



Association
MUCO

Association Belge de Lutte contre la Mucoviscidose asbl

E.R.: Association Muco asbl
Avenue J. Borlé 12 -1160 BRUXELLES
Tél. 02/675.57.69 - Fax : 02/675.58.99
E-mail: info@muco.be - www.muco.be

Belgique
PB
1160 Bruxelles 16
PP 003712 - 1/4463

FLASH

Bulletin d'information pour les familles

Bimestriel, juillet - août 2015

UN NOUVEAU FLASH PLEIN D'INFORMATIONS

- Rappel : enquête sur les coûts
- Groupe de travail : vers une vie active pour tous
- Louvain-la-Neuve 12/03/2016 : Journée de Rencontre et d'Information
- Nourriture par sonde : les étapes à suivre
- Préparer la rentrée scolaire
- Faites à temps votre vaccin contre la grippe dans votre centre
- Soleil, chaleur et mesures préventives
- Assemblée Générale : 17/10/2015 à Héléciné
- Transplantation Run : 12/09/2015
- Gospel for Life for Muco : 27/11/2015
- L'Association en action
- Notre agenda est le vôtre
- Nicolas : notre nouveau collaborateur
- L'équipe à votre service
- Alimentation complémentaire et petit matériel

Tous les Flash peuvent être consultés sur notre site www.muco.be

RAPPEL : ENQUÊTE SUR LES COÛTS AIDEZ-NOUS À VOUS AIDER !

Une enquête sur les coûts ?

Vous avez certainement reçu une copie de notre enquête sur les coûts de la mucoviscidose. Dans ce sondage, nous nous intéressons exclusivement aux coûts liés à la mucoviscidose qui restent à votre charge après la prise en charge de l'assurance maladie.

Nous espérons ainsi cibler nos actions en matière de défense d'intérêts en les calquant au mieux sur vos besoins. En outre, cette enquête nous permettra de disposer d'un matériel chiffré fort utile lorsque nous présentons nos doléances auprès des décideurs.

Il y a quinze ans, le total de ces coûts avait été évalué entre 300 à 400 euros par mois. Malheureusement, compte tenu de l'ancienneté de notre dernière enquête, nos données sont devenues obsolètes et une réévaluation complète est maintenant nécessaire.

Vous pouvez nous aider et surtout vous aider !

Pour atteindre ce but et nous permettre de défendre vos intérêts au mieux, nous avons besoin de vous. Nous vous invitons dès lors à prendre quelques instants pour répondre à cette enquête. Plus vous serez nombreux à y répondre, plus les données récoltées seront

représentatives de l'ensemble des personnes ayant à charge des coûts liés à la mucoviscidose. D'avance, merci !

Où trouver le questionnaire?

Vous n'avez pas reçu votre exemplaire ou vous l'avez oublié à la plage ? Pas de problème, une version numérique est disponible en ligne ici :

<http://www.surveygizmo.com/s3/2076877/Projet-Couts-2015-FR>

Jusqu'à quand l'enquête peut-elle être complétée?

Vous avez jusque fin octobre 2015 pour nous faire parvenir vos réponses, mais pourquoi remettre à demain ce qu'on peut si bien faire le jour même ?

Un problème, une question ou un commentaire ? Besoin d'une version papier ?

Contactez Ken (ken@muco.be 02/6132719) !

Merci à vous !

GROUPE DE TRAVAIL : VERS UNE VIE ACTIVE POUR TOUS

Très fréquemment, nous recevons des témoignages d'adultes ayant la mucoviscidose qui vivent très mal l'inactivité au quotidien. Isolés chez eux, ils se sentent souvent exclus et inutiles. Ils n'ont qu'un souhait : avoir une occupation !

Malheureusement, la situation n'est pas simple ...

