

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

- Reclamation : 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.

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

119134 N° W21-666362 150049

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 50049 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : KHA OUDJ ABOU OBI DA
 Date de naissance : 1934
 Adresse : DEUS WIPAD BLOC 501 N° 326 H HASSANI
 CAJA.
 Tél. : Total des frais engagés : 1708.60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation :
 Nom et prénom du malade : YABOUABIDA KHADRA
 Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : HDA - ALC
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019



[illegible]

Dates des Actes

Natures
Acte

2/16
(E(G))

Montant détaillé
des Honoraires

Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	13/06/12	1408.60

ou du Fournisseur

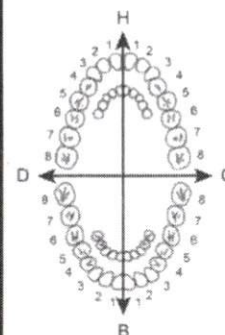
13/06/22

1408.60

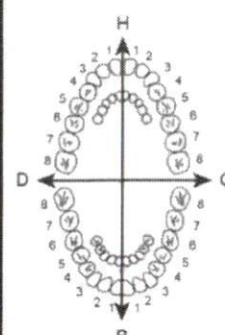
ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

[illegible]

* 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
	B	

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

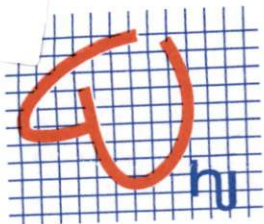
FIN
D'EXECUTION

COEFFICIENT
DES TRAVAUXMONTANTS
DES SOINSDATE DU
DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Résidence Star Youness, Rue Oumaïma Sayeh, N°20, 2ème étage, Appt. N°6
Boulevard Al Massira Al Khadra, Quartier Racine - Casablanca 20000

الطبيب جاس جامي
أمراض القلب والشرايين

Dr. Hassan JAMMI
CARDIOLOGUE

Diplômé de l'Université
de Nice - Sophia Antipolis
Ex. Assistant spécialiste
des Hôpitaux de France

13 JUN 2022

ABOU BIDA. Khedouj



8750

x 4

350,00

Nebivolol 5 mg

Nedjck 10 mg



130,00

2 x 65,00

2. Trac 1/2 mg



100,00

5 x 20,00

Stienox 10 mg 1/2 mg



fosavance 170/100



580,80 = 3 x 193,6

89,90 x 2 = 179,80

Nexi'one

6800 = 2 x 3400

08mo bis



GSM: 06 61 14 94 22
Tél: 05 22 39 31 01
Fax: 05 22 36 79 35

1408,60

07mg

PHARMACIE AL BOUSTANE
580, Bd. Ibn Sina Hay Hassan
CASABLANCA
Tél: 05 22 39 31 01

PHARMACIE AL BOUSTANE
580, Bd. Ibn Sina Hay Hassan
CASABLANCA
Tél: 05 22 39 31 01

Docteur Hassan JAMMI
CARDIOLOGUE
20, Rue Oumaïma SAYAH
Bd. Al Massira Al Khadra - Ca
Tél: 0522 39 31 01 Fax: 0522 3
INP: 09 080218
ICE: 00169814800006

**OSMOSINE®**

Hydroxyde de Magnésium

Flacon de 260 ml

**SINE®**
magnésium

Composition pour 5 ml :
Hydroxyde de magnésium 1 g
Excipients : sorbitol, arôme orange, parahydroxybenzoate de méthyle sodé, parahydroxybenzoate de propyle sodé, eau purifiée et autres excipients qsp

Titulaire et fabricant :

Laboratoires SPIMACO MAROC km 4 ancienne route de l'aviation Tanger.

Qu'est ce qu'OSMOSINE, et dans quels cas est-il utilisé.

OSMOSINE, est présenté sous forme d'une suspension orale en flacon de 260 ml. La boîte contient une cuillère qui peut mesurer des doses de 2,5 et 5 ml.

OSMOSINE, est un médicament qui possède une activité laxative et anti-acide (neutralise l'excès d'acide dans l'estomac).

OSMOSINE, est indiqué dans le traitement symptomatique de la constipation.

