

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 canalaire, 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 canalaire.

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

M22- 0018074

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 02653

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : BENZEKRI JAMAL

Date de naissance : 13/11/1958

Adresse : 8 Rue Mansouri g.H. CASA

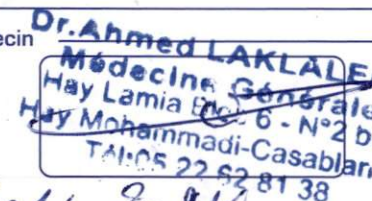
Tél. : 0668592927

Total des frais engagés : 288,20

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 23/01/2024

Nom et prénom du malade : BENZEKRI OTHMAN

Age : 28 ans

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☒ Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

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 : 23/01/2024

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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.

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

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
23/01/2024		1	150,00	Dr. Ahmed LAKLALE Médecine Générale Hay Lamia Bloc 6 - N°2 bis Hay Mohammadi-Casablanca Tél: 05 22 62 81 38

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE HAY AZEDDINE 3, Rue 4 Hay Mohammadi Casablanca Tél: 05 22 62 53 01	23.01.24	138,20

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
		A M	P C	I M	I V	

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 l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

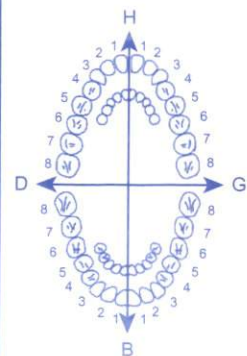
O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H		H
25533412		21433552
00000000		00000000
D		G
00000000		00000000
35533411		11433553
B		B

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
DATE DU DEVIS <input type="text"/>
DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Ahmed LAKLALECH

Médecine Générale

Ancien Médecin des Hôpitaux Publics

Hay Lamia, Bloc 6 N° 2 Bis
Hay Mohammadi, Ain Sebla
Casablanca
Tél.: 05 22 62 81 38

الدكتور أحمد لقلالاش

الطب العام

طبيب سابق بالمستشفيات العمومية
حي لمياء - بلوك 6 - رقم 2 مكرر
الحي المحمدي - عين السبع - الدار البيضاء
الهاتف: 05 22 62 81 38

Casablanca, le 22/01/2024 في: الدار البيضاء.

PHARMACIE HAY AZZEDDINE
3, Rue 4 Hay Azzeddine
Hay Mohammadi - Casablanca
Tél 05 22 62 53 01

Y. BENZEKRI OTHMANE

1/ 17.30

Chloramph

(S.V)

1/2 3x 1/2 h. Avant

(S.V)

2,75,00

DIET - AZ 8mg

2x c 2h. mlc 1/2 h
1/2 h 1/2 h

3/ 45,90

TRIBUTINE 500

(S.V)

138,20 2x 3x 1/2 h

Dr. Ahmed LAKLALECH
Médecine Générale
Hay Lamia Bloc 6 - N° 2 B
Hay Mohammadi-Casablanca
Tél 05 22 62 81 38

TRIBUTINE®

Trimébutine

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou pharmacien.

PRESENTATION

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250 ml.

TRIBUTINE® 150 mg sachets, boîte de 20.

TRIBUTINE® 150 mg gélule, boîte de 20.

COMPOSITION

Nom du médicament	Substance active	Excipients
TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable	Trimébutine base.....0,787g	q.s.p. 100 g
TRIBUTINE® 150 mg sachets	Trimébutine base.....150 mg par sachet	q.s.p. 1 sachet
TRIBUTINE® 150 mg gélule	Trimébutine maléate.....150 mg par gélule	q.s.p. 1 gélule

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais TRIBUTINE® :

- Chez l'enfant de moins de 2 ans.

- En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIBUTINE® 150 mg sachets contient du saccharose.

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable en flacon de 250 ml contient du saccharose et du parahydroxybenzoate de méthyle.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

TRIBUTINE® 150 mg gélule et sachets :

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 1 sachet ou une gélule, 2 fois par jour.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 600 mg par jour.

Le traitement doit être de courte durée.

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable

Adultes :

1 cuillère à soupe, 3 fois par jour, au cours des principaux repas.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 cuillères à soupe par jour.

Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café trois fois par jour

- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café trois fois par jour.

Modes et voies d'administration

TRIBUTINE® 150 mg, gélule

Voie orale.

Le contenu des sachets doit avalées avec un verre d'eau.

TRIBUTINE® 0,787% granulés

Voie orale.

