations. Des convulsions peuvent également survenir, dans de très rares cas.

8.4 Résultats de laboratoire anormaux : hématologique, chimie clinique et autres données quantitatives

Conclusions de l'essai clinique

Épreuves de laboratoire : On a rapporté des cas isolés de résultats de laboratoire anormaux. Une hausse légère ou modérée des taux sériques de transaminases ou des taux sanguins de phosphatases alcalines a été signalée, quoique très rarement.

8.5 Effets indésirables observés après la mise en marché

Blessures, intoxication et complications : Certaines réactions indésirables comme la sédation, les étourdissements et l'ataxie ont entraîné des chutes et des fractures chez les personnes prenant des benzodiazépines ou d'autres médicaments sédatifs-hypnotiques comme les comprimés de zopiclone. Le risque est plus important chez les personnes prenant des sédatifs (y compris de l'alcool) en concomitance, chez les personnes âgées et les patients affaiblis.

Dépendance/sevrage : L'utilisation de benzodiazépines ou d'autres médicaments sédatifs-hypnotiques, comme les comprimés de zopiclone, peut mener à une dépendance physique et à un syndrome de sevrage. Des symptômes graves, voire mortels ont été signalés (voir [3 ENCADRÉ « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES »](#), [Toxicomanie, utilisation abusive et mésusage](#) et [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Dépendance/tolérance](#)).

Troubles psychiatriques :	agitation, delirium, délire, colère, comportements inappropriés anormaux (potentiellement associés à l'amnésie), comportements de sommeil complexes, y compris le somnambulisme (voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Comportements de sommeil complexes). De rares cas de syndrome de sevrage et de dépendance ont été rapportés.
Troubles respiratoires :	dépression respiratoire

Trouble du système nerveux :	ataxie, paresthésie (non associées au sevrage), perturbation de la faculté d'attention
Trouble oculaire :	diplopie
Trouble gastro-intestinal :	dyspepsie
Trouble de l'appareil locomoteur et du tissu conjonctif :	faiblesse musculaire

9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

9.1 Interactions médicamenteuses graves

Interactions médicamenteuses graves

L'utilisation concomitante des ZOPICLONE avec des opioïdes peut entraîner une sédation profonde, une dépression respiratoire, le coma ou la mort.

- Ne prescrire l'utilisation concomitante de ces agents qu'aux patients pour lesquels il n'existe pas d'autres options thérapeutiques adéquates.
- Prescrire les doses efficaces les plus faibles et les durées minimales de traitement.
- Suivre les patients de près afin de pouvoir déceler tout signe ou symptôme de dépression respiratoire et de sédation.

(voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Généralités, Risques liés à l'utilisation concomitante avec des opioïdes](#))

9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

Le risque d'interactions médicamenteuses causé par le déplacement du médicament lié aux protéines plasmatiques est peu élevé.

L'administration des ZOPICLONE en association avec de l'alcool, des antihistaminiques à action sédative, des antiépileptiques, des analgésiques narcotiques, des anesthésiques ou des psychotropes pouvant exercer un effet dépresseur sur le SNC, peut se traduire par une potentialisation de cet effet (voir [9.3 Interactions médicament-comportement](#) et [9.4 Interactions médicament-médicament](#)).

On pourrait noter une augmentation ou une baisse de l'activité des ZOPICLONE lorsque ce médicament est administré en association avec des inhibiteurs ou des inducteurs de la CYP3A4, respectivement (voir [9.4 Interactions médicament-médicament](#)).

9.3 Interactions médicament-comportement

Alcool

On recommande d'éviter la consommation d'alcool pendant un traitement par les comprimés de zopiclone (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Comportements de sommeil complexes](#)). La prise de ZOPICLONE risque d'accroître l'effet dépressif de l'alcool sur le SNC.

9.4 Interactions médicament-médicament

Dépresseurs du SNC

L'administration de ZOPICLONE en association avec des antihistaminiques à action sédatif, des antiépileptiques, des analgésiques narcotiques, des anesthésiques ou des psychotropes, tels que des neuroleptiques, des hypnotiques, des anxiolytiques ou des sédatifs et des antidépresseurs pouvant exercer un effet dépressif sur le SNC, peut se traduire par une potentialisation de cet effet. Pour ce qui est des analgésiques narcotiques, il peut se produire une accentuation de l'euphorie menant à une plus grande dépendance psychologique.

Médicaments influant sur les enzymes du cytochrome P450

Comme la zopiclone est métabolisée par l'isoenzyme CYP3A4 (voir [10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Pharmacocinétique, Métabolisme](#)), son administration concomitante avec des inhibiteurs de cette isoenzyme, tels que l'érythromycine, la clarithromycine, le kétoconazole, l'itraconazole et le ritonavir, peut accroître la concentration plasmatique de ZOPICLONE et exiger ainsi qu'on en réduise la dose. À l'inverse, on pourrait noter une baisse de la concentration plasmatique de la zopiclone lorsque ce médicament est administré en association avec des inducteurs de la CYP3A4, comme la rifampicine (ou rifampine), la carbamazépine, le phénobarbital, la phénytoïne et le millepertuis. Dans ce cas, il est possible qu'on doive plutôt augmenter la dose de ZOPICLONE (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

L'effet de l'érythromycine sur les paramètres pharmacocinétiques comprimés de zopiclone a été étudié chez 10 sujets en bonne santé. Les résultats obtenus révèlent que la présence d'érythromycine entraîne une augmentation de 80 % de l'aire sous la courbe (ASC) de la zopiclone, une conséquence possible de l'inhibition de l'érythromycine du métabolisme comprimés de zopiclone par le CYP3A4. Par conséquent, l'effet hypnotique des ZOPICLONE peut être accru avec l'administration d'érythromycine ou d'autres inhibiteurs du CYP3A4.

Opiïdes

En raison des effets dépressifs additifs sur le SNC, l'utilisation concomitante de benzodiazépines ou d'autres dépressifs du SNC, incluant les ZOPICLONE, et d'opioïdes accroît le risque de sédation profonde, de dépression respiratoire, de coma ou de mort. Réserver la prescription concomitante de ces médicaments aux patients pour qui les autres options thérapeutiques sont inadéquates. Limiter au minimum requis la posologie et la durée

d'utilisation concomitante de benzodiazépines et d'opioïdes. Suivre les patients de près afin de déceler tout signe ou symptôme de dépression respiratoire et de sédation (voir [3 ENCADRÉ « MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS IMPORTANTES »](#), et [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Utilisation concomitante avec des opioïdes](#)).

9.5 Interactions médicament-aliment

Aucune interaction avec les aliments n'a été établie.

9.6 Interactions médicament-plante médicinale

On pourrait noter une baisse de la concentration plasmatique de zopiclone lorsque ce médicament est administré en association avec le millepertuis.

9.7 Interactions médicament-tests de laboratoire

Aucune preuve selon laquelle le médicament nuirait aux épreuves de laboratoire n'a été établie.

10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

10.1 Mode d'action

ZOPICLONE (la zopiclone) est un hypnotique à courte durée d'action, dérivé de la cyclopyrrolone. Le médicament appartient à une famille chimique non reliée par sa structure aux autres hypnotiques existants. Toutefois, le profil pharmacologique de la zopiclone est semblable à celui des benzodiazépines.

Sur le plan pharmacologique, la zopiclone présente des propriétés hypnotiques, sédatives, anxiolytiques, anticonvulsivantes et myorelaxantes. Ces effets sont liés à une activité agoniste spécifique qu'exerce le médicament sur les récepteurs centraux GABA_A du complexe macromoléculaire, lesquels modulent l'ouverture des canaux d'ions chlorure.

Activité sur le SNC

Chez la souris et le rat, la zopiclone a un effet antagoniste sur les convulsions provoquées chimiquement ou par des électrochocs. Bien qu'elle agisse de façon marquée sur les convulsions modulées par la présence de GABA, la zopiclone est relativement inefficace en présence de glycine, un autre acide aminé inhibiteur.

La zopiclone exerce aussi une activité myorelaxante. Elle inhibe en effet le réflexe de préhension chez la souris, réduit la capacité qu'ont la souris et le rat à rester respectivement sur une tige tournante ou sur un plan incliné, relâche les pattes arrière des chats normaux et bloque les réflexes polysynaptiques de chats chloralésés.