**OSMOSINE®**

Hydroxyde de Magnésium

Flacon de 260 ml

**SINE®**
magnésium

Composition pour 5 ml :
Hydroxyde de magnésium 1 g
Excipients : sorbitol, arôme orange, parahydroxybenzoate de méthyle sodé, parahydroxybenzoate de propyle sodé, eau purifiée et autres excipients qsp

Titulaire et fabricant :

Laboratoires SPIMACO MAROC km 4 ancienne route de l'aviation Tanger.

Qu'est ce qu'OSMOSINE, et dans quels cas est-il utilisé.

OSMOSINE, est présenté sous forme d'une suspension orale en flacon de 260 ml. La boîte contient une cuillère qui peut mesurer des doses de 2,5 et 5 ml.

OSMOSINE, est un médicament qui possède une activité laxative et anti-acide (neutralise l'excès dans l'estomac).

OSMOSINE, est indiqué dans le traitement symptomatique de la constipation.

NEBILET® 5 mg

(un médicament protecteur utilisé dans le

traitement du cancer

Médicaments pour

l'estomac ou les

par exemple la

être pris pendant

repas.

L'utilisation de ces

déconseillée sous traitement par

avis contraire de votre médecin.

3. COMMENT PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

Hypertension

La dose est généralement d'un comprimé par jour.

Chez les sujets âgés et chez les insuffisants rénaux,

la posologie initiale est de 1/2 comprimé par jour.

L'activité antihypertensive se manifeste généralement

après 1 à 2 semaines de traitement, l'effet maximal

ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.

Votre médecin peut décider d'associer d'autres

médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse

Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par

augmentation progressive des doses toutes les 1

à 2 semaines en fonction de la tolérance.

Le traitement est instauré à 1/2 comprimé par jour.

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir

besoin de la relire.

• Si vous avez d'autres questions, si vous

avez un doute, demandez plus d'informations

à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement

prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un

d'autre, même en cas de symptômes

identiques, cela pourrait lui être nocif.

NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

La substance active est :

Nébivolol5,00 mg

Sous forme de chlorhydrate de nébivolol5,45 mg

pour un comprimé quadrisécable

Les autres composants sont :

Polysorbate 80, hypromellose, lactose monohydrate,

amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose

microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate

de magnésium.

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé

quadrisécable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme

NEBILET® 5 mg

(un médicament protecteur utilisé dans le

traitement du cancer

Médicaments pour

l'estomac ou les

par exemple la

être pris pendant

repas.

L'utilisation de ces

déconseillée sous traitement par

avis contraire de votre médecin.

3. COMMENT PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

Hypertension

La dose est généralement d'un comprimé par jour.

Chez les sujets âgés et chez les insuffisants rénaux,

la posologie initiale est de 1/2 comprimé par jour.

L'activité antihypertensive se manifeste généralement

après 1 à 2 semaines de traitement, l'effet maximal

ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.

Votre médecin peut décider d'associer d'autres

médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse

Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par

augmentation progressive des doses toutes les 1

à 2 semaines en fonction de la tolérance.

Le traitement est instauré à 1/2 comprimé par jour.

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir

besoin de la relire.

• Si vous avez d'autres questions, si vous

avez un doute, demandez plus d'informations

à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement

prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un

d'autre, même en cas de symptômes

identiques, cela pourrait lui être nocif.

NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

La substance active est :

Nébivolol5,00 mg

Sous forme de chlorhydrate de nébivolol5,45 mg

pour un comprimé quadrisécable

Les autres composants sont :

Polysorbate 80, hypromellose, lactose monohydrate,

amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose

microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate

de magnésium.

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé

quadrisécable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme

NEBILET® 5 mg

(un médicament protecteur utilisé dans le

traitement du cancer

Médicaments pour

l'estomac ou les

par exemple la

être pris pendant

repas.

L'utilisation de ces

déconseillée sous traitement par

avis contraire de votre médecin.

3. COMMENT PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

Hypertension

La dose est généralement d'un comprimé par jour.

Chez les sujets âgés et chez les insuffisants rénaux,

la posologie initiale est de 1/2 comprimé par jour.

L'activité antihypertensive se manifeste généralement

après 1 à 2 semaines de traitement, l'effet maximal

ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.

Votre médecin peut décider d'associer d'autres

médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse

Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par

augmentation progressive des doses toutes les 1

à 2 semaines en fonction de la tolérance.

Le traitement est instauré à 1/2 comprimé par jour.

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

• Gardez cette notice, vous pourriez avoir

besoin de la relire.