Certaines de ces personnes ont la capacité de travailler, mais la démarche n'est pas pour autant aisée à mettre en œuvre. Il n'est en effet pas toujours facile de devoir parler de la muco à un employeur potentiel et, quand on n'en parle pas, on se demande si on fait bien... C'est d'autant plus vrai que la muco nécessite souvent certains aménagements, notamment à cause des traitements ou de la fatigue. Un autre frein possible à l'accès à un emploi est la crainte de se voir retirer des allocations ou d'autres aides acquises dans le cadre de la maladie.

D'autres s'imaginent que plus aucune possibilité de travail "traditionnel" n'est à leur portée compte tenu de leur état de santé. Et pourtant, il existe des pistes.

Face à ce constat, nous estimons qu'il faut réagir et **nous vous proposons de créer un groupe de travail** pour faire le point sur ces questions et élaborer des solutions. Notre groupe de travail ne se voudra pas un groupe de réflexion, mais bel et bien un véritable groupe d'action avec, en ligne de mire, des objectifs concrets.

Nous voulons faciliter l'accès à l'emploi pour certains, tout en veillant tant que faire se peut à la préservation des allocations ou tout autre droit déjà acquis. À cette fin, nous dégagerons des pistes, des dispositions, comme les aides

à l'embauche, les quotas ou le mi-temps médical.

Et il s'agira de guider d'autres vers des activités alternatives épanouissantes lorsque le travail « traditionnel » rémunéré n'est pas possible. Nous pensons entre autres au télétravail, au bénévolat ou à la mise en place d'ateliers ou de cours liés aux intérêts de chacun.

Quelques exemples d'investigations :

- Les obligations d'embauche des personnes handicapées. La plupart des organismes d'intérêt public doivent compter parmi l'effectif de leur personnel au moins 2,5% de travailleurs en situation de handicap. Cette obligation n'est le plus souvent pas remplie.
- Les aides pour l'emploi. Le site « www.autravail.be » présente l'ensemble des aides à l'emploi proposées par les pouvoirs publics en Belgique et permet de considérer les mesures possibles en fonction du profil du candidat et de celui de l'employeur.
- L'INAMI a récemment mis en place des formations à la gestion de l'incapacité de travail. Il peut être intéressant de rentrer en contact avec les personnes formées et intéressées par cette question.
<http://www.inami.be/news/fr/press/pdf/press2014061101.pdf>
- On peut envisager une collaboration avec des partenaires comme des sociétés d'intérim et des sociétés au sens large.

- On vise également une collaboration avec des groupements de bénévoles ou des sociétés ayant recours aux bénévoles.

Au final, nous espérons faire évoluer la situation, ne fût-ce que de manière pilote, pour dépasser le « tout ou rien » actuel (on travaille ou on est malade). Nous aimerions favoriser la notion d'adaptation à une vie active, en fonction des possibilités et des besoins de chacun (travail à temps partiel, aménagements liés aux soins). Nous espérons ouvrir des portes par des incitants ou partenariats que nous aurons favorisés.

Nous établirons également de petits dossiers (dossier destiné à l'employeur, aux collègues, feuillet d'information et de sensibilisation) afin d'expliquer ce qu'est la mucoviscidose et quelles sont les atouts des personnes ayant cette maladie.

Chers lecteurs, qu'en pensez-vous ? N'hésitez pas à partager avec nous vos commentaires et réflexions sur le sujet et

l'utilité d'un tel groupe (claude@muco.be - 02/66 33 902 ou nicolas@muco.be - 02/61 32 715).

De plus, si vous connaissez des personnes-ressources, pas nécessairement des « personnes haut placées » comme on dit, mais des personnes qui ont une compétence de par leur travail, leur formation, parlez-leur de notre projet et voyez si elles veulent apporter leur collaboration en participant de la manière qui leur convient.

Et bien sûr, faites-nous savoir si vous voulez vous-mêmes participer à ce groupe de travail. En fonction de l'intérêt des uns et des autres, nous trouverons un moyen d'échanger de manière efficiente, tout en évitant les risques d'infection croisée (discussions online, vidéoconférences, etc.). Nous proposerons un Doodle pour fixer un premier moment d'échanges. Ce pourrait être vers la fin septembre.

