

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.

Diologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



MUPRAS

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

Déclaration de Maladie

N° P19- 055363

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3453 Société : RAM 49338

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ZINE Larbi

Date de naissance : 1952

Adresse : H. Rachid 2, rue de n° 84, Boumerzel

Tél. : 066193373 Total des frais engagés : 504,9 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Rachid SAIR MEDECIN

73, Av. Colonel Akid Allam 1er étage
en dessus BMCE) Boumerzel - Casablanca
Tél : 05 22 72 42 42

Date de consultation : 06 NOV 2020

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie : Maladie chronique

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 : Casablanca Le : 06 / 11 / 2020

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
06 NOV 2020		C	25.25	Dr. Rachid MEDECIN 73, Av. Colonne d'Alger 1er étage (en dessus BMCE) Boumerdes - Casablanca Tél : 05 22 72 42 42

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE BASSA 30, Bd. d'Alger 1er étage Boumerdes - Casablanca Tél : 05 22 70 58 19	6.11.2020	314.90

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	
CENTRE DE SOINS POLYVALENT HIBANAS Hay Lamia Bloc 5, N° 4 H.M.A. Mr MIDAFAI RAHHAL INF DIPL. D'ETAT N° 2304	6/11/2020	14	57			29.50
	7.11.2020	14	87			29.50

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez 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																					
				MONTANTS DES SOINS																					
				DEBUT D'EXECUTION																					
				FIN D'EXECUTION																					
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																								
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D</td> <td></td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> <td></td> </tr> </table>		H			25533412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		35533411	11433553		B				COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																								
	25533412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	35533411	11433553																							
	B																								
				MONTANTS DES SOINS																					
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS																					
			DATE DE L'EXECUTION																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR. RACHID SAIR MEDECIN



الدكتور رشيد سائر طبيب

- Diplôme universitaire de Diabetologie
- université montpellier France
- Diplome en soins avancés en cardiologie
- université de montréal-Canada
- Licencié du Conseil Médical du Canada (LCMC)
- Echographie - ECG

- دبلوم جامعي في أمراض السكري
- جامعة مونتبلي - فرنسا
- دبلوم رعاية صحية متقدمة لأمراض القلب
- جامعة مونتريال - كندا
- إرتفاع الضغط الدموي - أمراض القلب و الشرايين
- طبيب مجاز من طرف المجلس الطبي الكندي
- الفحص بالصدى - التخطيط الكهربائي للقلب

casablanca le : 06 NOV 2020 الدار البيضاء في :

Zink Loubi

52.6 (S) Digiprost
2-27
53.4 (S) Albar 76
0-1-0
79.9 (S) 2-27
125.3 (S) 2-27
314-97



Dr. Rachid SAIR
MEDECIN

73, Av. Colonel Akid Allam 1er étage
(en dessus BMCE) Bournazel - Casablanca
Tél : 05 22 72 42 42

ALOXIA® 7,5 mg
20 comprimés

et 15 mg,



6 118000 022749

01'85

lice

la relire.
doute,
votre

rit. Ne le

vous

non mentionné dans cette
parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
3. COMMENT PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALOXIA, COMPRIMÉ ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ALOXIA, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ALOXIA, comprimé contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non-stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

ALOXIA, comprimé est utilisé dans :

- le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose,
- le traitement de longue durée :
- de la polyarthrite rhumatoïde,
- de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew)

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ALOXIA, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais ALOXIA, comprimé dans les cas suivants :

- pendant le 3^{ème} trimestre de grossesse,
- enfants et adolescents de moins de 16 ans,
- allergie (hypersensibilité) au méloxicam,
- allergie (hypersensibilité) à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS),
- allergie (hypersensibilité) à l'un des composants de Aloxia (voir rubrique 6 «Informations supplémentaires» pour la liste des autres composants),
- si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :
 - respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme),
 - obstruction nasale due à des petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux),
 - éruptions cutanées / urticaire,
 - gonflement soudain des tissus sous la peau et les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke),
 - si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
 - un saignement de l'estomac ou des intestins,

