

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

ditions 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.

armacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

ologie 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.

que :

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

ducation :

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.

taire :

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.

adie 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

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 15216 Société : RAM

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : ARIENE HASSAM

Date de naissance : 01/01/49

Adresse : LOT ATTADIA MOUINE RUE 6 N° 50 OU LFA CASA

Tél. 06 76 02 57 440 Total des frais engagés : 840,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

MEDECINE GENERALE
Avenue Nil-Bloc 18 - N°44 - Sidi Othman
Casablanca
05 22 56 87 00 - C: 06 65 34 23 53

Date de consultation : 19/10/2020

Nom et prénom du malade : SOUSSAID HASSAM Age : 71

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Sciaticus insuffisante

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 : CASA Le : 19/10/2020

Signature de l'adhérent(e) : C. Allal Ben Abdellah 

RELEVE 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
18/10/2020	c		15000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
STEPHARMACEUTICALS Casablanca Lot. Haj fatah Rue 5 N°3 Casablanca - Tel: 0522 93 10 20	19/10/20	670,60

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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	
Dr Boubaker Latifa Casablanca			X 2			Dr Boubaker Latifa Casablanca

RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient des Travaux
	H 25533412 00000000 35533411	G 21433552 00000000 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

DOCTEUR Saïda ZNAGUI
MÉDECINE GÉNÉRALE

Boulevard Nil - Bloc 18 - N° 44
 Sidi Othmane - Casablanca
 Tél. : 05 22 56 87 00 - GSM : 06 65 34 23 53

الدكتورة سعيدة الزناكي

الطب العام
 شارع النيل بلوك 18، رقم 44
 سيدى عثمان - الدار البيضاء
 الهاتف : 06 65 34 23 53 - المحمول : 05 22 56 87 00

13/10/2020

Casablanca, le الدار البيضاء، في

BOUSSAID HAFIDA

Mo.05

Mo.06

56.60x2

87.40

69.00

00

Doktor Saïda Znagui
 MÉDECINE GÉNÉRALE
 Boulevard Nil - Bloc 18 - N° 44
 Sidi Othmane - Casablanca
 Tél. : 05 22 56 87 00 - GSM : 06 65 34 23 53

11 Ly N FAUVEN

2c le MATIN

Après RD

21 RELIEF *d.s.p.*
 1 opp le sei

31 Diprosone N=2
 1mg Teus 6x7

41

ARyx x 15

1cx le séc

51

myobri

1cx3x7

Nuro do 200

2x le séc

670.60 71

PHARMACIE HAMZA

ANCA

Lot 84000
 6 N° 1 Rue 6
 1029
 Casablanca
 Tel: 0522 93 1029

196

GINSA+PLUS®

ENERGY



125,00 DH
Lot: 07-2022
Per 07-2022

A consommer de préférence avant fin :

Lot N° :
Voir ci-contre

Fabriqué par phytéo laboratoire
Importé et distribué par ESNAPHARM

7, rue Abdellajid Benjelloun - Maârif extension-Casablanca - Maroc



PERFORMANCES PHYSIQUES ET INTELLECTUELLES

Guarana

Gelée royale

Gingembre

Ginseng

EFFET IMMÉDIAT

5 flacons monodoses 25ml
Goût pamplemousse

ESNAPHARM
Laboratoire



NURODOL® 200 mg, comprimé enrobé, boîte de 20

Ibuprofène

Pour les médicaments non soumis à prescription médicale :

<Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourrez avoir "besoin de" d'informations. Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information. - Si vous avez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien et remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice. enuca zet suov is niceém ertov à resserda suov-zeved suoV-amélioration ou si vous sentez moins bien après (nombre de jours).