LOUVAIN-LA-NEUVE 2016 : Journée d'Information et de Rencontre autour de la Mucoviscidose

Chères familles, l'année 2016 marquera le retour de notre « Journée d'Information et de Rencontre autour de la Mucoviscidose ». Cette nouvelle édition francophone prendra place **le samedi 12 mars 2016 à Louvain-la-Neuve**. Nous disposerons pour cette occasion de merveilleux espaces au sein de la Faculté des Sciences Psychologiques et de l'Éducation, en plein centre de la ville universitaire.

La rencontre de Louvain-La-Neuve se déroulait tous les 2 ans, en alternance avec Wetteren côté néerlandophone, mais la dernière édition de LLN date de 2010 ! Nous avons privilégié des rencontres autour de la kiné. Mais nous avons la nostalgie de Louvain-La-Neuve. Nous espérons qu'il en est de même pour vous ou alors que vous voudrez découvrir les richesses d'une telle journée.

Le 12 mars sera l'occasion de nous réunir autour de thématiques qui vous sont chères. Sur le modèle des éditions précédentes, des spécialistes et autres intervenants du monde de la mucoviscidose vous proposeront

quelques présentations en séance plénière durant la matinée, et des ateliers durant l'après-midi. Nous aurons également l'opportunité d'échanger de manière plus informelle et conviviale durant quelques pauses et un repas de midi. Nous inviterons en outre quelques firmes à venir présenter leur matériel. Ceci permet également des découvertes.

En termes de contenu, nous aimerions que cette journée d'information réponde vraiment à vos attentes. Vous vous posez certainement de grandes questions sur la maladie, les traitements, les différentes aides... Il est aussi possible que vous soyez encore hésitants dans certains gestes à pratiquer auprès de votre enfant ou de l'adulte qui vous est proche... Faites-nous savoir ce que vous voulez voir abordé! Pour nous communiquer vos envies en termes de contenu pour cette édition 2016, il vous suffit de nous contacter par téléphone ou par mail (claude@muco.be 02/6633902 - nicolas@muco.be 02/6132715). N'hésitez pas à également nous contacter si vous souhaitez prendre une part active dans l'organisation de cet événement.

Chacune de vos requêtes sera accueillie avec un grand intérêt. Soyez certains qu'aucune de vos demandes ne tombera dans l'oubli et que, d'une manière ou d'une autre, nous y répondrons.

Vu les risques d'infections croisées, cette journée est réservée à l'entourage des personnes qui ont la muco (enfants ou adultes). Les enfants ayant la muco ne peuvent de toute façon pas y assister. Les adultes qui veulent malgré le risque d'infections croisées y participer doivent produire un certificat du centre muco attestant qu'ils ne sont pas porteurs/ses des bactéries

Achromobacter, Burkholderia cepacia ou de toute autre bactérie pan-résistante, comme le **MRSA**, et s'engagent à prendre des précautions pour éviter au maximum les risques.

Nous ne manquerons bien évidemment pas de vous tenir au courant des futurs développements de l'événement dans nos prochains Flash mais aussi sur notre site internet (www.muco.be) et sur notre page Facebook (www.facebook.com/mucoviscidose). En attendant, notez déjà la date du 12 mars dans votre agenda. À Bientôt !

NOURRITURE PAR SONDE : LES ÉTAPES À SUIVRE

L'association continue bien entendu à prendre en charge la nourriture par sonde, mais nous avons voulu rendre les démarches plus systématiques afin de pouvoir récupérer auprès de l'INAMI et des mutuelles le plus possible de sous-sous !

Votre diététicien du centre muco dispose de toutes les informations et vous pouvez en discuter avec lui/elle.

Retenons en gros qu'il s'agit d'être plus vigilant vis-à-vis de la procédure :

- 1) obtenir une prescription de nourriture par sonde de votre médecin,
- 2) remettre cette prescription à votre mutuelle afin que le médecin-conseil de celle-ci vous donne son accord,

3) envoyer cet accord à l'association.