- des perforations de l'estomac ou des intestins,
 - ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins
 - antécédents d'ulcères ou de saignements récidivants de l'estomac ou des intestins (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois)
 - insuffisance hépatique sévère
 - insuffisance rénale sévère non dialysée
 - saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire)
 - troubles hémorragiques de quelque type que ce soit
 - insuffisance cardiaque sévère
 - intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir également le paragraphe « Informations importantes sur les composants de ALOXIA »)
- Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

Faites attention avec ALOXIA, comprimé :

Mises en garde spéciales

Les médicaments tels que ALOXIA pourraient être associés à une légère augmentation du risque de crise cardiaque (« infarctus du myocarde ») ou d'accident vasculaire cérébral. Le risque est d'autant plus important que les doses utilisées sont élevées et la durée de traitement prolongée.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique 3 « Comment prendre ALOXIA, comprimé »).

• si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :

- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension),
- si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie),
- si vous fumez.

Vous devez arrêter le traitement par Aloxia dès la première apparition d'une éruption cutanée, de lésions des tissus mous (lésions des muqueuses), signes de réactions allergiques sévères ou de tout autre signe d'allergie, et prendre contact avec votre médecin.

Arrêtez immédiatement votre traitement avec Aloxia dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

ALOXIA ne convient pas au traitement des douleurs aiguës.

ALOXIA peut masquer les symptômes d'une infection (par exemple la fièvre). Si vous pensez que vous avez une infection, vous devez consulter votre médecin.

ALOXIA peut entraîner des difficultés pour être enceinte. Vous devez informer votre médecin si vous prévoyez une grossesse, ou si vous rencontrez des difficultés à être enceinte.

Précautions d'emploi

Comme il pourrait être nécessaire d'adapter votre traitement, il est important de demander conseil à votre médecin avant de prendre ALOXIA en cas de :

- antécédent d'inflammation de l'œsophage (œsophagite), d'inflammation de l'estomac (gastrite) ou de toute autre affection du tractus digestif, par exemple rectocolite hémorragique, maladie de Crohn,
- pression artérielle élevée (hypertension),
- si vous êtes âgé,
- maladie cardiaque, hépatique ou rénale,
- taux élevés de sucre dans le sang (diabète),
- volume sanguin diminué (hypovolémie), ce qui peut se produire si vous avez perdu beaucoup de sang, si vous avez été brûlé, ou si vous avez subi une opération ou en cas d'apport insuffisant de liquides,

VaxigripTetra®

injection in pre-filled syringe

Sarriofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain Sebba Casablanca
VaxigripTetra 15 µg/0,5 ml
sol inject b1

P.P.V.: 125,30 DH



GTIN: 0360798003390

NUF: 10082020

Lot: U3K304V

EXP: 07-2021



SN: 13602P4G47A179

influenza vaccine
(activated)
ion

before you or your child are vaccinated,
information for you.

need to read it again.

Questions, ask your doctor, pharmacist or nurse.

Prescribed for you or your child only. Do not pass it on to

side effects, talk to your doctor, pharmacist or nurse.

side effects not listed in this leaflet. See section 4.

it is used for

you or your child use VaxigripTetra

information

at it is used for

vaccine, administered to you or your child from
you or your child against influenza (flu).

When a person is given VaxigripTetra, the immune system (the body's natural defence system) will produce its own protection (antibodies) against the disease. When administered during pregnancy, the vaccine helps to protect the pregnant woman but also helps to protect her baby(ies) from birth to almost 6 months of age through the transmission of protection from mother to baby during pregnancy (see also Sections 2 and 3).

None of the ingredients in the vaccine can cause flu.

The use of VaxigripTetra should be based on official recommendations.