La zopiclone exerce de plus une activité antiagressive. Ainsi, elle inhibe le comportement combatif provoqué par une décharge électrique aux pattes chez la souris et le comportement agressif provoqué par une lésion septale chez le rat.

En présence d'une situation « conflictuelle », le médicament a augmenté l'auto-administration de nourriture, malgré la punition accompagnant ce geste, ce qui indique une activité anxiolytique. La suppression de la réponse non punie, indiquant une sédation non spécifique, s'est manifestée seulement à fortes doses.

La zopiclone n'entraîne pas de perte du réflexe de redressement chez la souris normale, mais potentialise la narcose provoquée par l'hexobarbital ou l'éthanol.

Dans le cas d'un paradigme où des rats étaient entraînés à faire la différence entre la zopiclone et une solution saline, le stimulus différenciateur de la zopiclone s'est généralisé à plusieurs benzodiazépines, ainsi qu'au pentobarbital. Cette observation, selon laquelle les benzodiazépines ainsi qu'un barbiturique ont pu être substitués à la zopiclone, montre que cette dernière appartient à la même catégorie de médicaments.

Il ne se développe aucune tolérance aux effets sur le comportement provoqués par la zopiclone, puisque les DE_{50} pour obtenir un effet anticonvulsivant ou pour permettre l'apprivoisement sont semblables chez des animaux traités ou non traités par la zopiclone.

Études de liaison aux récepteurs

Chez le rat, la zopiclone a une forte affinité spécifique aux sites de liaison des benzodiazépines de plusieurs régions cérébrales. Le médicament peut inhiber la liaison des benzodiazépines 3H , mais peut lui-même marquer les sites qui sont reconnus tant par les agonistes des benzodiazépines que par le Ro 15-1788, un antagoniste des benzodiazépines. La zopiclone ne reconnaît cependant pas les sites des récepteurs des benzodiazépines périphériques et n'a pas d'affinité pour les récepteurs de la sérotonine, pour ceux du GABA, pour les récepteurs α_1 et α_2 adrénergiques ni pour les récepteurs dopaminergiques.

L'interaction de la zopiclone avec le complexe récepteur GABA/récepteur BZD/canal chlorique diffère quelque peu de celle des benzodiazépines. En effet, alors que la zopiclone diminue la concentration de GMPc dans le cervelet chez le rat, sa liaison n'est pas favorisée par la présence de GABA ou d'ions chlorure.

Accoutumance

Chez des macaques rhésus accoutumés au barbital, la zopiclone a enrayé les symptômes de sevrage qui étaient apparus à l'arrêt de l'administration. Une suppression partielle et complète a été observée à des doses de 4 et 16 mg/kg, respectivement.

La zopiclone administrée à des singes à raison de 16 mg/kg/jour pendant 28 jours a déclenché des symptômes de sevrage d'intensité modérée. Les symptômes les plus intenses, apparus 3 et 4 jours après l'arrêt du traitement, comprenaient l'hyperirritabilité, l'agitation, les tremblements et une certaine perte de poids. L'administration d'une dose plus élevée pendant 2 semaines a provoqué, à l'arrêt du traitement, des symptômes analogues sans déclencher de convulsions.

Dans un essai d'auto-administration intraveineuse et intragastrique de zopiclone chez des singes, on a observé que lorsqu'une solution saline était substituée au médicament, le taux d'auto-administration chutait rapidement.

Effets cardiovasculaires et respiratoires

La zopiclone a été évaluée chez des chats, des chiens, des lapins et des singes conscients et sous anesthésie en ce qui a trait à ses effets sur la respiration et sur plusieurs paramètres cardiovasculaires. Dans la plupart des études, on utilisait l'administration intraveineuse.

De façon générale, on a observé une diminution liée à la dose de la respiration et de la tension artérielle, alors que le rythme cardiaque et l'ECG n'étaient que peu modifiés. La zopiclone a perturbé les mécanismes centraux du contrôle de la respiration de façon plus importante que les mécanismes de régulation cardiovasculaire.

Études des interactions médicamenteuses

La zopiclone a été évaluée en association avec plusieurs produits. De façon générale, on a observé un effet additif ou synergique avec le diazépam, le phénobarbital, la triméthadione, la chlorpromazine, l'hexobarbital et l'éthanol. La zopiclone n'a pas modifié les effets de la phénytoïne, de la morphine, du kétoprofène ni de la gallamine.

Les effets de la zopiclone peuvent en outre être annulés par le Ro 15-1788 (flumazénil), un antagoniste spécifique des benzodiazépines.

10.2 Pharmacodynamie

Dans le cadre d'études d'une durée de 1 à 21 jours menées chez l'être humain en laboratoire de sommeil, la zopiclone a réduit le délai d'endormissement, augmenté la durée du sommeil et diminué le nombre de réveils nocturnes. De plus, la zopiclone a retardé le début du sommeil REM, sans pour autant en réduire la durée totale de façon constante. La durée du stade 1 du sommeil a diminué, alors que celle du stade 2 a augmenté. La plupart des études ont permis d'observer que la durée des stades 3 et 4 tendait à augmenter, mais on a également vu des cas où aucune modification ne survenait, ou encore des cas où il y avait une diminution. Les effets de la zopiclone sur les stades 3 et 4 du sommeil diffèrent de ceux des benzodiazépines, qui ont plutôt tendance à supprimer le sommeil à ondes lentes. La signification clinique de cette observation demeure toutefois inconnue.

Lors de l'administration de médicaments hypnotiques, il se peut que la demi-vie de distribution ($t_{1/2\alpha}$) et la demi-vie d'élimination ($t_{1/2\beta}$) de l'hypnotique donné et de ses éventuels métabolites actifs influencent la durée de l'effet soporifique et le tableau d'innocuité de ce médicament. Quand ces demi-vies sont longues, le médicament ou ses métabolites peuvent s'accumuler pendant les périodes de prise régulière du médicament au coucher et occasionner une altération du fonctionnement cognitif et moteur pendant les heures de réveil. Si les demi-vies sont courtes, le médicament et ses métabolites seront éliminés avant la prise de la prochaine dose. Ainsi, les effets résiduels liés à la sédation et à la dépression du système nerveux central (SNC) devraient être minimes, voire nuls. Si la demi-vie d'élimination du médicament est très courte, il se peut qu'une carence relative (au niveau des sites récepteurs) se manifeste à un moment donné pendant la période qui sépare 2 prises nocturnes. Cette séquence d'événements peut expliquer les deux constatations cliniques suivantes, observées après plusieurs semaines de traitement (prise régulière au coucher) par des benzodiazépines ou des hypnotiques apparentés aux benzodiazépines à élimination rapide : 1) augmentation des réveils au cours du dernier tiers de la nuit et 2) accentuation de l'anxiété pendant le jour (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

Pendant les longues périodes d'emploi régulier au coucher, une adaptation ou une tolérance pharmacodynamique à certains des effets des benzodiazépines ou des hypnotiques apparentés aux benzodiazépines peut survenir. Toutefois, d'après les résultats de deux études menées en laboratoire de sommeil auxquelles participaient 17 patients, il n'y a pas eu apparition de tolérance lors de l'emploi de la zopiclone pendant des périodes de plus de 4 semaines.

Insomnie rebond : Certaines manifestations d'insomnie rebond ont pu être observées à l'arrêt d'un traitement par la zopiclone, au cours d'essais menés en laboratoire de sommeil et dans le cadre d'études cliniques (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

L'emploi de la zopiclone a été associé à des effets résiduels liés à la dose (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).

10.3 Pharmacocinétique

Absorption

La zopiclone est absorbée rapidement et efficacement. Sa biodisponibilité est supérieure à 75 %, ce qui traduit l'absence d'un effet de premier passage significatif. Le délai d'obtention de pics plasmatiques de 30 et de 60 ng/mL, respectivement consécutifs à l'administration de doses de 3,75 et de 7,5 mg, est inférieur à 2 heures. Le taux d'absorption est similaire, que le médicament soit pris par un sujet de sexe masculin ou féminin.

À la suite de l'administration quotidienne au coucher d'une dose de 7,5 mg par voie orale pendant 14 jours, les caractéristiques pharmacocinétiques de la zopiclone n'ont pas été

modifiées et le médicament ne s'est pas accumulé.

