

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dumain 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.



Déclaration de Maladie

N° M21- 080726

Optique 198836 Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2974

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

ABBADI Abdellah

Date de naissance :

23 - 4 - 1952

Adresse : 79 Bd IBN TACHEFINE APH 5 Casab

Tél. : 0660489996

Total des frais engagés : 1522,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

09/03/2024

Nom et prénom du malade :

Abdellah Abbadi

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Affection psychologique

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 : 09/03/2024

Signature de l'adhérent(e) :



Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- 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 des données à caractère personnel.

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
09/03/2024	consult		3000DT	
	P.MY			RECEIVED Bureau de la MPE - 14/06/2024 N°PE : 141262281

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE ALMARWA Dr. AMRANI SOUTEI SAMIA Lotiss. El Hadika 2 N° Q2/214 Route de Meknès - FES (2) Tél. 05 35 60 64 99 +212 60 64 99 11 60	09/02/2024	122,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

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 de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. CHEKIRA Asmae

**PSYCHIATRE
PSYCHOTHÉRAPEUTE**

Lauréate de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Fès

Ancien Médecin au CHU Hassan II de Fès

Ancien Médecin à l'Hôpital IBN AL HASSAN de Fès

Diplômée en Thérapie Cognitive et Comportementale

Psychiatrie de l'enfant, l'adolescent, l'adulte et le sujet âgé - Psychothérapie - Addictologie

Troubles du sommeil



الدكتورة شقيرة أسماء

طبية أخصائية في الأمراض النفسية والعقلية ملاحة نفسية

خريجة كلية الطب والصيدلة بفاس

طبيبة ساقية بالمستشفى، الحامع الحسن الثاني، بفاس

طبعة سابقة لمستشفى ابن الحسن بفاس

دبلوم في العلاج المعرفي السلوكي

**الطب النفسي للأطفال والراهقين. الكبار
والأشخاص المسنون - العلاج النفسي - طب الإدمان
اضطرابات النوم**

Nom et Prénom : Abdelhakim Abdelli Fès, le: 09/03/2018

1) prisdal
S.I. 600 4mnis

2) Paroxyl 1800 x 4 0 - 0 - 1 trtde 4mnis

3) Hematostop 1800 x 4 0 - 0 - 1 trtde 4mnis

٩ شارع بئر أنزران ، مكاتب الأدريسية، الطابق الأول - مكتب رقم ٢٣ - (العنوان الأدريسية ساقفاً) PHARMACEUTICALS ALDRISIYA

📍 Av. Bir Anzarane - Bureaux Idrissia , 1^{er} Etage, Bureau N° 6 - Atlas - Fès (Ancien Moulins Idrissia)

📞 05 35 73 44 16 📞 06 56 03 13 27 📩 cabinetdrchekira@gmail.com

LOT 0204352

EXP 08/25

PPV 148DH30

PRIS

Lisez cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez des questions, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament n'est pas destiné à tout le monde. Il peut être dangereux si vous l'utilisez sans conseil médical.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé

Rispéridone (DCI)	0,5 mg
	ou 1 mg
	ou 2 mg
	ou 3 mg
	ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; Pelliculage: Opadry jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadry orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadry blanc (cp à 1 mg), Opadry vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Traitements de la schizophrénie.
- Traitements des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.
- Traitements de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.
- Traitements symptomatiques de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la rispéridone soit prescrite par un spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des conduites de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- Hypersensibilité connue à la rispéridone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.
- Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.
- Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).
- Evaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.
- Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.

PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

304565

08/26

PV:138DH60

PRIS

les pelliculés

Veuillez lire cette notice avant de prendre ce médicament. Si vous avez des questions, consultez votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament n'est pas destiné à tout le monde. Il existe d'autres médicaments pour traiter les symptômes identiques.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé

Rispéridone (DCI)	0,5 mg
	ou 1 mg
	ou 2 mg
	ou 3 mg
	ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; Pelliculage: Opadray jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadray orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadray blanc (cp à 1 mg), Opadray vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX08).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.
- Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.
- Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la rispéridone soit prescrite par un spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des conduites de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- Hypersensibilité connue à la rispéridone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.
- Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.
- Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).
- Evaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.
- Possibilité d'hyperglycémie ou d'agravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.
- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.