Flu is a disease that can spread rapidly and is caused by different types of strains that can change every year. Due to this potential change in circulating strains on a yearly basis, as well as the duration of protection intended by the vaccine, vaccination is recommended every year. The greatest risk of catching flu is during the cold months, between October and March. If you or your child were not vaccinated in the autumn, it is still sensible to be vaccinated up until the spring since you run the risk of catching flu until then. Your doctor will be able to recommend the best time to be vaccinated.

VaxigripTetra is intended to protect you or your child against the four strains of virus contained in the vaccine about 2 to 3 weeks after the injection. In addition, if you or your child are exposed to flu immediately before or after your vaccination, you or your child could still develop the illness as the incubation period for flu is a few days. The vaccine will not protect you or your child against the common cold, even though some of the symptoms are similar to flu.

2. What you need to know before you or your child use VaxigripTetra

To make sure that VaxigripTetra is suitable for you or your child, it is important to tell

your doctor or pharmacist if any of the points is anything you do not understand, ask your doctor.

Do not use VaxigripTetra

- If you or your child are allergic to:
 - The active substances, or
 - Any of the other ingredients of this vaccine
 - Any component that may be present (ovalbumin, chicken proteins), neomycin
- If you or your child have an illness with acute illness, the vaccination should be postponed until recovered.

Warnings and precautions

Talk to your doctor, your pharmacist or your nurse. You should tell your doctor before vaccination.

- A poor immune response (immune deficiency, immune system).
- Bleeding problem or bruising easily.

Your doctor will decide if you or your child should have the vaccine.

Fainting can occur (mostly in adolescents) after the injection. Therefore, tell your doctor or nurse about any previous injection.

As with all vaccines, VaxigripTetra may not fully protect you or your child. Not all babies less than 6 months of age born to a vaccinated pregnancy may be protected.

If, for any reason, you or your child have a blood clotting problem, please tell your doctor. This has been observed in a few patients who had received blood transfusions.

Children

VaxigripTetra is not recommended for use in children.

Other medicines and VaxigripTetra

Tell your doctor or pharmacist if you or your child are taking or might receive any other vaccines or any other medicines.

- VaxigripTetra can be given at the same time as other vaccines.
- The immunological response may decrease if you or your child are receiving treatment, such as corticosteroids, cytotoxic drugs or immunosuppressants.

Pregnancy and breast-feeding

If you are pregnant or breast-feeding, think about your pregnancy and consult your doctor or pharmacist for advice before using this vaccine. VaxigripTetra can be used in all stages of pregnancy. VaxigripTetra may be used during breast-feeding. Your doctor/pharmacist will be able to decide if you should have the vaccine.

Driving and using machines

VaxigripTetra has no or negligible influence on your ability to drive or use machines.

VaxigripTetra contains potassium and sodium

This medicine contains less than 1 mmol potassium (23 mg) per dose, that is to say it is considered to be low in potassium.

3. How to use VaxigripTetra

Dosage

Adults receive one 0.5 mL dose.

Diprostène[®]

Suspension injectable pré-remplie

Bétaméthasone

Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser 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, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible 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. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTÈNE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DIPROSTÈNE

suspension injectable en seringue pré-remplie

Diprostène[®]
suspension injectable en seringue pré-remplie

**1 seringue
pré-remplie de 1 ml**



1 800115 013 7
DIPROSTÈNE 1 Seringue
P.P.V. : 56,60 DH
AMM 235DMP/21/NTT
Distribué par MSD Maroc
B.P. 136 Bouskoura



USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE

N'utilisez jamais DIPROSTÈNE, suspension injectable

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DIPROSTÈNE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
- Il peut être utilisé en injection locale en dermatologie.
- Il est indiqué en cas de rhinite allergique.
- Ce médicament est un corticoïde.
- Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à action locale.
1. QU'EST-CE QUE DIPROSTÈNE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS
5. COMMENT CONSERVER DIPROSTÈNE
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES
3. COMMENT UTILISER DIPROSTÈNE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER DIPROSTÈNE
1. QU'EST-CE QUE DIPROSTÈNE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence de récepteurs aux glucocorticoïdes.
- la plupart des infections.
- certaines maladies virales en évolution (hépatites viraes, etc.)
- certains troubles mentaux non traités.
- vaccination par des vaccins vivants.
- allergie à l'un des autres composants contenus dans la seringue.

