

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



NO: 28382

Déclaration de Maladie

N° P19- 047280

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6794 Société : RAM
 Actif Pensionné(e) Autre : Rehaite
Nom & Prénom : OUHAFSA Med
Date de naissance : 1.1.52
Adresse : 3 Lots les Figuiers Ain Sebba
Tél. : 0665.10.33.02 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : [Stamp: Mutuelle de Prévoyance & d'Actions Sociales de Royal Air Maroc, 45, Mansour III Av. H, Sidi Berdjouj, Casablanca]

Date de consultation : / /
Nom et prénom du malade : OUHAFSA Med Age :
Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
Nature de la maladie :
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19-047280

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

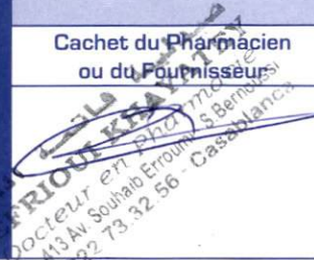
Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 6794
Nom de l'adhérent(e) : OUHAFSA
Total des frais engagés : 24,30
Date de dépôt : 11/6/2020

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
04/03/02				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	04/03/02	114,2

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

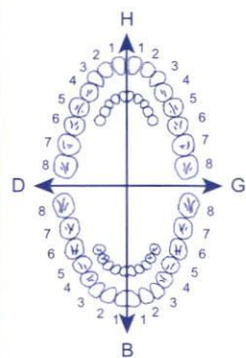
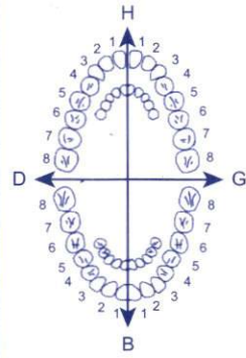
* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2">G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	G		00000000	00000000	35533411	11433553	B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Fatiha TOUABI DAKHCH

MEDECINE GENERALE

405, Avenue (H) - Mansour 3

Sidi Bernoussi - CASABLANCA 05

Tél. : 05 22.73.11.28

الدكتورة فتيحة توابي الضخش

الطب العام

405, شارع (H) منصور 3

سيدي البرنوصي - الدار البيضاء 05

الهاتف : 05 22. 73. 11.28

Casablanca, le : 24.06.2014 الدار البيضاء في 24 يونيو 2014

35.7

Handwritten signature and notes at the top of the page.

24.6.

Handwritten signature and notes in the first section.

S.I.S

30

Handwritten signature and notes in the second section.

S.I.S

24.6

Handwritten signature and notes in the third section.

S.I.S

11.4.30

Handwritten signature and notes in the fourth section.

S.I.S

Vertical stamp: مطبوعة الطب العام / مطبوعة الطب العام / BERROUJI KHAYATEY / 405, Mansour III Av. / Sidi Bernoussi / 02 73 32 56 Casablanca



KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose



1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose y boîte de 30.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:
• En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution.
• En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme).
• En cas de maladie hémorragique.
• En cas de traitement concomitant par la méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3g/j)).
• En dehors

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENEALMENT PAS être utilisé sans l'avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles douloureuses, - saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Le médicament KARDEGIC 160MG SACHETS R30 est prescrit à faibles doses, notamment par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j).



ENTRE PLUSIEURS
JEMENT TOUT
IN OUVRE
VOTRE
 anticoagulants

PPV 24DH60

EXP 11/2022
LOT 90053 2

POTASSIUM

Siróp

125 ml

Prises d'autres médicaments :

 LOT : 191460
 PER : 09-21
 PPV : 30.00DH

 LOT : 191462
 FER : 09-21
 PPV : 30.00DH

SEUL médicament fréquemment utilisé pour traiter l'épilepsie ou d'autres types de douleurs tels que les attaques de douleur sévère de la face, appelées névralgies.