Ceci permet déjà d'obtenir un remboursement partiel. Mais il y a moyen d'obtenir des remboursements allant jusqu'à 100%, en tout cas pour les enfants et les jeunes jusqu'à 19 ans, en remplissant un document qui fera rentrer ces frais dans le « Maximum à facturer » (MAF). Pour les adultes, il est possible d'obtenir des remboursements dans le cadre des assurances ambulatoires. Il faudra vous renseigner auprès de votre mutuelle.

Cela peut sembler ardu, mais votre diététicien(ne) du centre et Claude à l'Association (claudio@muco.be 02/6633902) pourront répondre à toutes vos interrogations.

PRÉPARER LA RENTRÉE SCOLAIRE

Les vacances d'été arrivent bientôt à leur terme et voici déjà (re)venu le temps de parler de rentrée scolaire. Pour que celle-ci se passe dans les meilleures conditions possibles pour votre enfant, prendre le temps de bien se préparer peut s'avérer nécessaire. L'association prend à cœur de vous y aider.

Une bonne info est importante

De manière générale, l'accueil réservé par les écoles est adéquat. La plupart des professeurs et des directions répondent d'une manière positive et adaptée aux besoins de

l'enfant qui a la muco. La plupart du temps, l'intégration se passe très bien.

Mais il est vrai que cela demande une attention supplémentaire de la part de tous les acteurs en jeu : enfants, parents, professeurs et direction.

Une information claire, juste et donnée de manière préventive, favorise les chances d'établir une bonne collaboration et intégration (par ex : soutien pour la prise de Créon, possibles absences scolaires, faire face aux interpellations des autres enfants, etc.).

Le site www.muco.be

Sur notre site internet (www.muco.be), vous trouverez de nombreuses informations utiles sous l'onglet « Muco à l'école ». Vous y trouverez différentes rubriques destinées à vous, à votre enfant (selon qu'il soit en primaire, en secondaire ou dans le supérieur) et aux professeurs.

Du matériel pour vous aider

L'association met également gratuitement à disposition des informations adaptées à tous les âges (maternelle, primaire et secondaire) sur différents supports :

- des brochures à l'intention des enseignants,
- une fiche de recommandations en matière d'hygiène,
- des infos pour les copains de classe (jeux, BD, dépliants, ...),
- une farde avec des leçons déjà préparées (en fonction de l'âge),

- une valisette à emprunter avec du matériel illustratif,
- divers panneaux (histoire du petit Roi, la muco expliquée par Robin, photos, etc.)
- un cd-rom avec une présentation PowerPoint destinée aux élèves du secondaire
- une lettre destinée aux parents des camarades de classe

Pour consulter, commander ou réserver ce matériel, rendez-vous dans la rubrique « Infos à la classe », sous l'onglet « Muco à l'école ».

Si vous préférez que ce soit quelqu'un de l'association qui vienne expliquer la maladie et ses conséquences à la direction, aux professeurs ou aux élèves, vous pouvez également faire appel à nous.

N'hésitez pas à contacter :

Claude (claudio@muco.be - 02/ 66 33 902)
Nicolas (nicolas@muco.be - 02/61 32 715)

FAITES À TEMPS VOTRE VACCIN CONTRE LA GRIPPE DANS VOTRE CENTRE

Abbot-Mylan propose cette année encore aux patients ayant la mucoviscidose d'accéder gratuitement au vaccin contre la grippe via leur centre muco.

Le vaccin est efficace après 8 à 10 jours et reste efficace de 7 à 8 mois. Par conséquent, faites-vous vacciner à temps afin de devancer la traditionnelle période des gripes.

Faites savoir à votre centre que vous désirez

vous faire vacciner lors de votre prochaine visite, et le vaccin vous y attendra !

Si vous préférez être vacciné par votre médecin traitant, le ticket modérateur à votre charge sera compris entre 5.82 et 6.77€. Ce peut être moins, car certaines mutuelles prévoient un remboursement supplémentaire pour les vaccins.