Lot: 200403
A consommer de
préférence avant le: 08/2025
ppc: 79,90 DH

KALMAGAS®

AGAS®

Comprimés et Gouttes buvables



Comprimé
Voie orale

FORME ET PRESENTATION :

Comprimé, boîte de 30 comprimés et boîte de 60 comprimés.
Gouttes buvables, flacon de 30ml.

COMPOSITION :

- Comprimé: Charbon actif naturel de tourbe; Huiles essentielles de Menthe (*Mentha piperita*); Huiles essentielles de Fenouil (*Foeniculum vulgare*).
Cellulose, phosphate mono calcique, sucrose, antiagglomérant: dioxyde de silicium, carbonate de calcium, amidon, gomme arabique, polyvinylpyrrolidone, magnésium stéarate, carboxyméthylcellulose.
- Gouttes buvables: extraits secs de Fenouil (*Foeniculum vulgare*), de Camomille (*Matricaria recutita*), de Carvi (*Carum carvi*), huile essentielle de Menthe (*Mentha piperita*) Eau déminéralisée, Glycérol, conservateur naturel: sorbate de potassium.

PROPRIETES :

- **KALMAGAS® comprimé** est un produit naturel à base de :
 - Charbon végétal (dérivé de la tourbe) à grande capacité d'absorption de gaz intestinaux ce qui permet de soulager les patients ballonnés et de faciliter la digestion.
 - Huiles essentielles de Menthe et de Fenouil qui renforcent l'action du charbon végétal pour éliminer les gaz intestinaux et luttent contre les spasmes, procurant ainsi plus de confort intestinal.
- **KALMAGAS® gouttes buvables** associe des actifs naturels pour le confort intestinal:
 - Fenouil et Carvi reconnus pour éliminer les gaz intestinaux et les ballonnements.
 - Menthe poivrée et Camomille pour lutter contre les spasmes.

UTILISATIONS :

- **KALMAGAS® comprimé** est recommandé chez l'adulte en cas de ballonnement intestinal, de digestion difficile et de Troubles Fonctionnels Intestinaux (TFI).
- **KALMAGAS® gouttes buvables**, à usage pédiatrique est recommandé chez le nourrisson et l'enfant en cas de coliques, de ballonnement ou de crampes abdominales.

CONSEILS D'UTILISATION :

- **KALMAGAS® comprimé:**
 - 1 à 2 comprimés 2 fois par jour, avec un verre d'eau avant les principaux repas.
 - Il est recommandé de prendre **KALMAGAS®** comprimé à distance des médicaments.
 - **KALMAGAS® gouttes buvables:**
 - de 0 à 6 mois : 5 à 10 gouttes 1 fois par jour.
 - de 6 à 12 mois : 10 à 15 gouttes 1 fois par jour.
 - de 1 à 3 ans : 15 à 20 gouttes 1 fois par jour.
 - de 3 à 12 ans : 20 à 30 gouttes 1 fois par jour.
- Les doses peuvent être augmentées en toute sécurité selon les besoins.
- À utiliser en complément d'une alimentation variée.
 - Tenir hors de portée des jeunes enfants.
 - Conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament .

- Fabriqué par Pharmalife Research Italie
Importé au Maroc par THERAPHARM
- Autorisation ministère de santé n°: DA 20150606090 DMP/21RQv2 - DA 20131305138 DMP/21v1
Autorisation sanitaire ONSSA n°: ES.5.230.16

Pharmalife
RESEARCH

Pharmalife Research srl - Lecco - Fabriqué en Italie



8 032578 474497

8023DEP/8746DEP/MAR010