

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.

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation | : contact@mupras.com |
| 0 Prise en charge | : pec@mupras.com |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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

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



Déclaration de Maladie

N° W21-782790

169490

Maladie **Dentaire** **Optique** **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent(e) _____

Matricule : 9752 Société : R A M

Actif **Pensionné(e)** **Autre :** _____

Nom & Prénom : SEKKOUTE ABDELLAH

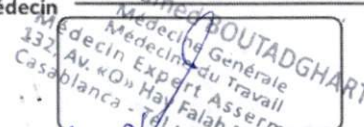
Date de naissance : 1963

Adresse : Habib Bourguiba

Tél. : _____ Total des frais engagés : _____ Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 24/07/2013

Nom et prénom du malade : SEKKOUTE ABDELLAH Age: _____

Lien de parenté : **Lui-même** **Conjoint** **Enfant**

Nature de la maladie : Dental type 2 + Allergie Aig.

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : _____

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

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

Fait à : _____

Signature de l'adhérent(e) : Alia Ben Abdellah

Le : _____ / _____ / _____

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du M attestant le Paiement de
26/04/93	consultation		150 DT	INP RDRB3844 Medecin "EX" Mohamed Casablanca 132. N. Mohamed Medecin "EX" Mohamed Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DU CHATEAU AV. LOUIS PASTEUR CS 052270501	24/07/2023	158,80 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

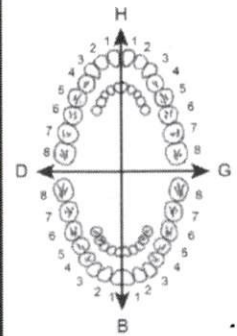
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

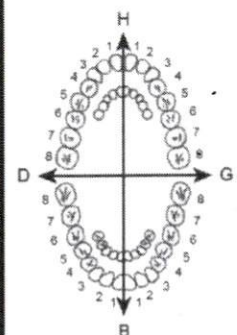
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

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



O.D.F
PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Coefficient des travaux

MONTANTS DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION

Dr. Mohamed BOUTADGHART

Médecine Générale

Ex. Médecin des Mines de l'ONA

Médecine Du Travail

Diplôme d'Echographie de France

Expert Assermenté près des Tribunaux



الدكتور محمد بوت Daghart

الطب العام

طبيب سابق بمتحاج اونا

طب الشغل

حاائز على دبلوم الفحص بالصدى بفرنسا

خبرير محرف لدى المحاكم

28,00

Casablanca, le 21/07/23 الدار البيضاء، في

Mr. ABDAZAHAT Bekkoune TF
Dr. Mohamed BOUTADGHART
Médecine Générale
Médecine du Travail
Médecin Expert Assermenté
Casablanca - Tel : 0522 70 70 70

28,00

$$38,10 \times 3 = 114,00$$

Disolvent 60 →

SV

SV

SV

SV

75,50 Biogime 30g
50x3m

34,50 Tanic f sin
300g x 38

66,80 Voltac 50 →
50x38

T = 458,80

MODERNE L.O PHARMA SARL
N°132, Av.O Hay EL Falah
Casablanca
Tél. : 0522 70 60 71

28,00

28,00

Dr. Mohamed BOUTADGHART
Médecine Générale
Médecine du Travail
Médecin Expert Assermenté
Casablanca - Tel : 0522 70 70 70

05 22 70 50 38 ، شارع (أو) حي الفلاح قرب مسجد حي الفلاح - الدار البيضاء - الهاتف :

132, Av. (O) Hay Falah près de la Mosquée Hay Falah - Tel : 05 22 70 50 38

Mly Rachid - Sidi Othmane - Casablanca

Email : dr-boutadghart@hotmail.com

28,00

Diabalex®

Comprimé sécable à libération modifiée

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. COMMENT PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

DIABALEX® 60 mg est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurees).

Indications thérapeutiques

DIABALEX® 60 mg est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulinodépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

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

Contre-indications

Ne prenez jamais DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIABALEX® 60 mg (mentionnés à la rubrique 6), ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurees), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;
- si vous avez un diabète insulinodépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acidose cétoacide diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole, voir rubrique « Prise d'autres médicaments ») ;
- si vous allez faire une grossesse (voir rubrique « Grossesse et AllaITEMENT »).

Précautions d'emploi et mises en garde spéciales

Faites attention avec DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

Avertissements et précautions

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

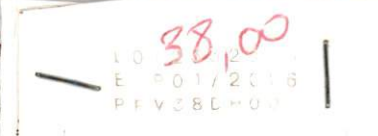
Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémostoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire. Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutris,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypopharysaire ou du cortex surrénaalien),
- si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.

Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réaction diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété,



Gliclazide

Il contient des informations importantes

battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralents, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les éclaircissements ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé. Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre, ...) votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hypoglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démarre, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6DP) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

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).

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre le autre médicament.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou énalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, flucanaçole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylebutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant de gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticothéroides),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'effort (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée peut augmenter les effets des médicaments anti-coagulants (ex : warfarine).

Consultez votre médecin avant de commencer à prendre un autre médicament. Si vous allez à l'hôpital, informez le personnel médical que vous prenez DIABALEX® 60 mg.

Interactions avec les aliments et les boissons et de l'alcool

DIABALEX® 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée avec des aliments, boissons et de l'alcool

TOUCOF® Sirop Sans Sucre Flacon de 200ml

Citrate de butamirate

Veuillez 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 d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

-Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas 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

Sommaire notice

Dans cette notice :



RE TOUCOF®, Sirop?

?

RE TOUCOF®, Sirop?

rer aux enfants de moins de 6 ans.

s de la toux justifiables d'un traitement étiologique. Si la toux résiste à un antitussif administré à la posologie

tuation clinique.

aux par le butamirate, l'utilisation concomitante des expectorantes doivent être évité. Cela peut conduire à la

spasme et des infections des voies respiratoires augmenté.

comme l'intolérance au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

aucune interaction n'est connue à ce jour.

cernant l'innocuité de la substance pendant la grossesse, dans l'espèce humaine, on ne l'administrera pas.

TOUCOF® pourra être utilisé en cas d'indication formelle.

: TOUCOF® peut causer de la somnolence. Par conséquent, des précautions doivent être prises lors de la

des machines)

ents avec une maladie héréditaire rare comme l'intolérance au fructose ne doivent pas prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE TOUCOF®, Sirop?

Mode, voie d'administration et posologie :

Enfants de 6 à 12 ans: 2 cuillères à café (10ml), maximum 3 fois par jour;

Enfants de 12 à 16 ans: 3 cuillères à café (15ml), maximum 3 fois par jour;

Adultes et enfants à partir de 16 ans: 3 cuillères à café (15ml), maximum 4 fois par jour.

somnolence, nausées
faire la surve

BISPIRAZOLE

Spiramycine 1,5 MUI - Métronidazole 250 mg

Tégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez un doute, demandez plus d'informations
à votre pharmacien.
N'oubliez pas que ce médicament a été prescrit par votre pharmacien.
Ne le donnez jamais à quelqu'un
qui présente des symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Si vous avez des questions, contactez-nous pourriez avoir besoin de la relire.

P 7 5 D 5
P V 2 4
O R 7 0 5
1 3 7 0 5

1,5 MUI
250 mg
1 comprimé pelliculé

TIQUE :

Conseil pour une partie de 15.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament contient deux antibiotiques : la spiramycine de la famille des macrolides, et le méthronidazole de la famille des imidazolés.
Il est utilisé dans le traitement curatif et préventif des infections de la bouche et des dents notamment, abcès dentaires, phlegmons, gingivites, stomatites, infections des glandes salivaires, complications infectieuses locales pouvant survenir après une chirurgie odontostomatologique.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit être utilisé en cas :
- d'allergie aux imidazolés et/ou aux macrolides
- de traitement par le disulfirame
- d'intolérance au gluten
- chez l'enfant de moins de 15 ans.
En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Mises en garde

- Interrrompre le traitement en cas d'ataxie, de vertiges, de confusion mentale.
- Tenir compte du risque d'aggravation de l'état neurologique chez les malades atteints d'affections neurologiques centrales et périphériques sévères, fixées ou évolutives.
- Eviter les boissons alcoolisées pendant le traitement.
- Possibilité de réactions allergiques.
- Ne pas associer au disulfirame et à certains anticoagulants.



LOT : M22155
EXP : SEP 2026
PPV : 66,80 DH

Voltarène® 25 mg
Voltarène® 50 mg

Comprimés enrobés. Boîtes de
Diclofénac sodique

Voltarène® 100 mg

Suppositoires. Boîte de 5 & 10
Diclofénac sodique

 NOVARTIS

Veuillez 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'information 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. Qu'est-ce que VOLTARENÉ® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VOLTARENÉ® ?
3. Comment utiliser VOLTARENÉ® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VOLTARENÉ® ?
6. Informations supplémentaires

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

Selon prescription du médecin.

Voltarène est un antirhumatismal non stéroïdien ayant des propriétés anti-inflammatoires et analgésiques.

L'utilisation de Voltarène soulage les symptômes de l'inflammation, comme la douleur et l'enflure, en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) qui sont responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Mais il ne peut en éliminer les causes.