SOLEIL, CHALEUR ET MESURES PRÉVENTIVES

Chaque été, la tentation de prendre des bains de soleil est grande chez les jeunes (et chez les moins jeunes aussi, d'ailleurs). Pourtant, les expositions au soleil chez les jeunes sont dangereuses, en particulier s'ils prennent des antibiotiques ou des antifongiques de type VFend. Le risque d'une réaction cutanée exagérée ou anormale aux rayonnements UV du soleil est grand ! Nous vous conseillons dès lors de prendre des mesures appropriées telles que le port de vêtements pour les protéger ou l'utilisation d'écran solaire avec un indice de protection suffisant.

En outre, et on ne le répétera jamais assez, lorsqu'il fait plus chaud, il faut aussi veiller à s'hydrater davantage et à ingérer des quantités de sel supplémentaires pour compenser les pertes dues à la sudation. Des chips sont toujours appréciées des enfants, mais nous vous encourageons également à laisser libre cours à votre imagination pour intégrer plus de sel à ses préparations culinaires. À l'association, nous projetons de compiler quelques recettes salées que nous partagerons avec vous.

ASSEMBLÉE GÉNÉRALE : 17/10/2015 À HÉLÉCINE

Cette année, notre Assemblée Générale annuelle se tiendra le samedi 17 octobre, toujours à Hélécine.

Durant la matinée, nous ferons le bilan des réalisations de l'Association Muco au cours de l'année précédente. Nous vous présenterons également nos projets pour le futur, et en particulier nos objectifs pour fêter les 50 ans de l'Association, l'année prochaine.

La présentation se passe alternativement en français et en néerlandais. Il n'y a pas de traduction prévue, mais il y a du temps pour poser des questions.

Ensuite nous pourrons continuer à discuter pendant le lunch.

L'assemblée annuelle est une occasion idéale pour mieux connaître les collaborateurs de l'Association Muco, les membres du Conseil d'Administration et exposer vos idées et remarques à propos de notre travail.

Le programme et l'invitation à l'Assemblée Générale vous parviendront en temps utile. Notez cependant déjà dans vos agendas la date du samedi 17 octobre ! Nous serons heureux de vous y voir et d'échanger avec vous à cette occasion.

TRANSPLANTATION RUN : 12/09/2015

Du 13 au 16 septembre prochains se tiendra l'édition 2015 du **Congrès Européen de Transplantation d'Organes**. Cet événement scientifique réunira des milliers de délégués venus du monde entier. Gageons que leur rencontre sèmera les graines de futurs progrès dans le domaine.

C'est dans le cadre de ce congrès qu'une marche ou course appelée **Transplantation Run** sera organisée le samedi 12, de 14 à 17h. L'objectif de cette manifestation gratuite

est de mobiliser un grand nombre de patients transplantés afin de faire la promotion du don d'organes et de montrer à quel point ces derniers ont gagné une nouvelle vie depuis la transplantation.

Les participants, patients comme tout-venants, pourront courir ou marcher sur une distance au choix de 2,5 km, 5 km, 7 km ou 10 km au sein du Parc de la Warande, situé face au Palais Royal.

Lien : http://www.health.belgium.be/eportal/Myhealth/Organs/index.htm#.VdRim_nmkp

GOSPEL FOR LIFE FOR MUCO : 27/11/2015

Bloquez déjà la date et achetez dès à présent vos places !

Le concert, organisé en partenariat avec Gospel For Life (plus d'info sur www.070.be/gospelforlife) aura lieu le 27 novembre 2015 à 20h précises à la Basilique de Koekelberg (ATTENTION, le concert du 28/11 est pour une autre association !)

Plus de 200 choristes et plusieurs artistes se partageront la vedette.

Sur chaque place vendue (25€ en prévente), 7.5€ seront reversés à l'association muco.