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que NURODOL 200 mg, comprimé enrobé et dans quels cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre NURODOL 200 mg, comprimé enrobé ?
- Comment prendre NURODOL 200 mg, comprimé enrobé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver NURODOL 200 mg, comprimé enrobé ?
- Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE NURODOL 200 MG. COMPRIME ENROBÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité : Ce médicament appartient à la classe des Anti-inflammatoires, Antirhumatismaux, non stéroïdiens.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène. Il est indiqué, chez l'adulte et l'enfant de plus de 20 kg (soit environ 6 ans), dans le traitement de courte durée de la fièvre et/ou des douleurs telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures et règles douloureuses.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NURODOL 200 MG. COMPRIME ENROBÉ ?

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.

Contre indication :

Ne prenez jamais NURODOL 200 mg, comprimé enrobé dans les cas suivants :

- A partir du 6e mois de grossesse,
- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise d'ibuprofène ou de substances d'activité proche telles qu'autres AINS, aspirine,
- Antécédents d'allergie aux autres constituants du comprimé,
- Ulcère gastro-duodénal en évolution,
- Insuffisance hépatocellulaire sévère,
- Insuffisance rénale sévère,
- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée,
- Lupus érythémateux disséminé. La prise de comprimé est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 6 ans car elle peut entraîner une fausse route. **EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec NURODOL 200 mg, comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales :

A forte dose, supérieure à 1200 mg/jour, ce médicament possède des propriétés anti-inflammatoires et peut provoquer des inconvenients parfois graves qui sont ceux observés avec les médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens.

Précautions particulières d'emploi :

Avant d'utiliser ce médicament, prévenez votre médecin en cas :

- d'antécédent d'asthme associé à une rhinite chronique, une sinusite chronique ou des polypes dans le nez. L'administration de cette spécialité peut entraîner une crise d'asthme, notamment chez certains sujets allergiques à l'aspirine ou à un AINS (cf Contre-indications).
- de prise d'un traitement anticoagulant. Ce médicament peut entraîner des manifestations gastro-intestinales graves,
- d'antécédent digestifs (hermiae hiatale, hémorragies digestives, ulcères de l'estomac ou du duodénum anciens),
- de maladie du cœur, du foie ou du rein.

Au cours du traitement, en cas :

- de troubles de la vue, PREVENEZ VOTRE MEDECIN,
- d'hémorragie gastro-intestinale (rejet du sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration des selles en noir)

ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONTACTEZ IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE.

- de signes évocateurs d'allergie à ce médicament, notamment une crise d'asthme ou brusque gonflement du visage et du cou.

• Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : l'ibuprofène.

• Vous ne devez pas prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'aspirine. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou de l'acide acétylsalicylique (aspirine).

Enfants et adolescents

Sans objet.

Interactions avec d'autre médicament :

respectez strictement l'ordonnance de votre Allaitement:

Ce médicament passe dans le lait maternel. P. de l'utiliser pendant l'allaitement. D'UNE FAÇON DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE

PPV :

17/100

LOT :

PER :

déficit en sucrase/isomaltase (maladies hered

3. COMMENT PRENDRE NURODOL 200 MG.

Instruction pour un bon usage.

Posologie et mode d'administration :

Posologie :

ADAPTE A L'ADULTE ET A L'ENFANT A PARTIR

Affections douloureuses et/ou fiévreuses

Chez l'enfant de 20 à 30 kg (environ 6 à 11 ans) : une dose quotidienne de 6 comprimés au bout de 6 heures. Dans tous les cas (600 mg).

Chez l'adulte et l'enfant de plus de 30 kg (environ 12 à 15 ans) : une dose quotidienne de 6 comprimés à renouveler si besoin au bout de 6 heures.

Si l'effet thérapeutique n'est pas atteint, augmentez la dose de 2 comprimés par jour (1200mg). Le sujet doit être surveillé pour éviter les effets indésirables, utilisez la dose la plus faible suffisante pour soulager les symptômes. N'excédez pas la dose quotidienne recommandée.

Mode d'administration

Voie orale. Avaler le comprimé, sans le croquer. Boire une grande quantité d'eau.