Distribution :

La zopiclone est rapidement distribuée à partir du compartiment vasculaire (demi-vie de distribution [$t_{1/2\alpha}$] : 1,2 heure) et la demi-vie d'élimination est d'environ 5 heures (entre 3,8 et 6,5 heures). La zopiclone se lie aux protéines plasmatiques dans une faible proportion (environ 45 % pour des taux sériques se situant entre 25 et 100 ng/mL) et suivant un mode non saturable. Le risque d'interaction médicamenteuse causé par le déplacement du médicament lié aux protéines plasmatiques est peu élevé. Le volume de distribution de la zopiclone se situe entre 91,8 et 104,6 litres.

Métabolisme :

La zopiclone est largement métabolisée par 3 voies principales; seulement 4 à 5 % du médicament est excrété sous forme inchangée dans l'urine.

Les résultats d'une étude réalisée *in vitro* indiquent que le CYP3A4 du cytochrome 450 constitue l'isoenzyme essentiellement responsable du métabolisme de la zopiclone en ses 2 principaux métabolites. L'isoenzyme CYP2C8 participe également à la formation du dérivé N-déméthyl.

Les principaux métabolites de la zopiclone sont un dérivé N-oxyde (~ 12 %), qui est doté d'une faible activité pharmacologique chez l'animal, et un métabolite N-déméthyl (~ 16 %), pharmacologiquement inactif.

D'après les données relatives aux urines, les demi-vies apparentes de ces métabolites sont d'environ 4,5 et 7,4 heures respectivement. Les 2 métabolites sont excrétés par voie rénale.

Par ailleurs, d'autres métabolites, produits par décarboxylation oxydative, sont partiellement éliminés par les poumons sous forme de gaz carbonique. Chez l'animal, l'administration de zopiclone n'entraîne pas d'élévation du taux d'enzymes hépatiques microsomiales.

Élimination :

Des études sur l'excrétion, utilisant de la zopiclone marquée au C¹⁴, ont démontré que plus de 90 % de la dose administrée était excrétée dans un délai de 5 jours, 75 % de la dose étant éliminée dans l'urine et 16 %, dans les fèces.

La zopiclone est principalement éliminée par voie métabolique, comme en témoigne la comparaison entre la faible clairance rénale de la zopiclone sous forme inchangée (moyenne de 8,4 mL/min) et sa clairance plasmatique (232 mL/min).

Populations et états pathologiques particuliers

- **Enfants** : ZOPICLONE n'est pas indiqué chez les patients âgés de moins de 18 ans.
- **Personnes âgées** : La biodisponibilité absolue de la zopiclone est plus élevée chez le patient âgé (94 % p/r à 77 % chez le patient jeune) et la demi-vie d'élimination est plus longue (~ 7 heures). Aucune accumulation n'a été observée à la suite d'une administration quotidienne répétée.
- **Grossesse et allaitement** : La zopiclone est présente dans le lait maternel à des concentrations parallèles aux concentrations plasmatiques, mais environ 50 % moindres (voir [7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS](#)).
- **Insuffisance hépatique** : La demi-vie d'élimination a été prolongée considérablement (11,9 heures) et l'apparition du pic plasmatique a été retardée (3,5 heures) chez l'insuffisant hépatique. En conséquence, l'administration de doses plus faibles est recommandée chez ce type de patient (voir [4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION](#)).

Chez le patient cirrhotique, la clairance plasmatique de zopiclone est réduite d'environ 40 % en raison du ralentissement du processus de déméthylation. Il importe donc d'ajuster la posologie chez ce type de patient.

- **Insuffisance rénale** : L'insuffisance rénale légère ou modérée ne modifie pas la pharmacocinétique de la zopiclone. Aucune accumulation de la zopiclone ni de ses métabolites n'a été décelée après une administration prolongée du médicament chez des patients atteints d'insuffisance rénale.

La zopiclone peut être éliminée par hémodialyse; toutefois, cette méthode se révèle inutile dans le traitement du surdosage en raison de l'important volume de distribution du médicament (voir également [5 SURDOSAGE](#)). L'hémodialyse ne semble pas faire augmenter la clairance plasmatique de la zopiclone.

11 ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT

Conserver à la température ambiante entre 15 °C et 30 °C, à l'abri de la lumière.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

12 INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION

Aucune instruction particulière de manipulation n'est nécessaire pour ce produit pharmaceutique.

PARTIE II : INFORMATIONS SCIENTIFIQUES

13 INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

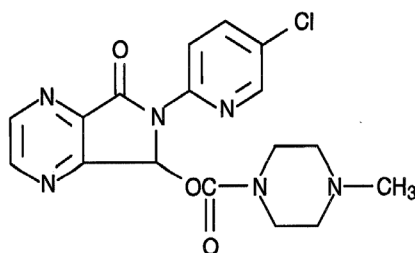
Substance pharmaceutique

Nom propre : Zopiclone

Nom chimique : Ester 6-(5-chloro-2-pyridinyl)-6,7-dihydro-7-hydroxy-5H-pyrrolo[3,4-b]pyrazine-5-one de l'acide 4-méthyl-1-pipérazinecarboxylique

Formule moléculaire et masse moléculaire : $C_{17}H_{17}ClN_6O_3$ et 388,82 g/mol

Formule de structure :



Propriétés physicochimiques : Poudre fine blanche, non hygroscopique et sans odeur. Point de fusion : 178 °C. La zopiclone est très soluble dans le chloroforme et le dichlorométhane, soluble dans le diméthylformamide et l'acide chlorhydrique (0,1 N), légèrement soluble dans l'acétone, et pratiquement insoluble dans l'eau, l'éthanol et l'oxyde de diéthyle.

14 ESSAIS CLINIQUES

Les données sur lesquelles les indications ont été initialement approuvées ne sont pas disponibles.

14.2 Études de biodisponibilité comparatives

Une étude de biodisponibilité comparative randomisée, à deux périodes, à deux traitements, à dose unique (1 x 7,5 mg) de ZOPICLONE (Sivem Produits Pharmaceutiques ULC) et

d'IMOVANE^{MD} (Rhône-Poulenc Rorer Canada Inc.) a été réalisée chez des patients en bonne santé, humains, et à jeun. Un résumé des données comparatives de biodisponibilité de 21 sujets inclus dans l'analyse statistique est présenté dans les tableaux suivants :

SOMMAIRE DES DONNÉES DE BIODISPONIBILITÉ COMPARÉE

Zopiclone (1 x 7,5 mg) Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (% de CV)				
Paramètre	Test ¹	Référence ²	Rapport de moyenne géométriques (%)	Intervalle de confiance à 90 %
ASC _T (ng·h/mL)	382,7 386,3 (15,7)	385,7 391,4 (16,5)	99,2	93,8 – 105,0
ASC _I (ng·h/mL)	408,1 412,3 (14,9)	411,6 416,1 (15,4)	99,5	94,5 – 104,8
C _{max} (ng/mL)	67,5 68,6 (18,5)	66,0 66,7 (16,1)	102,3	96,0 – 109,1
T _{max} ³ (h)	1,00 (0,50 – 2,00)	1,00 (0,50 – 4,00)		
T _½ ⁴ (h)	4,54 (17,57)	4,59 (16,94)		

¹ ZOPICLONE (zopiclone) en comprimés, 7,5 mg (Sivem Produits Pharmaceutiques ULC)

² IMOVANE^{MD} (zopiclone) en comprimés, 7,5 mg (Rhône-Poulenc Rorer Canada Inc.)

³ Valeurs exprimées sous forme de médiane (intervalle) seulement.

⁴ Exprimée sous forme de moyenne arithmétique (CV %) seulement.

15 MICROBIOLOGIE

Aucune information microbiologique n'est requise pour ce produit pharmaceutique.

16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Toxicologie générale :

Toxicité aiguë

Des études ont été effectuées chez les 2 sexes de plusieurs espèces. Le tableau qui suit donne le résumé des résultats obtenus.