PREPARATION DE LA SUSPENSION

- Introduire de l'eau dans le flacon.
- Fermer et agiter.
- La suspension est prête à l'emploi.
- Il convient d'agiter avant de prendre.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus que la dose recommandée, vous devez consulter votre médecin.

INSTRUCTIONS D'EMPLOI

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Tributine 150 mg
boîte de 20 gélules



LOT : 4139
PER : 05 - 28
P.P.V : 45 DH 90

CLOPRAME®

(Métoclopramide)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- CLOPRAME®, comprimés sécables, boîte de 40
- CLOPRAME®, solution buvable, flacon de 130 ml avec seringue doseuse

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que CLOPRAME® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CLOPRAME® ?
3. Comment prendre CLOPRAME® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CLOPRAME® ?
6. Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE CLOPRAME® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

CLOPRAME® est un antémétique. Il contient un médicament appelé "métoclopramide". Il agit sur une partie du cerveau pour prévenir les nausées ou les vomissements.

- Indications thérapeutiques

1-1 Population adulte :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont utilisés chez les adultes dans :

- la prévention des nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.
- la prévention des nausées et vomissements induits par la radiothérapie.
- le traitement des nausées et vomissements incluant les nausées et vomissements pouvant survenir en cas de migraine.

En cas de migraine, le métoclopramide peut être pris avec des médicaments agissant sur la douleur administrés par voie orale pour augmenter l'efficacité de ces médicaments.

1-2 Population pédiatrique :

Cloprame® comprimé sécable et Cloprame® solution buvable sont indiqués chez les enfants (âgés de 1 à 18 ans) si un autre traitement est inefficace ou ne peut être utilisé pour prévenir les nausées et vomissements retardés pouvant survenir après une chimiothérapie.

Les comprimés de Cloprame® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CLOPRAME® ?

- Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Sans objet

- Ne prenez jamais CLOPRAME® (Contre-indications)

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si :

- vous êtes allergique au métoclopramide ou à l'un des composants de ce médicament.
- vous avez une hémorragie, une obstruction ou une perforation dans l'estomac ou de l'intestin.
- vous avez ou pouvez avoir une tumeur rare de la glande surrénale, située près du rein (phéochromocytome).
- vous avez déjà eu des mouvements musculaires anormaux (dyskinésie tardive), à l'occasion d'un traitement médicamenteux
- vous êtes épileptique
- vous avez la maladie de Parkinson
- vous prenez de la lévodopa (médicament pour la maladie de Parkinson) ou des agonistes dopaminergiques
- vous avez déjà eu dans le sang des quantités anormales d'un pigment sanguin (méthémoglobinémie) ou un déficit en NADH cytochrome-b5

Ne donnez pas de métoclopramide à un enfant âgé de moins de 1 an.

Cloprame® comprimé sécable n'est pas adapté aux enfants pesant moins de 30 kg, d'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable) doivent être utilisées.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable dans les cas mentionnés ci-dessus. En cas de doute, parlez-en à votre médecin ou pharmacien avant.

Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

- Faites attention avec CLOPRAME® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

Demandez l'avis de votre médecin ou pharmacien avant de prendre Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si :

- vous avez des antécédents de battements du cœur anormaux (allongement de l'intervalle QTc) ou tout autre problème cardiaque,
- vous avez des anomalies dans votre sang du taux de sels minéraux, tels que le potassium et le magnésium,
- vous prenez d'autres médicaments connus pour agir sur votre rythme cardiaque
- vous avez un problème neurologique (cerveau),
- vous avez des problèmes au niveau du foie ou des reins. La dose doit être adaptée.

Votre médecin pourra vous prescrire des examens sanguins pour surveiller votre sang.

En cas de quantités anormales (méthémoglobinémie), il faut arrêter immédiatement et définitivement.

Vous devez attendre au moins 6 heures entre chaque prise, même en cas de rejet de la dose, afin d'éviter un surdosage.

Le traitement ne doit pas durer plus de 3 mois en raison du risque d'effets indésirables involontaires.

Cloprame® solution buvable :

La solution buvable contient (0,336 mg/ml) moins de 1 mmol (23 mg) d'ions sodium qu'elle est essentiellement "sans sodium".

La solution buvable contient du parahydroxybenzoate de méthyle qui peut provoquer des réactions allergiques avec urticaire et gêne respiratoire.

- Enfants et adolescents

Des mouvements anormaux (troubles extrapyramidaux) peuvent survenir chez les jeunes adultes. Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants.