LOT 0304565

EXP 08/26

PRIS

PPV:138DH60

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement. Si vous avez des questions, demandez à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament n'est pas destiné à tout le monde et il peut être dangereux si vous prenez un autre médicament ou si vous buvez de l'alcool.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

PRISDAL®

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé

Rispéridone (DCI)	0,5 mg
	ou 1 mg
	ou 2 mg
	ou 3 mg
	ou 4 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline, amidon pégélatinisé, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose ; Pelliculage: Opadray jaune (cp à 0,5 et 2 mg), Opadray orange (cp à 0,5 et 3 mg), Opadray blanc (cp à 1 mg), Opadray vert (cp à 4 mg)

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés.

d) PRESENTATIONS

Boîtes de 30.

e) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

AUTRES ANTIPSYCHOTIQUES (CODE ATC : N05AX0B).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Traitement de la schizophrénie.
- Traitement des épisodes maniaques modérés à sévères associés aux troubles bipolaires.
- Traitement de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante chez les patients présentant une démence d'Alzheimer modérée à sévère ne répondant pas aux approches non pharmacologiques et lorsqu'il existe un risque de préjudice pour le patient lui-même ou les autres.
- Traitement symptomatique de courte durée (jusqu'à 6 semaines) de l'agressivité persistante dans le trouble des conduites chez les enfants à partir de 5 ans et les adolescents présentant un fonctionnement intellectuel inférieur à la moyenne ou un retard mental diagnostiqués conformément aux critères du DSM-IV, chez lesquels la sévérité des comportements agressifs ou d'autres comportements perturbateurs nécessitent un traitement pharmacologique.

Le traitement pharmacologique doit faire partie intégrante d'un programme de traitement plus large, incluant des mesures psychosociales et éducatives.

Il est recommandé que la rispéridone soit prescrite par un spécialiste en neurologie de l'enfant et en psychiatrie de l'enfant et de l'adolescent ou un médecin très familier du traitement du trouble des conduites de l'enfant et de l'adolescent.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants:

- Hypersensibilité connue à la rispéridone ou à l'un des autres composants.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Il est recommandé aux prescripteurs d'évaluer les risques et les bénéfices de l'administration de PRISDAL chez les patients âgés et déments en prenant en compte les facteurs de risque prédictifs de survenue d'accident vasculaire cérébral tels que faiblesse ou insensibilité soudaines au niveau du visage, des bras ou des jambes, troubles de l'élocution ou de la vision.
- Tenir compte des propriétés alphabloquantes de la rispéridone pouvant favoriser la survenue d'une hypotension orthostatique lors de l'instauration progressive du traitement.
- Ce médicament sera utilisé avec prudence chez les patients à risque cardiovasculaire connu (insuffisance cardiaque, infarctus du myocarde, hypovolémie, troubles du rythme cardiaque, antécédents familiaux d'allongement du segment QT).
- Évaluer le rapport bénéfice-risque lors de la prescription de PRISDAL chez les patients présentant une maladie de Parkinson ou une démence à Corps de Lewy.
- Possibilité d'hyperglycémie ou d'aggravation du diabète sous traitement par la rispéridone, d'où la nécessité d'une surveillance clinique chez les personnes diabétiques ainsi que chez celles présentant des facteurs de risque.
- PRISDAL doit être utilisé avec prudence chez les patients à antécédents d'hyperprolactinémie et chez ceux qui présentent des tumeurs partiellement prolactine-dépendantes.



6 118001 040384
LAROXYL 25 mg
(Chlorhydrate d'amitriptyline)
60 comprimés pelliculés
PPV: 38 DH 70

DE L'UTILISATEUR

Laroxyl 25 mg, comprimé pelliculé Amitriptyline

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne d'autre.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien ou à votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE LAROXYL 25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique: ANTIDÉPRESSEUR / INHIBITEUR NON SELECTIF DE LA RECAPTURE DE LA MONOAMINE - code ATC : N06AA09

LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés antidépresseurs tricycliques. Ce médicament sert à :

- Soigner la dépression chez les adultes (épisodes dépressifs majeurs)
- Soulager les douleurs neuropathiques chez les adultes
- Prophylaxie des céphalées de tension chez les adultes
- Traitement de fond de la migraine chez les adultes



6 118001 040384
LAROXYL 25 mg

(Chlorhydrate d'amitriptyline)
60 comprimés pelliculés

FR 06AA

PPV: 38 DH 70

DE L'UTILISATEUR

Laroxyl 25 mg, comprimé pelliculé Amitriptyline

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne d'autre.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien ou à votre médecin.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE LAROXYL 25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique: ANTIDÉPRESSEUR / INHIBITEUR NON SELECTIF DE LA RECAPTURE DE LA MONOAMINE - code ATC : N06AA09