ESPÈCES	VOIE D'ADMINISTRATION	DL ₅₀ (mg/kg)
Souris	i.v.	450
	i.p.	580
	Orale	1 150
Rat	Orale	2 300
Chien	Orale	≥ 4 500
	i.v.	~ 400
Chat	Orale	> 1 500
Lapin	Orale	~ 2 500
Singe	Orale	> 4 500

Parmi les symptômes de toxicité, on a noté les suivants : sédation, dépression du SNC, ataxie, dépression respiratoire et dyspnée. Chez le chien, l'administration intraveineuse de zopiclone a provoqué des convulsions myocloniques.

Études de toxicité à long terme

Rat (souche CD) :

Étude de 1 mois en administration orale

Dix rats/sexe/dose ont reçu de la zopiclone par gavage 6 jours par semaine, à raison de 0, 6, 24 et 120 mg/kg. Une sédation liée à la dose et une parésie des pattes arrière ont été observées.

Le poids de la glande thyroïde des rats mâles a augmenté à toutes les doses administrées. Chez les mâles ayant reçu la dose la plus élevée, on a noté une réduction du poids du cœur et de la rate.

Étude de 3 mois en administration orale

Quinze rats/sexe/dose ont reçu de la zopiclone par gavage 7 jours par semaine, à raison de 0, 2, 12 et 120 mg/kg. À la dose intermédiaire et à la dose élevée, une hypotonie, une adynamie et un ptosis liés à la dose ont été observés, phénomènes qui ont toutefois disparu avec le temps. Le gain pondéral a été légèrement, mais significativement moindre chez les rats mâles après l'administration de doses intermédiaires ou élevées par rapport aux témoins.

À la dose de 120 mg/kg, on a observé les modifications suivantes : diminution des valeurs de la bromsulfaléine (BSP) chez les 2 sexes; diminution des hématies chez les femelles; augmentation du poids du foie chez les mâles et les femelles accompagnée d'une légère modification des cellules du parenchyme hépatique, notamment éosinophilie ou basophilie dans la région porte.

Étude de 18 mois en administration orale

Cinquante rats/sexe/dose ont reçu de la zopiclone incorporée à leur régime alimentaire à des doses de 0, 2, 20 et 200 mg/kg. Quinze rats/sexe/dose ont été euthanasiés après 6 mois. La dose la plus faible a été bien tolérée.

À l'administration de la dose la plus élevée, les modifications suivantes ont été observées : diminution d'environ 30 % du gain pondéral chez les 2 sexes; élévation des taux de protéines plasmatiques à 3 mois et 6 mois chez les mâles, et tout au long de l'étude chez les femelles; élévation des taux d'albumine et de globuline; augmentation du poids de la thyroïde chez les rats mâles, accompagnée d'une hyperplasie thyroïdienne et, chez certains rats, d'adénomes folliculaires; augmentation du poids du foie chez les rats femelles à 6 mois et à 18 mois; hypertrophie hépatocellulaire chez les 2 sexes.

Chien (Beagle) :

Étude de 1 mois en administration orale

Un chien/sexe/dose a reçu de la zopiclone 6 jours par semaine, à raison de 0, 6, 24 et 120 mg/kg. Une sédation et une hypotonie liées à la dose des pattes arrière ont été observées. Les chiens qui ont reçu la plus forte dose et la femelle qui a reçu la dose intermédiaire ont présenté une perte pondérale modérée.

À la dose la plus élevée, on a noté chez les 2 chiens la présence de corps de Heinz dans les érythrocytes circulants et une hyperplasie érythroblastique au niveau de la moelle osseuse. Le mâle a de plus présenté de l'anémie marquée et une érythropoïèse évolutive au niveau de la rate. Les taux d'azote uréique ont augmenté à toutes les doses selon une courbe liée à la dose. On a enfin observé une certaine élévation des résultats des tests de la fonction hépatique.

Étude de 6 mois en administration orale

Six chiens/sexe/dose ont reçu de la zopiclone 7 jours par semaine, à raison de 0, 5, 10 et 25 mg/kg. Un chien/sexe de chaque groupe a été euthanasié après une période de récupération de 3 mois. La zopiclone a provoqué une légère agitation, de l'ataxie et de la somnolence, et de la somnolence et du sommeil aux doses de 5, 10 et 25 mg/kg, respectivement. Vers la fin de l'étude, 4 chiens ont présenté des convulsions de type épileptoïde et 3 d'entre eux sont morts. Une réduction de gain pondéral a été observée chez les chiens mâles, à la dose élevée seulement.

On a noté une augmentation importante par rapport aux niveaux normaux de la numération des plaquettes chez 2 femelles recevant la dose la plus élevée. Les taux des transaminases ont augmenté, mais n'ont pas suivi une courbe liée à la dose. Les taux de phosphatase alcaline ont augmenté de façon significative chez les mâles et les femelles qui ont reçu 25 mg/kg.

Le poids du foie a augmenté de façon proportionnelle à la dose tant chez les mâles que chez les femelles, mais est retourné aux valeurs de départ après une période de récupération de 3 mois. Chez les animaux mâles recevant la plus forte dose, les poids relatifs de la rate, des reins et de la glande surrénale ont augmenté de façon significative. Des frottis de la moelle osseuse ont révélé que la proportion de proérythroblastes et le rapport normoblastes/érythroblastes basophiles étaient significativement plus importants chez les femelles ayant reçu la plus forte dose que chez les témoins.

Étude de 1 an en administration orale

Cinq chiens/sexe/dose ont reçu de la zopiclone 7 jours par semaine, à raison de 0, 1, 5 et 25 mg/kg. Chez ces animaux, la zopiclone a provoqué de l'ataxie, de la somnolence, de la léthargie, une diminution de l'activité, des tremblements corporels et de l'agitation. Ces 2 derniers effets sont survenus avant l'administration, alors que les autres effets sont apparus peu après l'administration. Après 6 mois de traitement, la zopiclone a provoqué des convulsions de type épileptoïde chez 5 chiens (4 recevant la plus forte dose et 1 recevant la dose intermédiaire). Comme les convulsions sont apparues tôt le matin, avant l'administration, elles pourraient être la manifestation d'un phénomène de sevrage. Les femelles recevant 5 mg/kg de zopiclone étaient significativement plus lourdes que les témoins. Les animaux traités buvaient et mangeaient plus que leurs témoins respectifs.

Chez les 2 sexes, la numération des plaquettes était élevée aux doses de 5 et de 25 mg/kg. La phosphatase alcaline a augmenté à partir du premier mois chez les animaux recevant la dose intermédiaire et la forte dose. Le taux de T₄ chez les mâles recevant la forte dose et les valeurs de BSP des femelles recevant la forte dose étaient également élevés.

On a par ailleurs noté une augmentation liée à la dose du poids du foie statistiquement significative à la dose de 25 mg/kg, qui a été associée à des modifications histopathologiques, notamment une vacuolisation du cytoplasme des hépatocytes, avec présence de corps hyalins éosinophiles.

Cancérogénicité :

On a effectué des études d'oncogénèse chez des rats et des souris qui ont reçu des doses de 1, 10 et 100 mg/kg/jour de zopiclone pendant 2 ans. On a noté une augmentation de la fréquence des tumeurs mammaires ainsi qu'une tendance de ces tumeurs à devenir anaplasiques chez les femelles, et une augmentation des tumeurs de la thyroïde chez les rats mâles qui ont reçu la plus forte dose. Dans le cadre de l'étude chez la souris, les femelles qui recevaient la plus forte dose ont montré une augmentation de la fréquence d'adénocarcinomes pulmonaires, alors que les mâles recevant la plus forte dose ont montré un nombre élevé de tumeurs des tissus mous sous-cutanés.

Après avoir effectué une importante série de tests, on a montré que la zopiclone n'avait

aucune propriété mutagène ou clastogène (qui endommage les chromosomes). Les prélèvements d'urine de souris, de rats et d'humains recevant de la zopiclone ont donné des résultats analogues.