• Si vous avez d'autres questions, si vous

avez un doute, demandez plus d'informations

à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement

prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un

d'autre, même en cas de symptômes

identiques, cela pourrait lui être nocif.

NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

La substance active est :

Nébivolol5,00 mg

Sous forme de chlorhydrate de nébivolol5,45 mg

pour un comprimé quadrisécable

Les autres composants sont :

Polysorbate 80, hypromellose, lactose monohydrate,

amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose

microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate

de magnésium.

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé

quadrisécable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme

NEBILET® 5 mg

(un médicament protecteur utilisé dans le

traitement du cancer

Médicaments pour l'estomac ou les

par exemple la

être pris pendant

repas.

L'utilisation de ces

déconseillée sous traitement par

avis contraire de votre médecin.

3. COMMENT PRENDRE NEBILET 5 mg,

comprimé quadrisécable ?

Hypertension

La dose est généralement d'un comprimé par jour. Chez les sujets âgés et chez les insuffisants rénaux, la posologie initiale est de 1/2 comprimé par jour. L'activité antihypertensive se manifeste généralement après 1 à 2 semaines de traitement, l'effet maximal ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines. Votre médecin peut décider d'associer d'autres médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse insuffisante.

Insuffisance cardiaque chronique stable
La posologie est adaptée à chaque patient, par augmentation progressive des doses toutes les 1 à 2 semaines en fonction de la tolérance. Le traitement est instauré à 1/2 comprimé par jour.

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

La substance active est :

Nébivolol5,00 mg
Sous forme de chlorhydrate de nébivolol5,45 mg

pour un comprimé quadrisécable

Les autres composants sont :

Polysorbate 80, hypromellose, lactose monohydraté, amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme

Notice : information de l'utilisateur

FOSAVANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

Acide alendronique/colécalciférol

Ve
im



6 118 001 160 471

Fosavance 5600 UI

4 comprimés

DISTRIBUE PAR MSD MAROC B.P. 136 - BOUSKOURA

P.P.V: 193,60 DH

notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informati

ir besoin de la relire.

geez votre médecin ou votre pharmacien.

ement 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 aus à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FOSAVANCE
3. Comment prendre FOSAVANCE
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FOSAVANCE
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendrona et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

Notice : information de l'utilisateur

FOSAVANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

Acide alendronique/colécalciférol

Ve
im



6 118001160471

Fosavance 5600 UI

4 comprimés

DISTRIBUE PAR MSD MAROC B.P. 136 - BOUSKOURA

P.P.V: 193,60 DH

notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informati

ir besoin de la relire.

geez votre médecin ou votre pharmacien.

ement 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 aus à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FOSAVANCE
3. Comment prendre FOSAVANCE
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FOSAVANCE
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendrona et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3

Notice : information de l'utilisateur

FOSAVANCE® 70 mg/5 600 UI, comprimés

Acide alendronique/colécalciférol

Ve
im



6 118001160471

Fosavance 5600 UI

4 comprimés

DISTRIBUE PAR MSD MAROC B.P. 136 - BOUSKOURA

P.P.V: 193,60 DH

notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informati

ir besoin de la relire.

geez votre médecin ou votre pharmacien.

ement 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 aus à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre ce médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FOSAVANCE
3. Comment prendre FOSAVANCE
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FOSAVANCE
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendrona et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

Maxitone®

Comprimé Effervescent

Comprimé Effervescent

Maxitone® Comprimé effervescent est recommandé en cas de fatigue et de baisse de tonus général.

- Déconseillé chez les femmes enceintes et allaitantes. - Ce produit contient de la caféine, à éviter chez les personnes sous traitement anxiolytique, antidépresseur et antihypertenseur, personnes qui souffrent de problèmes cardio-vasculaires, de migraine, de gastrite ou d'hyperthyroïdie. - Conserver dans un endroit frais et sec, à l'abri de la lumière. Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Autorisation ministère de santé n° : DA20181702566DMP/20UCA/MAv4.