Fréquence d'administration

Les prises systématiques permettent d'éviter les crises d'asthme. Les doses doivent être espacées d'au moins 6 heures.

Durée du traitement

Chez l'enfant et l'adolescent, si ce médicament est pris régulièrement, les symptômes s'aggravent, il est conseillé de diminuer la dose.

Chez l'adulte si la douleur persiste plus de 5 jours, il est recommandé de diminuer la dose ou d'arrêter complètement le traitement. Si l'effet thérapeutique n'est pas atteint, augmentez la dose de 2 comprimés par jour (1200mg).

Conduite à tenir en cas de surdosage

En cas de surdosage accidentel ou d'intoxication, consulter immédiatement un médecin.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une prise

Si vous oubliez de prendre NURODOL 200 mg, prenez une dose simple que vous avez oubliée. Ne prenez pas deux doses ensemble. Compensez la dose simple que vous avez oubliée par une dose normale. Consultez votre pharmacien.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de Quincke

Sans objet.

4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?

Comme tous les médicaments, NURODOL 200 mg peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement.

Effets gastro-intestinaux :

- Nausées ;

- Vomissements ;

- Gastralgies ;

- Dyspepsies ;

- Troubles du transit ;

- hémorragies occultes ou non.

Réactions d'hypersensibilité :

- Dermatologiques : éruptions, rash, prurit, œdème localisé.

- Respiratoires : la survenue de crise d'asthme, d'angio-oedème ou d'anaphylaxie à l'aspirine ou à un anti-inflammatoire non stéroïdien.

- Générales : œdème de Quincke (brusque gonflement des tissus sous-cutanés du système nerveux central) :

- L'ibuprofène peut exceptionnellement être responsable d'œdème de Quincke.

Autres :

- Quelques rares cas de troubles de la vue ont été rapportés.

- Oligurie, insuffisance rénale.

- La découverte d'une méningite aseptique sous-jacente a été rapportée chez des patients présentant des éruptions cutanées disséminées ou une connectivité.

Quelques modifications biologiques ont pu être observées :

- Hépatiques : augmentation transitoire des transaminases.

- HématoLOGIQUES : agranulocytose, anémie hémolytique, thrombopénie.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, informez votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER NURODOL 200 MG.

• Tenir ce médicament hors de la portée et de la vue des enfants.

• Ne pas utiliser après la date de péremption figurant au bas de la boîte.

• Référence au dernier jour du mois mentionné sur la boîte.

• Conditions de conservation :

• Pas de précaution particulière de conservation.

Myobil®

COMPRIMÉS

Apaise, relaxe et tonifie

A consommer de préférence avant fin /

Best before :

Ex : Lot n° / Batch n° :

PPC : 69,00 DH

V001 - ETMYOB30CPMCP



6 111250 430289

INGREDIENTS :

Agents de charge : cellulose microcristalline, phosphate de calcium dibasique anhydre, maltodextrine, crospovidone; carbonate de calcium; oranger; extrait de scutellaire; chlorure de potassium; anti-agglomérants : stéarate de magnésium, silice [nario]; huile essentielle de marjolaine; oxyde de magnésium; extrait de curcuma; taurine; extrait de saule blanc; extrait de poivre noir; agent d'enrobage : cire de carnauba.

Apports pour 2 comprimés

Poudre de feuilles d'oranger	250 mg
Extrait de scutellaire	200 mg
Huile essentielle de marjolaine	120 mg
Extrait de saule blanc	50 mg
Curcumine	55 mg
Pipérine	5,5 mg
Taurine	50 mg
Calcium	125 mg
Potassium	80 mg
Magnésium	56,9 mg

INDICATIONS :

Contractions musculaires.

Apaisant et relaxant.

Améliore la mobilité.