L'effet de la zopiclone est en fait celui d'un agent oncogène non génotoxique. Une redistribution (ou un déplacement) des tumeurs est fréquemment observée lors d'études de carcinogénèse chez les rongeurs, particulièrement avec des produits qui agissent sur le système nerveux central et sur l'équilibre hormonal. L'augmentation des taux de 17-bêta-œstradiol peut être considérée comme étant la cause des tumeurs mammaires et du passage de carcinomes mammaires bien différenciés à des carcinomes peu différenciés. La perturbation du mécanisme de rétroaction consécutive à l'accélération de la clairance de la T4 et à l'augmentation des niveaux de thyrotropine (TSH) est responsable de la surstimulation de la thyroïde, phénomènes à l'origine de la formation des néoplasmes thyroïdiens. Les tumeurs des tissus mous observées chez les souris mâles sont attribuables aux batailles entre animaux (une réaction paradoxale), et causées par les incrustations et une réaction à la présence de corps étrangers. La fréquence accrue d'adénocarcinomes pulmonaires chez la souris femelle peut être jugée purement fortuite (due au hasard), quoique les données ne soient pas suffisantes pour exclure définitivement d'autres mécanismes.

On n'a noté aucune modification endocrinienne comparable chez l'homme recevant des doses thérapeutiques de zopiclone (7,5 mg). La dose de zopiclone ayant provoqué des tumeurs est en effet 800 fois plus importante, et le taux auquel aucun effet n'a été observé est équivalent à 80 fois la dose recommandée chez l'homme (0,125 mg/kg).

Mutagénicité :

On a analysé le potentiel mutagène de la zopiclone et de ses métabolites à l'aide des épreuves suivantes :

ÉPREUVE	ESPÈCE OU ORGANISME INDICATEUR	POSOLOGIE UTILISÉE
Test d'Ames	<u>Salmonella typhimurium</u> (TA98, TA100, TA1535, TA1537 et TA1538) <u>Escherichia coli</u> (WP2 uvrA)	Jusqu'à 500 mcg/boîte de Pétri avec ou sans enzymes activatrices microsomiques de foie de rats.
Test d'Ames	<u>Salmonella typhimurium</u> (5 souches, comme précédemment)	Extraits d'urine concentrée de rats traités par 1, 10 et 100 mg/kg pendant 20 jours.

ÉPREUVE	ESPÈCE OU ORGANISME INDICATEUR	POSOLOGIE UTILISÉE
Test d'Ames	<u>Salmonella typhimurium</u> (5 souches, comme précédemment)	Jusqu'à 5 000 mcg/boîte de Pétri avec enzymes microsomiques de foie de souris B6C3F1
Test d'Ames	<u>Salmonella typhimurium</u> (5 souches, comme précédemment) <u>Escherichia coli</u> (WP2 uvrA)	1) Prélèvements d'urine de volontaires recevant 7,5, 10 ou 15 mg de zopiclone, avec ou sans enzymes hépatiques microsomiques 2) Deux principaux métabolites, les dérivés N-oxyde et N-déméthyl : jusqu'à 1 000 mcg/boîte de Pétri
Dosage <i>in vitro</i> et <i>in vivo</i> de l'hôte	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> (D7)	<i>In vitro</i> jusqu'à 1 000 mcg/mL <i>In vivo</i> chez la souris : 100 mg/kg, par voie orale
Test de mutation génétique	Cellules ovariennes de hamster chinois (CHO/HG PRT)	Jusqu'à 200 mcg/mL avec ou sans activation métabolique
Évaluation <i>in vitro</i> de l'effet clastogène sur cellules de mammifères	Cellules ovariennes de hamster chinois (lignée CHO/K1)	Jusqu'à 200 mcg/mL avec ou sans activation métabolique
Test de réparation de l'ADN (test de William)	Cultures primaires d'hépatocytes de rat	Jusqu'à 10 ⁻⁴ M
Test de la létalité dominante	Rat et souris	Jusqu'à 120 mg/kg/jour, par voie orale
Test du micronoyau	Souris	Jusqu'à 630 mg/kg/jour, par voie orale
Test de la létalité récessive liée au sexe	<i>Drosophila melanogaster</i> (CHO/HG PRT)	Solution à 2 %, par voie orale

Tous les tests ont donné des résultats négatifs. On n'a observé aucune action mutagène ou clastogène de la zopiclone, et la molécule n'a entraîné la production d'aucun métabolite mutagène tant dans les expériences réalisées sur l'animal que sur l'être humain.

Toxicologie pour la reproduction et le développement :

Fertilité et reproductivité globale

On a évalué les effets de la zopiclone de 3 façons. On a d'abord traité des rats mâles qui ont été accouplés avec des rates traitées au moyen de doses orales de zopiclone de 0, 2, 12 et 120 mg/kg. Les mâles ont été traités pendant 10 semaines avant l'accouplement, et les femelles 2 semaines avant l'accouplement, pendant la gestation et pendant une période de lactation de 3 semaines. Dans 2 autres expériences, les mâles traités (120 mg/kg) étaient accouplés avec des rates non traitées, et des mâles non traités étaient accouplés avec des femelles traitées (120 mg/kg). Chacune de ces 2 dernières expériences comptait un groupe témoin.

Le taux de gestation, le nombre d'implantations, le taux de résorption et le nombre de fœtus vivants ont été similaires dans les groupes traités recevant la faible dose ou la dose intermédiaire par rapport au groupe témoin. Cependant, le taux de mortalité de la progéniture était significativement plus élevé dans le groupe recevant la dose intermédiaire par rapport au groupe témoin.

À la dose de 120 mg/kg, peu importe que les mâles traités aient été accouplés avec des femelles traitées ou non, seulement environ 10 % des femelles ont atteint le stade de la gestation et le taux de résorption était complet. Lorsque des femelles ayant reçu la forte dose étaient accouplées avec des mâles non traités, le taux de gestation n'était que légèrement plus bas par rapport aux témoins (83 % p/r à 100 %) et toutes les femelles en gestation ont mis bas des fœtus vivants. Par contre, le taux de survie des fœtus jusqu'au 21^e jour d'allaitement était significativement plus bas que chez les témoins.

En conclusion, on note que la zopiclone administrée à raison de 120 mg/kg entraîne la stérilité des animaux mâles, alors que le taux de gestation des femelles n'est que légèrement affecté. Des doses allant jusqu'à 12 mg/kg n'ont aucun effet sur la fertilité ou sur les fonctions reproductrices.

Action tératogène chez les rats

On a effectué une étude sur des groupes de 20 rates, auxquelles on a administré la zopiclone par voie orale à des doses de 0, 5, 25 et 125 mg/kg du jour 5 au jour 15 de la gestation. Chez les rates qui ont reçu la forte dose de zopiclone, on a observé les modifications suivantes par rapport au groupe témoin : la quantité d'aliments ingérée et le poids corporel terminal (jour 20) étaient légèrement, mais significativement plus bas, le taux de résorption était un peu plus élevé (9 % p/r à 6 %) et le poids moyen des fœtus vivants était légèrement, mais significativement plus bas (3,5 g p/r à 3,7 g). On a noté une malformation sternale chez 1 des petits, et 5 petits de la même mère présentaient des sternèbres asymétriques. Or, les 2 anomalies se produisent dans la souche utilisée. On peut donc conclure que la zopiclone n'exerce aucun effet tératogène à des doses allant jusqu'à 125 mg/kg.

Action tératogène chez les lapins

On a effectué une étude chez des groupes de 16 lapines qui recevaient de la zopiclone par voie

orale à des doses de 0, 5, 25 et 125 mg/kg du jour 6 au jour 16 de la gestation. On a noté que la quantité d'aliments ingérée et le gain pondéral étaient significativement modifiés, de façon proportionnelle à la dose. À la dose de 125 mg/kg, on observait à la fin du traitement que les lapines avaient perdu du poids. Le poids moyen des fœtus vivants dans ce groupe était significativement plus bas que dans le groupe témoin (31,5 g p/r à 35,8 g). On a observé des malformations chez 3 des fœtus, soit 1/109 fœtus vivants, recevant la dose intermédiaire et 2/129 fœtus vivants, recevant la forte dose, montrant des malformations du tractus urinaire, une exencéphalie et une malformation des membres avant (pied bot), et des malformations des gros vaisseaux du cœur, respectivement. Or, toutes ces malformations se produisent dans la souche utilisée. On peut donc déduire que la zopiclone n'exerce aucun effet tératogène sur les lapins à des doses allant jusqu'à 125 mg/kg.

Étude de périnatalité et de postnatalité

On a procédé à une étude de 2 générations au cours de laquelle la progéniture mâle et femelle (génération F1) des mères traitées a été accouplée pour observation de la génération F2.