ماکِستون[®]
قرص فوَّار

الشكل و التقديم : أقراص فؤارة : علبة 20 قرص فؤار. **الخصائص :** مأكسيتون® قرص فؤار مكوّن من مستخلصات طبيعية قوية وقيّمتايميّات منشّطة التي تساعد على الزيادة من طاقة الجسم والرفع من مستوى أدائه. يوصى ب**مأكسيتون®** قرص فؤار في حالات التعب وإنخفاض حيوية الجسم. **نصائح الإستعمال :** قرص واحد (1) في اليوم في كأس كبير من الماء. **إحتياطات الإستعمال :-** يستعمل كمكمل لتغذية متنوعة- يوضع بعيدا عن تناول الأطفال الصغار. - لاينصح إستعماله عند المرأة الحامل والمرضع. - يحتوي على الكافيين، لاينصح استعماله في حالة تناول مضادات القلق، مضادات الإكتئاب، مضادات ارتفاع الضغط الدم أو لدى المصابين بأمراض القلب والشرابين، الصداع، المعدة، أو فرط نشاط الغدّة الدرقية. - يحفظ بعيدا عن الرطوبة والحرارة. مكمل غذائي ليس بدواء.

صنع في فرنسا من طرف سترافارم - فرنسا. مستورد وموزع في المغرب من طرف مديبرو فارما.

رخصة وزارة الصحة رقم : DA20181702566DMP/20UCA/MAv4 .

LOT : 20 / 338
PER : 12 / 2023
PPC : 89, 90 DH

Maxitone®

Comprimé Effervescent



Effervescents : Boîte de 20 comprimés effervescents.

COMPOSÉE : (panacéa (Paullinia cupana), Extrait de maté (ilex paraguariensis), Extrait de ginseng (panax ginseng), B12). Acidifiant : acide citrique, Edulcorants : sorbitol, acésulfame de potassium, Agent d'acidité : bicarbonate de sodium, Antiagglomérant : polyéthylène glycol, Colorant : E129 (jaune). **Maxitone®** comprimé effervescent est un complément alimentaire avec édulcorant. **Maxitone®** Comprimé effervescent est à base d'un complexe d'actifs naturels fortifiant et dynamisant et de vitamines énergisantes qui contribuent à tonifier l'organisme et à augmenter ses performances.

Maxitone® Comprimé effervescent est recommandé en cas de fatigue et de baisse de tonus général.

MODE D'EMPLOI : 1 comprimé effervescent par jour dans un grand verre d'eau. **PRECAUTIONS D'UTILISATION :** - S'utilise en complément d'une alimentation équilibrée et d'un mode de vie sain. - Maintenir hors de la portée des jeunes enfants. - Déconseillé chez les femmes enceintes et allaitantes. - Ce produit contient de la caféine, à éviter chez les personnes sous traitement anxiolytique, antidépresseur et antihypertenseur, personnes qui souffrent de problèmes cardio-vasculaires, de migraine, de gastrite ou d'hyperthyroïdie. - Conserver dans un endroit frais et sec, à l'abri de la lumière. Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament.

Fabriquée en France par Strapharm - France. Importé et distribué au Maroc par MEDIPRO Pharma. Borj El yacout, Bd Rahal El Meskini. 20120. Casablanca.

Autorisation ministère de santé n° : DA20181702566DMP/20UCA/MAv4.

ماكِستون® قرص فوّار

الشكل و التقديم : أقراص فوّارة : علبة 20 قرص فوّار. **الخصائص :** ماكِستون® قرص فوّار مكوّن من مستخلصات طبيعية مقوية وقيّامينات منشّطة التي تساعد على الزيادة من طاقة الجسم والرفع من مستوى أدائه. يوصى بماكِستون® قرص فوّار في حالات التعب وإنخفاض حيوية الجسم. **نصائح الإستعمال :** قرص واحد (1) في اليوم في كأس كبير من الماء. **إحتياطات الإستعمال :** - يستعمل كمكمل لتغذية متنوعة. - يوضع بعيدا عن متناول الأطفال الصغار. - لا ينصح إستعماله عند المرأة الحامل والمرضع. - يحتوي على الكافيين، لا ينصح استعماله في حالة تناول مضادات القلق، مضادات الإكتئاب، مضادات ارتفاع الضغط الدم أو لدى المصابين بأمراض القلب والشرابين، الصداع، المعدة، أو فرط نشاط الغدّة الدرقية. - يحفظ بعيدا عن الرطوبة والحرارة. مكمل غذائي ليس بدواء. صنع في فرنسا من طرف سترافارم - فرنسا. مستورد وموزع في المغرب من طرف مديبرو فارما. رخصة وزارة الصحة رقم : DA20181702566DMP/20UCA/MAv4.