Le risque augmenté de mouvements anormaux.

Les comprimés de Cloprame® 10 mg ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 30 kg.

D'autres formes pharmaceutiques (par exemple la solution buvable)

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Si vous prenez, avez pris récemment ou allez prendre d'autres médicaments, consultez votre médecin ou pharmacien.

En effet, Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable peuvent aggraver certains médicaments.

De même, certains médicaments peuvent modifier l'efficacité de Cloprame® solution buvable. Ces médicaments sont :

- l'évopoda ou autres médicaments utilisés dans le traitement de la migraine

- anticholinergiques (médicaments utilisés pour soulager les symptômes de la maladie de Parkinson)

- dérivés morphiniques (médicaments utilisés pour soulager la douleur)

- médicaments sédatifs.

- médicaments utilisés pour traiter les troubles mentaux

- digoxine (médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque)

- ocloporine (médicament utilisé pour traiter certains troubles de la vision)

- mivacurium et suxaméthonium (médicaments utilisés pour l'anesthésie)

- fluoxétine et paroxétine (médicaments utilisés pour traiter la dépression)

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)

Ne pas prendre d'alcool pendant le traitement car Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable peuvent aggraver les effets de l'alcool.

- Interactions avec les produits de phytothérapie

Sans objet.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou prévoyez d'être enceinte, consultez votre médecin.

Si Cloprame® solution buvable peut être prise pendant la grossesse, consultez votre médecin.

Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable ne doit pas être prise pendant l'allaitement car le métoclopramide passe dans le lait maternel.

- Sportifs

Sans objet.

- Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Vous pouvez vous sentir somnolent, avoir des sens diminués, avoir une contracture généralisée.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

Ne prenez pas Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable si vous avez pris Cloprame® comprimé sécable ou Cloprame® solution buvable.

CLOPRAME® 10 mg
40 comprimés sécables



6 118000 030164

CLOPRAME® 10 mg 40 comprimés sécables

PPV 17DH30
EXP 04/2026
LOT 2N013

DietAZ®

Forme et présentation :

Solution digestive. Flacon de 125 ml

Composition

Sorbitol 40%, Extrait Liquide de Curcuma 20%, Extrait liquide de Gentiane 10%, Extrait liquide d'artichaut 2,5%, Extrait Liquide d'Anis vert 2,5%, Extrait Liquide de Réglisse 2,5%, Extrait Liquide de Rhubarbe 2,5%, Arôme Menthe verte 0,85%, Huile essentielle de Menthe poivrée 0,2%, Sorbate de potassium 0,1%, Acide citrique 0,1%, Huile essentielle de Carvi 0,05%.

Matières premières	Principales propriétés des plantes
Sorbitol	Accélère le transit intestinal, action hépatoprotectrice.
Extrait Liquide de Curcuma	Tonique du système digestif, agit sur les troubles de la digestion. Action anti-inflammatoire.
Extrait Liquide de Gentiane	Action apéritive, principes amères facilitant la digestion. Action anti-dyspepsique.
Extrait Liquide d'Artichaut	Soulage les troubles digestifs, réduit le taux de cholestérol sanguin, action hépatoprotectrice.
Extrait Liquide d'Anis vert	Action dépurative, antispasmodique, stimule la digestion.
Extrait Liquide de Réglisse	Prévention des ulcères gastriques, Action hépatoprotectrice.
Extrait Liquide de Rhubarbe	Antioxydant, laxative, hypolipémiante.
Huile essentielle de Menthe poivrée	Rafraîchissant, antispasmodique.
Huile essentielle de Carvi	Carminatif, antispasmodique.

DietAZ® est une association synergique d'extraits réputés pour corriger les troubles de digestion.

DietAZ® possède des propriétés carminatives anti-dyspeptiques et hépatoprotectrices.

DietAZ® permet de lutter contre les lourdeurs et ballonnements.

Grâce à sa composition équilibrée, DietAZ® procure une action digestive douce.

Conseil d'utilisation

DietAZ® est une solution digestive spécialement formulée pour accélérer le transit intestinal.

Posologie

1 à 2 cuillères à café à prendre pure ou diluée dans l'eau, 2 fois par jour après les principaux repas.

Fabriqué par PHYTED Laboratoire
Exploitant Ramo-Pharm
Complément alimentaire n'est pas un médicament

DietAZ® 125 ml
Solution digestive



6 111255 810185

Flacon 125 ml

LOT 109603/FC11
PER 08/2025
PPC 75.00