CONTRE-INDICATIONS :

Déconseillé aux femmes enceintes ou allaitantes, aux enfants; en cas de traitement antihypertenseur (oranger) et personnes allergiques aux dérivés salicylés (saule blanc).

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- A utiliser dans le cadre d'une alimentation diversifiée et d'un mode de vie sain.
- Tenir hors de la portée des enfants.
- A conserver au sec, à l'abri de la lumière et de la chaleur.

PRESENTATIONS :

MYOBIL se présente sous forme de comprimés à avaler. Boîte de 30 comprimés de 1196 mg.

Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie
Bétaméthasone



Veuillez 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 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

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

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à usage systémique non associés, code ATC : H02AB01. Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué en cas de rhinite allergique.

Il peut être utilisé en injection locale en dermatologie, en rhumatologie et en ORL.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?

USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE

N'utilisez jamais DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie dans les cas suivants :

- chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'alcool benzylique,
- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- troubles de la coagulation, traitement anticoagulant en cours.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque

Diprostène®

Suspension injectable en seringue pré-remplie
Bétaméthasone



Veuillez 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 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. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. QU'EST-CE QUE DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
3. COMMENT UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?
6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.

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

Classe pharmacothérapeutique : corticoïdes à usage systémique non associés, code ATC : H02AB01. Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué en cas de rhinite allergique.

Il peut être utilisé en injection locale en dermatologie, en rhumatologie et en ORL.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie ?

USAGE PAR VOIE INTRAMUSCULAIRE

N'utilisez jamais DIPROSTENE, suspension injectable en seringue pré-remplie dans les cas suivants :

- chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'alcool benzylique,
- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- troubles de la coagulation, traitement anticoagulant en cours.

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque



STOP À L'ARTHROSE

Améliore la mobilité

Lot N° :	24330
PER :	07/2022
Prix :	149.00DHS



No OGM No Parabens No SLS

No Colorant Nô chimiques corrosifs

Crème 60 ml



COMPOSITION :

Bioflavonoïdes de citrus (extrait standardisé à 35% de flavonoïdes); Extrait de galium aparine; Oxyde de magnésium marin; Chlorure de potassium; Vitamines : C, E et B6; Agent de charge : cellulose microcristalline; Extrait de pépins de raisin titré en OPC; Rutine; Quercétine ; Extrait de radis noir ; Extrait de ginkgo biloba; Antialloglomérants : stéarate de magnésium, silice colloïdale [nano]; Extrait de petit houx; Bromélaïne; Pissenlit; Sélénite de sodium.

Apports nutritionnels pour 2 comprimés :

Bioflavonoïdes de citrus (extrait standardisé à 35% de flavonoïdes)	600 mg	
Extrait de galium aparine	200 mg	
OPC de pépins de raisin	75 mg	
Extrait de Ginkgo (Ginkgo biloba)	50 mg	
Rutine	50 mg	
Quercétine	50 mg	
Bromélaïne (1200 GDU/g)	20.8 mg	
Extrait de radis noir (Raphanus sativus)	50 mg	
Extrait de petit houx (Ruscus aculeatus)	30 mg	
Soit en ruscogénine	3 mg	
Sélénium	40 µg	72 %*
Pissenlit (Taraxacum officinalis)	20 mg	
Magnésium	112.5 mg	30 %*
Potassium	80 mg	4 %*
Vitamine C	80 mg	100 %*
Vitamine B6	1.4 mg	100 %*
Vitamine E	12 mg	100 %*

(*) Apports de références

INDICATIONS :

Insuffisance veineuse.
Jambes lourdes.
Fourmillements.
Chevilles gonflées.
Insuffisance lymphatique.

- A conserver dans le cadre d'une exposition à l'abri de la lumière
- Consulter votre médecin en cas de

PRÉSENTATION :

LYNFAVEN® présente sous forme

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Usage chez une femme enceinte

POSOLOGIE :

Réservez à l'adulte.

Prendre 2 comprimés par jour

MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Complément