SEDALGIC est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEDALGIC 325 mg/37,5 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais SEDALGIC 325 mg/37,5 mg, comprimé pelliculé :

- si vous avez eu une réaction allergique (par exemple: éruption cutanée, gonflement du visage, sifflement ou difficulté respiratoire) après avoir pris du tramadol ou du paracétamol ou tout autre composant de SEDALGIC, en cas d'intoxication aiguë par l'alcool, par les somnifères, par d'autres médicaments contre la douleur ou des médicaments psychotropes (médicaments qui agissent sur l'humeur et les émotions),
- si vous prenez en même temps des inhibiteurs de la Monoamine Oxydase (médicaments utilisés pour le traitement de la dépression ou la maladie de Parkinson) ou si vous en avez pris au cours des deux semaines précédant le traitement par SEDALGIC,
- si vous avez une maladie grave du foie,
- si vous avez eu une épilepsie non contrôlée par un traitement.

Faites attention avec SEDALGIC 325 mg/ 37,5 mg, comprimé pelliculé :

- si vous prenez d'autres médicaments contenant du paracétamol ou du tramadol,
- si vous avez des problèmes au foie ou une maladie du foie ou si vous remarquez que votre peau et vos yeux deviennent jaunes. Cela peut suggérer une jaunisse ou des troubles biliaires.
- si vous avez une maladie des reins,
- si vous avez des difficultés sévères à respirer telles que de l'asthme ou une maladie sévère des poumons,
- si vous êtes épileptique ou si vous avez déjà eu des convulsions,
- si vous avez eu récemment une blessure à la tête ou si vous avez de violents maux de tête accompagnés de vomissements,
- si vous êtes dépendant de médicaments notamment ceux utilisés pour soulager la douleur comme la morphine,
- si vous prenez d'autres médicaments contre la douleur, à base de buprénorphine, de nalbuphine ou de pentazocine,
- si vous allez prochainement subir une anesthésie. Dites à votre médecin ou à votre dentiste que vous prenez SEDALGIC.
- Si vous avez été concerné par l'un des points ci-dessus dans le passé ou si vous êtes concerné pendant la prise de SEDALGIC, assurez-vous que le professionnel de santé qui vous suit (médecin, dentiste, anesthésiste, ...) est au courant. Il/elle pourra décider de la poursuite éventuelle du traitement.

SEDALGIC est un médicament fréquemment utilisé pour traiter l'épilepsie ou d'autres types de douleurs tels que les attaques de douleur sévère de la face, appelées névralgies.

- Buprénorphine, nalbuphine

L'effet antalgique peut être

Le risque d'effets indésirables

- des triptans (traitement

recapture de la sérotonine

rencontre les symptômes

mouvements non coordonnés

musculaires incontrôlées

- des tranquillisants, des

ou la codéine (qui traite égale

des médicaments diminuent

des anti-allergiques. Vous

faible. Si cela se produit, parlez-en à votre médecin.

- des antidépresseurs, des anesthésiques, des neuroleptiques (médicaments

affectant l'humeur) ou le bupropion (substance qui aide à l'arrêt du tabac). Le

risque de crise d'épilepsie peut augmenter. Votre médecin vous dira si

SEDALGIC vous convient.

- de la warfarine ou des dérivés de la coumarine (médicaments qui fluidifient le

sang). L'efficacité de ces traitements sur la coagulation peut s'en trouver

modifiée et il peut survenir des hémorragies. Tout saignement prolongé ou

inattendu doit être rapporté immédiatement à votre médecin.

L'efficacité de SEDALGIC peut être diminuée si vous prenez également de

produits à base de :

- métoclopramide, dompéridone ou ondansétron (pour prévenir les nausées et

vomissements),

- cholestyramine (réduit le cholestérol dans le sang).

- kétoconazole ou érythromycine (anti-infectieux).

Votre médecin vous indiquera quels traitements peuvent être pris avec

SEDALGIC.