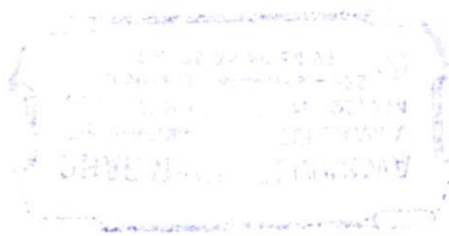
LAROXYL 25 mg, comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés antidépresseurs tricycliques. Ce médicament sert à :

- Soigner la dépression chez les adultes (épisodes dépressifs majeurs)
- Soulager les douleurs neuropathiques chez les adultes
- Prophylaxie des céphalées de tension chez les adultes
- Traitement de fond de la migraine chez les adultes

RDJ.

mandi 9 juillet 2024

gR



MEMOBOOST

MÉMOIRE CONCENTRATION



 **Arkopharma**
LABORATOIRES

jfG - 10079486

MEMOBOOST

MÉMOIRE CONCENTRATION

GINKGO + BACOPA

MÉMOIRE ⁽¹⁾
FATIGUE ⁽²⁾
ANTIOXYDANT ⁽³⁾

⁽¹⁾Vit. B9 - ⁽²⁾Vit. B6 - ⁽³⁾Vit. E

Complément alimentaire.
N'est pas un médicament.



ENVELOPPE

SANS
GÉLATINE

 FABRIQUÉ EN FRANCE | 30 gélules

Poids net : 13 g



PVC : 180 DH 00

©

Arkopharma
LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES
BP 28 - 06511 CARROS CEDEX
FRANCE
Tel +33 (0)4 93 29 11 28
www.arkopharma.com
Distribué au Maroc par:
PROMOPHARM S.A.
ZI DU SAMEL RUE N°7
26400 HAÏD SOUALEM

MEMOBOOST

MÉMOIRE CONCENTRATION



 **Arkopharma**
LABORATOIRES

jfG - 10079486

MEMOBOOST

MÉMOIRE CONCENTRATION

GINKGO + BACOPA

MÉMOIRE ⁽¹⁾
FATIGUE ⁽²⁾
ANTIOXYDANT ⁽³⁾

⁽¹⁾Vit. B9 - ⁽²⁾Vit. B6 - ⁽³⁾Vit. E

Complément alimentaire.
N'est pas un médicament.



ENVELOPPE

SANS
GÉLATINE

 FABRIQUÉ EN FRANCE | 30 gélules

Poids net : 13 g



PVC : 180 DH 00

©

Arkopharma
LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES
BP 28 - 06511 CARROS CEDEX
FRANCE
Tel +33 (0)4 93 29 11 28
www.arkopharma.com
Distribué au Maroc par:
PROMOPHARM S.A.
ZI DU SAMEL RUE N°7
26400 HAÏD SOUALEM

MEMOBOOST

MÉMOIRE CONCENTRATION



 **Arkopharma**
LABORATOIRES

jfG - 10079486

MEMOBOOST

MÉMOIRE CONCENTRATION

GINKGO + BACOPA

MÉMOIRE ⁽¹⁾
FATIGUE ⁽²⁾
ANTIOXYDANT ⁽³⁾

⁽¹⁾Vit. B9 - ⁽²⁾Vit. B6 - ⁽³⁾Vit. E

Complément alimentaire.
N'est pas un médicament.



ENVELOPPE

SANS
GÉLATINE

 FABRIQUÉ EN FRANCE | 30 gélules

Poids net : 13 g



PVC : 180 DH 00

©

Arkopharma
LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES
BP 28 - 06511 CARROS CEDEX
FRANCE
Tel +33 (0)4 93 29 11 28
www.arkopharma.com
Distribué au Maroc par:
PROMOPHARM S.A.
ZI DU SAMEL RUE N°7
26400 HAÏD SOUALEM

MEMOBOOST

MÉMOIRE CONCENTRATION



 **Arkopharma**
LABORATOIRES

jfG - 10079486

MEMOBOOST

MÉMOIRE CONCENTRATION

GINKGO + BACOPA

MÉMOIRE ⁽¹⁾
FATIGUE ⁽²⁾
ANTIOXYDANT ⁽³⁾

⁽¹⁾Vit. B9 - ⁽²⁾Vit. B6 - ⁽³⁾Vit. E

Complément alimentaire.
N'est pas un médicament.



ENVELOPPE

SANS
GÉLATINE

 FABRIQUÉ EN FRANCE | 30 gélules

Poids net : 13 g



PVC : 180 DH 00

©

Arkopharma
LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES
BP 28 - 06511 CARROS CEDEX
FRANCE
Tel +33 (0)4 93 29 11 28
www.arkopharma.com
Distribué au Maroc par:
PROMOPHARM S.A.
ZI DU SAMEL RUE N°7
26400 HAÏD SOUALEM