Achetez déjà vos places sur le site (<http://www.070.be/gospelforlife>) ou via Caroline Maison : mucoemily@gmail.com et 0487/543217.



L'ASSOCIATION EN ACTION !

Comme annoncé dans le précédent flash, la balade organisée à Liers en juin s'est soldée par un magnifique résultat : 2.332 € !

En juillet et août, repos oblige, les actions n'ont pas foisonné, mais mettons à l'honneur les 100km de Dodentocht de ce 14 août où

quelques courageux sportifs ont parcouru les 100 km au profit de la lutte contre la mucoviscidose et permis de rapporter ainsi des milliers d'euros !

La reprise s'annonce florissante. Notez les dates dans votre agenda ☺ !



NOTRE AGENDA EST LE VÔTRE

Plus d'info sur www.muco.be

Quand?	Quoi?	Où?	Information
27-29 août	Climbing for Life	France (Vosges)	www.muco.be
12 septembre	Karting	Frasnes-lez-Gosselies	www.bskarting.be
19 septembre	Souper spaghetti	Houdeng-Goegnies	www.muco.be
20 septembre	Journée pédestre	Huy	www.muco.be
10 octobre	Concert	Jéhonville	olivier968@msn.com
17 octobre	AG Association Muco	Hélocine	www.muco.be
16 – 22 nov	Semaine europ. Muco	Europe	www.muco.be
21 novembre	Souper	Belgrade	www.muco.be
27 novembre	Gospel for Life	Bruxelles	caroline.maison@gmail.com
16 décembre	Cinéma : Star Wars	Waterloo	caroline.maison@gmail.com

NICOLAS : NOTRE NOUVEAU COLLABORATEUR AU SERVICE FAMILLES ET ADULTES

Nicolas Michaux est notre nouveau collaborateur côté francophone. Il est amené à succéder à Claude qui quittera l'association avec la conscience du devoir accompli (☺) en juillet 2016.

Nicolas a également une formation de psychologue et il est prêt à s'immerger totalement avec vous dans les activités de l'association. Ses coordonnées : nicolas@muco.be - 02/6132715.

L'ÉQUIPE À VOTRE SERVICE

Général	02/675 57 69	info@muco.be
Carinie	02/61 32 714	carinie@muco.be
Claude	02/66 33 902	claudem@muco.be
Christelle	02/61 32 718	christelle@muco.be
Christophe	02/61 32 712	christophe@muco.be
Donatienne	02/66 33 905	donatienne@muco.be
Isa	02/61 32 712	isa@muco.be
Johan	02/66 33 901	johan@muco.be
Joseph	02/61 32 717	joseph@muco.be
Karine	02/66 33 908	karine@muco.be
Karleen	02/66 33 904	karleen@muco.be
Ken	02/61 32 719	ken@muco.be
Kris	02/61 32 909	kris@muco.be
Marie	02/66 33 903	marie@muco.be
Michelle	02/66 33 906	michelle@muco.be
Michael	à venir	à venir
Nicolas	02/61 32 715	nicolas@muco.be
Ulrike	02/66.33.900	ulrike@muco.be
Véronique	02/66.33.907	vero@muco.be



ALIMENTATION COMPLÉMENTAIRE ET PETIT MATÉRIEL

ALIMENTATION : Livraison gratuite à partir de min. 3 cartons (2 cartons pour Procal, 1 carton pour Delical). Commande via Christelle : christelle@muco.be ou 02/6132718. Nécessité d'un document d'accord du diététicien ou de la diététicienne du centre. Les commandes sont livrées à domicile. Ne pas payer à l'avance, ne pas payer le livreur, attendre la facture envoyée par l'association. Vous pouvez commander tous les produits (alimentation complémentaire et alimentation par sonde) des firmes reprises ci-dessous, même ceux qui ne figurent pas dans la liste.