- Aliments et boissons

SEDALGIC peut provoquer une somnolence. La prise d'alcool pouvant

aggraver la somnolence, il est préférable de ne pas boire d'alcool

pendant le traitement par SEDALGIC.

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies

alternatives

Sans objet.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de

prendre tout médicament.

En raison de la présence de tramadol, SEDALGIC ne doit pas être utilisé

pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant

le traitement, consultez votre médecin avant de prendre les prochains

comprimés.

Allaitement

De faibles quantités de tramadol peuvent passer dans le lait maternel.

Par conséquent, ce traitement ne doit pas être utilisé pendant

l'allaitement.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de

prendre tout médicament.

- Sports

Sans objet.

- Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

L'attention est attirée chez les conducteurs de véhicules ou les utilisateurs de

machines sur les risques de somnolence suite à la prise de SEDALGIC.

Excipients à effet notoire :

Ce médicament contient du lactose.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant

une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de

malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Dénomination du médicament :

Cataflam® 25 mg
Dragées. Boîte de 20
Cataflam® 50 mg
Dragées. Boîtes de 10 & 20
Diclofénac potassique


NOVARTIS

LOT: M19057
 EXP: MAI 2022
 PPV: 24.00 DH

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1. Quelles sont les indications et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Cataflam ?
3. Comment <prendre> <utiliser> Cataflam ?
4. Quels sont ses effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Cataflam ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que Cataflam et dans quel cas est-il utilisé ?

Cataflam contient le sel potassique du diclofénac, un composé non stéroïdien qui est caractérisé par ses propriétés analgésiques et anti-inflammatoires.

La prise de Cataflam soulage les symptômes d'une inflammation tels que douleur et gonflement en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Ce médicament ne peut cependant pas en soigner les causes.

L'effet du médicament se manifeste en l'espace de 30 minutes. Cataflam est utilisé sur prescription médicale dans le traitement de courte durée (maximum 1 semaine) des affections aiguës suivantes, dans les cas où un traitement est nécessaire :

- inflammations et douleurs après une blessure (p.ex. entorse, élongations).

- inflammations et douleurs après une intervention chirurgicale orthopédique ou dentaire, douleurs et inflammations en gynécologie

- crises de migraine avec ou sans aura,
- syndromes douloureux du dos et des cervicales, rhumatisme extra-articulaire, ainsi que traitement complémentaire lors de diverses infections aiguës douloureuses, en particulier au niveau des oreilles, du nez et de la gorge.

Il ne faut pas employer Cataflam uniquement pour faire baisser la fièvre. Si vous souffrez d'une maladie cardiaque ou présentez des risques importants de maladie cardiaque, votre médecin évaluera régulièrement la nécessité de poursuivre le traitement au Cataflam, notamment lors du traitement duré plus de 4 semaines.

2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Cataflam ?

Ne prenez jamais Cataflam

si vous êtes atteint par :

- si vous êtes allergique à l'un des composants ou avez présenté des difficultés respiratoires ou des réactions cutanées de type allergique après la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-douleur ou antirhumatismaux appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens,

- durant le 3ème trimestre de la grossesse,
- en cas d'ulcères de l'estomac et/ou de l'intestin grêle (ulcères duodénaux), de saignements ou de perforation gastro-intestinaux ou de syndromes tels que du sang dans les selles, ou des selles noires,
- en cas d'insuffisance hépatiques chroniques comme la maladie de Crohn ou la colite ulcéreuse,

- en cas de défaillance hépatique ou rénale,
- en cas d'insuffisance cardiaque sévère,

ou si le traitement des douleurs après un pontage coronarien au niveau du cœur nécessite une circulation sanguine normale.

en automédication)!