Voltarène est utilisé sur prescription médicale dans les affections rhumatismales, par exemple arthroses, les inflammations et douleurs lors de crises de goutte, les états douloureux du dos et de la colonne cervicale, les rhumatismes des tissus mous, les inflammations et douleurs après une blessure (p. ex. entorse, élongation), les inflammations et douleurs après une intervention chirurgicale (p. ex. orthopédique ou dentaire), les douleurs et inflammations en gynécologie, les crises de migraine (suppositoires seulement), 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 Voltarène uniquement pour faire baisser la fièvre.

Si vous souffrez d'une maladie cardiaque ou avez des risques importants de maladie cardiaque, votre médecin réévaluera à intervalles réguliers la poursuite du traitement par Voltarène, en particulier si votre traitement dure plus de 4 semaines.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser VOLTARENÉ® ?

• Ne prenez jamais Voltarène

Si vous êtes allergique à l'un de ses composants ou si vous avez déjà développé une détresse respiratoire ou des réactions de la peau de type allergique, par exemple un gonflement du visage, des lèvres, de la langue, du cou et/ou des extrémités (signes d'un angioédème), après la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments antirhumatismaux ou antidouleurs, qu'on appelle anti-inflammatoires non stéroïdiens; durant le dernier trimestre de la grossesse; en cas d'ulcères actifs de l'estomac ou de l'intestin grêle (ulcères duodénal), de saignements ou de perforations de l'estomac ou de l'intestin grêle ou encore de symptômes tels que sang dans les selles ou selles noires; en cas de maladies inflammatoires chroniques de l'intestin (maladie de Crohn, colite ulcéreuse); en cas de défaillance la fonction hépatique ou rénale; en cas de diminution sévère du débit cardiaque; lors du traitement des douleurs suivant une opération de by-pass cardiaque (utilisation de la circulation extracorporelle). Les suppositoires ne doivent pas être utilisés en cas de rectite (inflammation de l'extrémité distale de l'intestin) (avec saignements et écoulements).

Si l'une de ces situations s'applique à votre cas, veuillez le signaler à votre médecin et ne prenez pas Voltarène. Votre médecin décidera si ce médicament vous convient.

En raison de leur teneur élevée en principe actif, les comprimés à 50 mg et les suppositoires à 50 ou 100 mg ne conviennent pas aux enfants de moins de 14 ans.

Si vous pensez être éventuellement allergique, demandez conseil à votre médecin. Durant le traitement par Voltarène, il est possible de voir apparaître des ulcères au niveau de la muqueuse du tractus digestif, notamment au niveau des dernières

En cas de traitement de respecter les contre-indications. La prudence s'impose aux personnes fragiles ou d'un faible poids. Aux effets de Voltarène, la dose minimale efficace est celle qui est prescrite.

Ce médicament contient de la diclofénac sodique, c'est-à-dire qu'il est présent dans les comprimés enrobés.

Les comprimés enrobés contiennent de la diclofénac sodique et peuvent entraîner des effets indésirables.

Ne prenez pas Voltarène si vous souffrez d'intolérance à la diclofénac sodique.

Grossesse et allaitement. Grossesse : Si vous êtes enceinte ou si vous suspectez une grossesse, ne prenez pas Voltarène qu'après en avoir consulté votre médecin.

Allaitement : Voltarène ne doit pas être donné à l'allaitement.

Effet sur l'aptitude à conduire : Ce médicament peut affecter l'aptitude à conduire.

De plus, lors d'apparitions d'effets indésirables, vous devez arrêter de conduire.

Utilisation des machines et appareils : Utilisez des machines et appareils avec précaution.

Excipient à effet notable : Comprimés enrobés : L'excipient à effet notable.

3. Comment utiliser VOLTARENÉ® ?

C'est le médecin qui fixe la dose et la fréquence de prise en fonction de l'indication, scrupuleusement les instructions recommandées ou la durée.

Si vous utilisez Voltarène régulièrement, votre médecin peut augmenter les doses journalières secondaires que vous n'avez pas encore atteintes.

Adultes : la dose journalière recommandée est de 100 mg par jour.

Si l'atteinte est moins importante, suffisent la plupart du temps.

Ne dépassez pas la dose journalière recommandée.

Si vous prenez Voltarène pendant la nuit ou pendant la journée, il est recommandé de prendre la moitié de la dose journalière.

En cas de règles douloureuses, prenez la moitié de la dose journalière recommandée pendant quelques jours.

Prendre les comprimés enrobés avant les repas ; elles ne perturbent pas l'appétit.

En cas de migraine, vous pouvez prendre la moitié de la dose journalière recommandée.

Si vous devez continuer à prendre Voltarène, il est recommandé de prendre une dose maximale de 100 mg par jour.

Enfants : il existe des suspensions destinées aux enfants.

Ne changez pas de médicament ou de posologie sans avis de votre médecin.