Dans le cadre de cette étude, on a administré la zopiclone par voie orale à raison de 0, 10, 50 et 250 mg/kg du jour 17 de la gestation au jour 28 de l'allaitement. Les perturbations significatives suivantes ont été observées : réduction du nombre de petits par portée dans le groupe ayant reçu la forte dose, poids à la naissance inférieur ainsi que pendant la période de sevrage chez les groupes ayant reçu la dose intermédiaire et la forte dose, augmentation liée à la dose de la mortalité à la naissance et entre les jours 1 et 28. Le taux de mortalité en cours d'allaitement a été significativement différent de celui du groupe témoin, même dans le groupe n'ayant reçu que 10 mg/kg. Le cannibalisme de la mère envers sa progéniture a aussi augmenté de façon proportionnelle à la dose. Ce phénomène peut avoir été causé par le fait que les petits étaient somnolents, hypothermiques et avaient des problèmes de succion.

Le comportement global, le développement physique, la fonction auditive, l'activité motrice spontanée et la capacité cognitive étaient normaux chez la progéniture survivante de la génération F1. Les mâles et les femelles de la génération F1 ont été accouplés avec succès, à l'exception de 3 rats qui étaient infertiles (1 rat mâle du groupe recevant 50 mg/kg et 1 rat et 1 rate du groupe recevant 250 mg/kg). Le rat mâle du groupe recevant la dose intermédiaire présentait une hypoplasie bilatérale des testicules et de l'épididyme. Le taux de mortalité et le poids de la génération F2 étaient dans les limites normales pour cette souche. Un des petits de la génération F2 du groupe ayant reçu la dose intermédiaire présentait une oligodactylie et une syndactylie de la patte avant gauche.

17 MONOGRAPHIES DE PRODUIT DE SOUTIEN

1. IMOVANE^{MD} (zopiclone comprimés, dosés à 7,5 mg), numéro de contrôle de la présentation 286391, Monographie de produit, Sanofi-Aventis Canada Inc. (27 septembre 2024)

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

LISEZ CE DOCUMENT POUR ASSURER UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

PrZOPICLONE

Comprimés de zopiclone

Lisez ce qui suit attentivement avant de prendre **ZOPICLONE** et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Discutez de votre état de santé et de votre traitement avec votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de ZOPICLONE.

Mises en garde et précautions importantes

Toxicomanie, utilisation abusive et mésusage : Même si vous prenez ZOPICLONE exactement selon les indications de votre professionnel de la santé, vous présentez des risques d'utilisation abusive, de mésusage, de dépendance physique ou psychologique et de sevrage. L'utilisation abusive et le mésusage peuvent entraîner une surdose, voire la mort, en particulier si vous prenez ZOPICLONE en association avec :

- des opioïdes
- de l'alcool ou
- des drogues illicites

Votre professionnel de la santé devrait :

- vous expliquer les risques du traitement par ZOPICLONE et vous parler d'autres options de traitement (y compris des options non pharmacologiques)
- évaluer le risque d'apparition de tels comportements chez vous avant de vous prescrire ZOPICLONE
- vous surveiller pendant votre traitement par ZOPICLONE afin de repérer l'apparition de signes et de symptômes de mésusage et d'utilisation abusive. Si vous avez l'impression d'être en état de manque ou que vous n'utilisez pas ZOPICLONE conformément aux directives, parlez à votre professionnel de la santé immédiatement.

Entreposez ZOPICLONE dans un lieu sécurisé afin d'éviter tout vol ou mésusage.

Sevrage : Si vous arrêtez soudainement de prendre ZOPICLONE, que vous diminuez les doses trop rapidement ou que vous passez à un autre médicament, vous pourriez ressentir des symptômes de sevrage graves, voire mortels (voir [Autres mises en garde à connaître](#))

- **Avant d'arrêter le traitement ou de diminuer les doses de ZOPICLONE, ou encore de changer de médicament, communiquez toujours avec votre professionnel de la santé.**

Utilisation de ZOPICLONE avec des opioïdes : prendre ZOPICLONE avec des opioïdes peut causer :

- **une somnolence importante**
- **une baisse d'attention**
- **des problèmes respiratoires**
- **un coma**
- **la mort**

Comportements de sommeil complexes :

Des comportements de sommeil complexes, tels que le somnambulisme, la conduite d'une voiture en dormant et le fait de se livrer à des activités sans être totalement éveillé, peuvent survenir après la prise de ZOPICLONE. Ces comportements peuvent entraîner des blessures graves ou la mort. Cessez immédiatement l'emploi de ZOPICLONE si vous manifestez un tel comportement.

Pourquoi ZOPICLONE est-il utilisé ?

- ZOPICLONE est utilisé chez les adultes (plus de 18 ans) pendant de courtes périodes (habituellement pas plus de 7 à 10 jours) pour traiter l'insomnie, un trouble du sommeil caractérisé par une difficulté à s'endormir ou à demeurer endormi, ou par un réveil trop précoce. Vous ne devez prendre ZOPICLONE que si les effets de l'insomnie vous empêchent de fonctionner adéquatement durant la journée.
- Si vous avez 65 ans ou plus, consultez votre professionnel de la santé avant de prendre ZOPICLONE. Ce médicament pourrait ne pas être un traitement efficace pour vous, et vous pourriez être plus sensible aux effets secondaires éventuels.

Comment ZOPICLONE agit-il ?

ZOPICLONE agit en augmentant l'activité de l'acide gamma-aminobutyrique (GABA), une substance chimique dans le cerveau. Cet effet du médicament calme le cerveau et aide à s'endormir.

Quels sont les ingrédients dans ZOPICLONE ?

Ingrédients médicinaux : Zopiclone

Ingrédients non médicinaux :

5 mg : Cellulose microcristalline, cire de carnauba, dioxyde de titane, hydroxypropylméthylcellulose, monohydrate de lactose, polyéthylèneglycol et stéarate de magnésium.

7,5 mg : Cellulose microcristalline, cire de carnauba, dioxyde de titane, D&C jaune n° 10, FD&C bleu n° 1, hydroxypropylméthylcellulose, monohydrate de lactose, polyéthylèneglycol et stéarate de magnésium.

ZOPICLONE est disponible sous les formes posologiques suivantes :

Comprimés : à 5 mg et à 7,5 mg.

Ne prenez pas ZOPICLONE si :

- vous présentez une allergie connue à la zopiclone ou à l'un des ingrédients qui entrent dans la composition de ZOPICLONE
- vous êtes atteint de myasthénie grave (une maladie qui affaiblit les muscles)
- vous présentez des problèmes de foie graves
- vous souffrez d'une maladie pulmonaire ou respiratoire grave, y compris l'apnée du sommeil (un trouble qui se manifeste par des pauses respiratoires ou une respiration superficielle pendant que vous dormez)
- vous avez déjà eu des réactions imprévues à d'autres médicaments sédatifs, comme conduire une voiture, manger, faire un appel téléphonique ou avoir une relation sexuelle sans être totalement éveillé.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre ZOPICLONE, afin de réduire la possibilité d'effets indésirables et pour assurer la bonne utilisation du médicament.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment si :

- vous avez déjà eu des problèmes :
 - de toxicomanie, y compris avec des médicaments d'ordonnance ou des drogues illicites (comme les opioïdes), ou
 - l'alcool
- vous avez déjà eu des convulsions (tremblements violents et incontrôlables du corps, avec ou sans perte de conscience)
- vous consommez ou prévoyez consommer de l'alcool. Vous ne devez pas consommer d'alcool lorsque vous prenez ZOPICLONE
- vous prenez d'autres médicaments, notamment des dépresseurs du système nerveux central (SNC; des médicaments qui ralentissent l'activité du cerveau)
- vous ou un membre de votre famille avez déjà eu des épisodes de somnambulisme
- vous souffrez d'un trouble qui nuit à votre sommeil, comme le syndrome des mouvements périodiques des jambes (mouvement involontaire des jambes durant le

sommeil) ou le syndrome des jambes sans repos (un irrésistible besoin de bouger les jambes, le plus souvent durant la soirée et la nuit)