suivants:

de lithium ou un in

(ISRS), médicament

digoxine (médicament

diurétiques (médicaments destinés à augmenter le volume des urines)

des inhibiteurs de l'ECA ou des débloquants (médicaments contre

l'hypertension artérielle et les problèmes cardiaques), d'autres

anti-inflammatoires, comme l'acide acétylsalicylique ou l'ibuprofène, des

corticostéroïdes, des médicaments destinés à fluidifier le sang

(anticoagulants), des médicaments (p. ex. morphine) utilisés pour le

traitement du diabète, excepté l'insuline, du méthotrexate (lors d'arthrite

et de cancer), de la ciclosporine ou du tacrolimus (en cas de transplantation

d'organe), du triméthoprim (en cas d'infections urinaires), des

antibiotiques du groupe des quinolones (certains médicaments

employés en cas d'infections) du voriconazole (un médicament utilisé

pour le traitement d'infections fongiques), phénytoïne (un médicament

utilisé pour le traitement des crises épileptiques) ou rifampicine

(antibiotique utilisé pour le traitement d'infections bactériennes).

Cataflam peut atténuer les signes d'une infection (par ex. les céphalées

ou une température corporelle élevée) et compliquer ainsi la mise en

évidence et le traitement convenable de l'infection.

Dans de très rares cas, de graves réactions allergiques (par ex. une

éruption) peuvent survenir chez les patients traités par Cataflam ou

équivalentement par d'autres médicaments anti-inflammatoires. Informez donc

immédiatement votre médecin si une telle réaction apparaît chez vous.

La prudence s'impose chez les patients âgés, notamment chez les

patients âgés fragiles ou d'un faible poids corporel, susceptibles de

réagir de manière plus sensible aux effets de Vorarone ou Cataflam et

qui devront donc prendre, par mesure de précaution, que la dose

minimale efficace.

Les comprimés pelliculés de Cataflam contiennent du saccharose. Si

vous savez que vous avez une intolérance à certains sucres,

informez-en votre médecin avant de prendre le médicament.

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez une grossesse, vous ne

pouvez prendre Cataflam qu'après en avoir discuté avec votre médecin.

Cataflam ne doit pas être pris pendant le dernier trimestre de la

grossesse.

Allaitement

Cataflam ne doit pas être pris pendant la période d'allaitement sauf en

cas d'autorisation explicite par votre médecin.

Comment <prendre> <utiliser> Cataflam ?

C'est le médecin qui fixe individuellement la posologie et le mode

d'administration en fonction de la gravité des troubles. Il est important

que vous suiviez scrupuleusement les indications de votre médecin. Ne

dépassez pas la dose journalière recommandée ou la durée du

traitement prescrite par votre médecin.

Si vous prenez du Cataflam pendant plus de quelques semaines,

faites-vous suivre régulièrement par votre médecin pour être certain(e)

que vous ne souffrez pas d'effets indésirables cachés.

Adultes: 100 à 150 mg par jour. Si l'adulte est moins grave ou chez les

adolescents de plus de 16 ans: 50 à 100 mg par jour suffisent la plupart

du temps. La dose totale journalière doit être répartie en 2 ou 3 prises.

Ne dépassez pas une dose maximale de 150 mg par jour.

En cas de règles douloureuses commencez avec une dose unique de 50

mg dès les premiers symptômes. Continuez avec 50 mg trois fois par

jour au maximum, pendant quelques jours si nécessaire. En cas de

crises de migraines commencez par une dragée de Cataflam à 50 mg

dès que vous ressentez les premiers signes avant-coureurs d'une crise.

Si après env. 2 heures, l'effet calmant sur la douleur n'est pas suffisant,

vous pouvez prendre une deuxième dragée de Cataflam à 50 mg. Si

nécessaire, vous pouvez renouveler cette dose de 50 mg, à intervalles

de 4-6 heures, pour autant que vous ne dépassiez pas 150 mg (3

dragées à 50 mg) par 24 heures.

Cataflam ne peut être utilisé pour le traitement de la migraine chez

les enfants de moins de 14 ans.

ints

ine

des

la

contre

d'autres

du sang

pour le

de

de