FIRMES	PRODUIT	Kcal/ml	PAR CARTON	GOUT	PRIX
DELICAL (BS Nutrition)	Delical Effimax 2.0	2	24 x 200ml	vanille, chocolat, café, pêche/passion, fibre: caramel, fraise, céréales	€45
	Delical MAX.300	2	24 x 300ml	vanille, chocolat, café, caramel, fraise	€60
	Delical HP-HC	1.5	24 x 200ml	vanille, chocolat, café, caramel, fruits rouges, pêche/abricot, neutre	€33
FRESENIUS 200ml	Fresubin Energy	1,5	24 x 200ml	fraise, cassis, cappuccino, fruits tropicaux, vanille	€33
	Fresubin Energy Fibres	1,5	24 x 200ml	fraise, choco, caramel, vanille	€34
	Fresubin 2 kcal	2	24 x 200ml	abricot-pêche, fruits des bois, cappuccino, vanille	€47
	<i>Fibres</i> Fresubin 2 kcal Fibre	2	24 x 200ml	abricot-pêche, cappuccino, choco, citron-yahourt, vanille	€47
	<i>Boisson Fruitée</i> Fresubin Jucy Drink	1,25	24 x 200ml	ananas, orange, cassis	€34
	<i>Pour enfants</i> Frebini Energy	1,5	24 x 200ml	fraise, banane	€38
	Frebini Energy Fibre	1,5	24 x 200ml	choco	€38
	<i>Poudre pour lait</i> Calshake	2	6 x 7 sachets	fraise, banane, choco, vanille	€108
	NESTLE	Resource Energy Drink	1,5	24 x 200ml	fraise, abricot, banane, choco, café, vanille
Resource Junior		1,5	24 x 200ml	fraise, choco, vanille	€39
Resource 2.0		2	24 x 200ml	fraise, abricot, vanille	€56
Resource 2.0 Fibre		2	24 x 200ml	fraise, abricot, fruits des bois, café, neutre, vanille	€59
Resource HP HC		1,3	24 x 200ml	fraise, choco, caramel, pêche, vanille	€45
Resource Fruit		1,25	24 x 200ml	pomme, framboise-cassis, poire-cerise, orange	€32
Alfare			6 x 400 g		€83
Resource Dextrine Maltose			6 x 500 g	neutre	€40
NUTRICIA	<i>Avant Nutridrink</i> Fortimel Energy	1,5	24 x 200ml	fraise, banane, choco, vanille	€47
	<i>Avant Nutridrink MF</i> Fortimel Energy Multi Fibre	1,5	24 x 200ml	fraise, choco, vanille	€48
	<i>Protéine+énergie</i> Fortimel Compact	2,4	24 x 125ml	fraise, banane, choco, moka, vanille	€52
	Fortimel Extra	1,5	24 x 200ml	fraise, abricot, fruits des bois, choco, café, vanille	€53
	Nutrini drink Multi Fibre	1,5	24 x 200ml	fraise, choco, vanille, banane	€44
	Nutrinidrink Smoothie	1,5	24 x 200ml	fruits rouges, fruits d'été	€62
	Fortimel Jucy	1,5	24 bouteilles	pomme, fraise, fruits des bois, orange	€40
	<i>poudre</i> Scandishake	2	8 x 6 sachets	fraise, choco, neutre, vanille	€120
	Renilon	4.0	30 x 125ml	Abricot, caramel	€70
VITAFLO	Procal Shots	3,3	24 x 120ml	Fraise, neutre	€68

COMMANDE MATERIEL MEDICAL? Adressez-vous à Isa via isa@muco.be ou 02/ 613 27 10. Prix + frais d'envoi

Cannette nasale : € 9

Flutter blanc / Gelomuc vert : € 60/35

Bassins-expectoration (par 300) € 51

Ballon Bobath pour kinésithérapie : € 22/43

Aerobika o Pep : € 50

Bande de fixation – kinésithérapie : € 13 (blanches

7,5cm x 60 ou 15cm x 120)/ € 35 (bleues 5cm x 250) / €

13 (bleues 5cm x 100)

PEP-mask et pièces prix sur demande

Appareils aérosol et pièces prix sur demande