- vous avez des problèmes de foie ou de reins
- vous souffrez d'intolérance au lactose ou de l'une des maladies suivantes :
 - Galactosémie
 - Syndrome de malabsorption du glucose et du galactose
- vous avez déjà eu un comportement violent
- vous avez déjà eu une réaction imprévue après avoir pris un sédatif, y compris l'alcool et les benzodiazépines
- vous présentez des signes ou avez déjà souffert de dépression
- vous avez ou avez déjà eu des pensées suicidaires, fait des tentatives de suicide, ou souffrez ou avez déjà souffert de problèmes de santé mentale
- vous avez des problèmes pulmonaires ou respiratoires
- vous avez 65 ans ou plus
- vous êtes enceinte, prévoyez le devenir ou le devenez pendant que vous prenez ce médicament
- vous allaitez

Autres mises en garde à connaître :

Comportements de sommeil complexes : ZOPICLONE peut provoquer des comportements dangereux liés au sommeil, comme sortir du lit alors que vous n'êtes pas totalement éveillé et faire des activités dont vous n'avez pas conscience. Il se peut que vous ne vous rappeliez pas avoir fait ces activités lorsque vous vous réveillez. Ces comportements inhabituels peuvent survenir, peu importe si ZOPICLONE est pris ou non avec de l'alcool ou d'autres médicaments qui causent de la somnolence, comme les médicaments qui servent à traiter la dépression ou l'anxiété. Les activités que vous pouvez faire dans ces situations peuvent être dangereuses pour vous et les personnes qui vous entourent. Il peut s'agir de conduire une automobile (« somnambulisme au volant »), de quitter la maison, de préparer et de manger de la nourriture, d'avoir des relations sexuelles et de parler au téléphone. Ces comportements peuvent entraîner des blessures graves, voire la mort.

Vous et vos proches devez surveiller l'apparition de comportements inhabituels pendant que vous dormez. Si vous vous rendez compte que vous avez accompli l'une ou l'autre de ces activités, mais que vous n'en gardez aucun souvenir, vous devez cesser de prendre ZOPICLONE et communiquer immédiatement avec votre professionnel de la santé.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : ZOPICLONE peut causer des étourdissements et de la somnolence, et nuire à votre coordination. VOUS NE DEVEZ PAS conduire une voiture, faire fonctionner une machine ni entreprendre des activités qui exigent de la vigilance :

- si au moins 12 heures ne se sont pas écoulées depuis la prise de ZOPICLONE, en particulier si vous êtes une personne âgée ou que vous prenez la dose de 7,5 mg.

- si vous ne vous sentez pas complètement réveillé
- jusqu'à ce que vous sachiez comment ZOPICLONE agit sur vous
- si vous prenez aussi un opioïde
- si vous avez consommé de l'alcool
- si vous prenez d'autres médicaments, notamment des déprimeurs du système nerveux central (SNC; des médicaments qui ralentissent l'activité du cerveau)

Problèmes de mémoire : L'emploi de ZOPICLONE peut occasionner un certain type de perte de mémoire appelée amnésie; il se peut ainsi que vous oubliiez des événements récents, généralement survenus plusieurs heures après avoir pris le médicament. Cet oubli ne constitue habituellement pas un problème si vous prenez ZOPICLONE avant le coucher. Cependant, si vous prenez le médicament pendant un déplacement, par exemple au cours d'un vol de nuit, il se peut que vous vous réveilliez avant que l'effet du somnifère se soit estompé et que vous ayez des pertes de mémoire. Ce phénomène s'appelle « amnésie du voyageur » et peut s'avérer problématique. NE PRENEZ PAS ZOPICLONE si vous prévoyez ne pas dormir pendant toute la durée habituelle d'une nuit de sommeil avant de reprendre vos activités normales (par exemple, pendant un vol de nuit durant moins de 8 heures). Votre organisme a besoin de temps pour éliminer ZOPICLONE.

Dépendance : L'emploi de ZOPICLONE peut entraîner une dépendance physique. Le risque de dépendance augmente lorsque ZOPICLONE est utilisé pendant plus de 4 semaines de même que chez les patients qui ont des antécédents de problème de santé mentale et/ou d'alcoolisme ou de toxicomanie.

Sevrage : Si vous arrêtez soudainement votre traitement, que vous en réduisez les doses trop rapidement ou que vous passez à un autre médicament, vous pourriez ressentir des symptômes de sevrage pouvant être légers, graves, voire potentiellement mortels.

Vous risquez davantage de présenter de tels symptômes de sevrage si vous prenez ZOPICLONE pendant longtemps ou à des doses élevées. Toutefois, ces symptômes peuvent aussi apparaître si vous prenez ZOPICLONE conformément aux indications de votre professionnel de la santé pendant une courte période ou si vous réduisez progressivement les doses.

Les symptômes de sevrage ressemblent souvent aux symptômes pour lesquels vous recevez ce traitement. Après l'arrêt du traitement, il pourrait donc être difficile de déterminer si vous présentez des symptômes de sevrage ou une rechute.

Informez **immédiatement** votre professionnel de la santé si vous ressentez des symptômes de sevrage après avoir changé de médicament ou arrêté votre traitement.

Voici certains des symptômes de sevrage graves :

- changement soudain et grave d'état d'esprit pouvant entraîner une association de confusion, de désorientation et/ou un déficit d'attention (delirium)

- sensation d'irréalité ou de détachement de son environnement (déréalisation) et sensation d'irréalité ou de détachement de son esprit, de soi-même ou de son corps (dépersonnalisation)
- vision ou audition de choses qui n'existent pas (hallucinations)
- hypersensibilité aux sons et au bruit (hyperacousie)
- convulsions, qui peuvent ne pas cesser

Consultez le tableau [Effets secondaires graves et mesures à prendre](#) (ci-dessous) pour connaître les autres symptômes de sevrage.

Afin de réduire les risques liés au sevrage :

- communiquez toujours avec votre professionnel de la santé avant d'arrêter le traitement, de réduire les doses de ZOPICLONE ou de changer de médicament
- respectez toujours les directives de votre professionnel de la santé sur la marche à suivre pour réduire les doses de façon sécuritaire avertissez **immédiatement** votre professionnel de la santé si vous ressentez des symptômes inhabituels après avoir changé de traitement ou avoir arrêté votre traitement

Chutes et fractures :

Les benzodiazépines ou autres médicaments sédatifs-hypnotiques comme ZOPICLONE peuvent provoquer de la somnolence, des étourdissements et des pertes d'équilibre. Cela augmente les risques de chutes, qui peuvent entraîner des fractures ou d'autres blessures, en particulier si vous :

- prenez d'autres sédatifs
- consommez de l'alcool
- êtes une personne âgée
- êtes atteint d'une maladie entraînant un état de faiblesse ou de fragilité

Modifications de la pensée ou du comportement : La prise de ZOPICLONE peut entraîner des troubles de la pensée et diverses modifications du comportement. Dans certains cas, il peut s'agir de comportement exagérément agressif ou extraverti, de délire (changement soudain et grave d'état d'esprit entraînant une association de pensées confuses, de désorientation et d'une diminution de l'attention), de confusion, de comportement bizarre, d'anxiété, d'agitation, d'hallucinations, d'une impression de ne plus être soi-même et d'une accentuation de l'insomnie ou de la dépression pouvant donner lieu à des idées suicidaires. Si vous constatez l'apparition de pensées ou de comportements inhabituels pendant le traitement par ZOPICLONE, consultez immédiatement votre professionnel de la santé à ce sujet.

Comportement autodestructeur ou suicidaire : Si jamais il vous arrive de penser à vous faire mal ou à vous tuer, communiquez avec votre professionnel de la santé ou rendez-vous à l'hôpital **sans délai**. Il serait peut-être utile d'informer un parent ou un ami proche que vous êtes dépressif, ou souffrez d'un autre trouble mental, et de lui faire lire le présent feuillet. Vous pourriez demander à cette personne de vous le dire si :

- elle pense que votre dépression ou trouble mental s'est aggravé; ou
- elle s'inquiète de changements dans votre comportement

Utilisation criminelle illicite facilitée par la drogue: ZOPICLONE peut provoquer une somnolence et une diminution du niveau de conscience. Conservez ZOPICLONE en lieu sûr pour le protéger du vol, car il peut être utilisé de manière illicite à des fins criminelles, notamment en association avec de l'alcool, lorsqu'il est administré à l'insu de la victime. Ne donnez jamais votre ZOPICLONE à quelqu'un d'autre, car il pourrait lui nuire.

Grossesse : Ne prenez pas ZOPICLONE si vous êtes enceinte. ZOPICLONE peut être nocif pour l'enfant que vous portez (p. ex. causer des anomalies congénitales). Le risque est plus élevé durant le premier trimestre et les dernières semaines de la grossesse. Ce médicament pourrait également causer des effets secondaires et des symptômes de sevrage à votre enfant après sa naissance. Si vous pouvez devenir enceinte, souhaitez le devenir ou croyez l'être, il existe des risques particuliers dont vous devez discuter avec votre professionnel de la santé.

Allaitement : La zopiclone passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas allaiter pendant que vous prenez ZOPICLONE. Discutez avec votre professionnel de la santé de la meilleure manière de nourrir votre bébé si vous prenez ZOPICLONE.

Analyses sanguines : ZOPICLONE peut causer des résultats anormaux aux analyses sanguines. Votre professionnel de la santé décidera quand prescrire des analyses sanguines et en interprétera les résultats.

Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine douce.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec ZOPICLONE :

Interactions médicamenteuses graves

L'emploi de ZOPICLONE avec des opioïdes peut entraîner :

- **une somnolence importante**
- **des difficultés à respirer**
- **un coma**
- **la mort**

Avertissez votre professionnel de la santé si :

- **vous prenez des opioïdes**
- **on vous prescrit un opioïde après le début de votre traitement par ZOPICLONE**

- l'alcool. Ne prenez pas ZOPICLONE si vous buvez de l'alcool
- d'autres hypnotiques ou sédatifs, utilisés pour aider à dormir
- des antihistaminiques sédatifs, utilisés pour traiter les allergies
- des anticonvulsivants, utilisés pour prévenir ou maîtriser les convulsions
- des anesthésiques, utilisés durant une intervention chirurgicale
- des médicaments utilisés pour traiter les problèmes de santé mentale (antipsychotiques et médicaments psychotropes)
- des médicaments utilisés pour traiter les infections fongiques et bactériennes, comme le kétoconazole, l'itraconazole, la rifampicine [ou rifampine], l'érythromycine et la clarithromycine
- le ritonavir, utilisé pour traiter le VIH
- les médicaments utilisés pour maîtriser ou prévenir les convulsions, comme la carbamazépine, la phénytoïne et le phénobarbital
- le millepertuis, une plante médicinale

Comment prendre ZOPICLONE :

- Prenez toujours ZOPICLONE en suivant exactement les directives de votre professionnel de la santé. Ne modifiez pas votre dose sans en parler d'abord à votre professionnel de la santé.
- Prenez ZOPICLONE par la bouche, juste avant de vous mettre au lit. Ne prenez pas ZOPICLONE si vous ne prévoyez pas être en mesure de dormir une nuit complète avant de reprendre vos activités et de recommencer à fonctionner.
- Ne consommez pas d'alcool si vous prenez ZOPICLONE.

N'oubliez pas : Ce médicament est pour VOUS. N'en donnez jamais à d'autres; il peut leur être nocif même si leurs symptômes s'apparentent aux vôtres.

Dose habituelle :

- La dose initiale habituelle chez l'adulte est de 3,75 mg, c'est-à-dire un demi-comprimé dosé à 7,5 mg.
- Selon votre réponse et votre tolérance à ZOPICLONE, votre âge, les autres maladies dont vous souffrez et les autres médicaments que vous prenez, votre professionnel de la santé pourrait modifier votre dose. Il s'assurera de vous prescrire la dose efficace la plus faible.

Votre professionnel de la santé réduira progressivement votre dose et vous dira quand arrêter de prendre le médicament. Suivez toujours les directives de votre professionnel de la santé sur la marche à suivre pour réduire vos doses de façon sécuritaire afin d'éviter de ressentir des symptômes de sevrage.

Surdosage :

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de ZOPICLONE, contactez immédiatement votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital, votre centre antipoison régional ou le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669), même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée :

Si vous oubliez une dose de ce médicament, vous n'avez pas besoin de la prendre. Sautez la dose manquée et attendez le moment prévu de la prochaine dose pour prendre votre médicament. Ne prenez pas deux doses à la fois.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à ZOPICLONE ?

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez ZOPICLONE. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires possibles comprennent les suivants :

- goût amer, sécheresse de la bouche, mauvaise haleine
- somnolence
- étourdissements ou sensation d'ébriété
- troubles de la coordination
- perte de tonus musculaire
- nausées et vomissements
- anorexie ou augmentation de l'appétit
- constipation ou diarrhée
- faiblesse anormale ou manque d'énergie
- faiblesse musculaire
- éruption cutanée, taches sur la peau ou démangeaisons
- vision double
- palpitations
- chutes et fractures

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre des médicaments et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
PEU COURANT			
Modifications de la pensée ou	✓		

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre des médicaments et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
du comportement : excitation, agitation, hyperactivité, delirium, hallucinations, aggravation de l'insomnie, agressivité, irritabilité, rage, psychose et manifestation d'un comportement violent			
Réactions allergiques graves : enflure de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer, respiration sifflante soudaine, douleur ou serrement dans la poitrine, essoufflement, sensation de serrement de la gorge, nausées ou vomissements. Les réactions allergiques peuvent aussi se manifester par une éruption cutanée, des taches sur la peau ou des démangeaisons.			✓
RARE			
Amnésie (un type de perte de mémoire) : difficulté à se remémorer des événements récents	✓		
Comportements de sommeil complexes : sortir du lit sans être totalement éveillé et accomplir des activités sans s'en souvenir le lendemain, comme être somnambule, conduire une voiture, faire un appel téléphonique ou avoir une relation sexuelle			✓
FRÉQUENCE INCONNUE			
Surdosage : somnolence extrême, confusion, trouble de l'élocution, baisse des réflexes,			✓

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre des médicaments et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
respiration superficielle lente, coma, perte d'équilibre et de coordination, lever les yeux au ciel de façon incontrôlée et faible tension artérielle			
Dépression respiratoire : respiration lente, légère ou faible			✓
Comportement autodestructeur ou suicidaire : pensées ou gestes visant à vous faire mal ou à vous tuer			✓
Sevrage : parmi les symptômes graves, on compte : Delirium : changement soudain et grave d'état d'esprit pouvant entraîner une association de confusion, de désorientation et/ou un déficit d'attention Déréalisation : sensation d'irréalité ou de détachement de son environnement Dépersonnalisation : sensation d'irréalité ou de détachement de son esprit, de soi-même ou de son corps Hallucinations : vision ou audition de choses qui n'existent pas Hyperacousie : hypersensibilité aux sons et au bruit Convulsions (crises convulsives, qui peuvent ne pas cesser) :		✓	

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre des médicaments et obtenez de l'aide médicale immédiatement
	Seulement si l'effet est grave	Dans tous les cas	
<p>perte de conscience et tremblements incontrôlables</p> <p>Autres symptômes : crampes d'estomac; problèmes de mémoire ou de concentration; diarrhée; malaise ou agitation; anxiété sévère; maux de tête; hypersensibilité à la lumière, au bruit ou aux contacts physiques; tremblements; vomissements; troubles du sommeil; irritabilité; douleur ou raideur musculaire; sensation de brûlure ou de fourmillements dans les mains, les bras, les jambes ou les pieds; transpiration</p>			

En cas de symptôme ou d'effet secondaire gênant non mentionné dans le présent document ou d'aggravation d'un symptôme ou d'effet secondaire vous empêchant de vaquer à vos occupations quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation d'un produit à Santé Canada en :

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (Canada.ca/medicament-instrument-declaration) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courriel, ou par télécopieur; ou
- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Entreposage :

Conservez à la température ambiante entre 15 °C et 30 °C et à l'abri de la lumière. Ne l'utilisez pas après la date de péremption indiquée sur le contenant.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir davantage au sujet de ZOPICLONE :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements sur le médicament pour le patient. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada : (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>); le site Web du fabricant (www.sivem.ca), ou peut être obtenu en téléphonant au 1 855-788-3153.

Le présent dépliant a été rédigé par Sivem Produits Pharmaceutiques ULC, Saint-Laurent (Québec) H4R 2P7.

Dernière révision : AUG 11, 2025