

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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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 Aïal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aïal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W19-545751

ND: 38556

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00409

Société :

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

BOUHSANE Fatima (Veuve Bouzame)

Date de naissance :

Adresse :

Missimi Rue 10 N°3 HH Casablanca

Tél. :

0522909703

Total des frais engagés :

2697,304

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Mouad CRIQUECH
Cardiologue
262, Bd. Yaacoub El Mansour - Casablanca
Tél : 0522 94 09 10 - GSM : 0662 80 19 75

Date de consultation :

03/08/2020

Nom et prénom du malade :

BOUHSANE FATIMA

Age :

Lien de parenté :

Conjoint

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 : Casablanca

Le : 03/08/2020

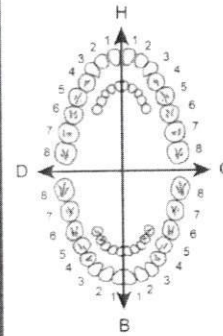
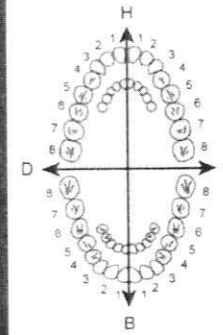
Signature de l'adhérent(e) :

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
3.6.20	C+BCR		250.DH	INP : 004013374 Docteur Mouad CRIQUECH Cardiologue 262, Bd. Yaâcoub El Mansour - Casablanca Tél : 0522 94 09 18 - GSM: 0662 80 19 75
3.6.20	Remédopph Coeur		800.DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant des Honoraires
	03/06/2020	1647,35

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

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant l- 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	INP : <input type="text"/> 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 <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 </div> <div style="text-align: center;"> 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div> [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 Mouad CRIQUECH
Spécialiste
Maladies du cœur et des vaisseaux



الدكتور معاد كريش
اختصاصي
في أمراض القلب و الشرايين

Casablanca le : 03/06/2020

Mme BOUHSANE FATIMA

$34,60 \times 4 = 138,40$
1 - LASILIX 40

1 comprimé par jour
 $21,80 \times 9 = 196,20$
2 - CONVERTAL 25

1 comprimé 3 fois / j
 $249,00 \times 1 = 249,00$
3 - ARTIMAX

1 comprimé par jour
 $26,00 \times 3 = 78,00$
4 - ZOTROL 50mg

$1/4 - 0 - 0$
 $89,70 \times 3 = 269,10$
5 - CORDARONE

$1 - 0 - 0,5 / 7$
 $22,40 \times 4 = 89,60$
6 - Aspirindil 75 14/2

1647,30

PHARMACIE HAY EL HASSANI
50-52, Lot 3 Missini, Rue 2
Hay El Hassani, Casablanca
Tél : 05 22 90 35 22

PHARMACIE HAY EL HASSANI
50-52, Lot 3 Missini, Rue 2
Hay El Hassani, Casablanca
Tél : 05 22 90 35 22

Docteur Mouad CRIQUECH
Cardiologue
262, Bd. Yaâcoub El Mansour - Casablanca
Tél : 05 22 94 09 10 - GSM : 06 62 80 19 75

traitement de 3 mois

Docteur Mouad CRIQUECH
Cardiologue
262, Bd. Yaâcoub El Mansour - Casablanca
Tél : 05 22 94 09 10 - GSM : 06 62 80 19 75



Facture

03/06/2020

BOUHSANE FATIMA

Acte	Honoraire
CONSULTATION+ECG	250,00
ECHO DOPPLER COEUR	800,00
TOTAL	1 050,00

Somme arrêtée à : un mille cinquante dirhams

Docteur Mouad CRIQUECH
Cardiologue
232, Bd. Yaâcoub El Mansour - Casablanca
Tél : 0522 94 09 10 - GSM : 0662 80 19 75

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

Prenez l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourriez avoir besoin de la relève, question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en l'absence de symptômes. Ce médicament est réservé à l'usage médical. L'abus de ce médicament peut entraîner de graves conséquences. L'abus de ce médicament peut entraîner de graves conséquences. L'abus de ce médicament peut entraîner de graves conséquences.

Ne prenez jamais CONVERTAL comprimé dans les cas suivants :

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

CONVERTAL est un médicament appartenant à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C : système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :
• l'hypertension artérielle,
• l'insuffisance cardiaque congestive,
• les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

La posologie est variable selon l'indication traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas modifier les doses prescrites sans avis de votre médecin.
• Hypertension artérielle
La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.
• Insuffisance cardiaque congestive
La posologie initiale doit être faible. La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.
• Les suites de l'infarctus du myocarde
CONVERTAL sera initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou 3 prises.

Mode et voie d'administration :

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.
Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.
Fréquence d'administration :
Selon prescription du médecin.
CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit même si c'est pour une durée très longue. Ne pas interrompre sans l'avis du médecin. Pour une bonne utilisation, il est indispensable de se soumettre à une surveillance médicale régulière : contrôle régulier de la tension artérielle et examens biologiques.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL comprimé dans les cas suivants :
• si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

• Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
- un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, télosartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

- l'insuline.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique 5.

Signaler à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes (par exemple, la désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signaler à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril : lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril : elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin.

Ne pas administrer de captopril chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'alsikren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'éthanol, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement
Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse.

CONVERTAL est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2^{ème} et 3^{ème} trimestres de la grossesse.

Votre médecin vous demandera d'arrêter CONVERTAL, dès que vous savez que vous êtes enceinte.

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

Prenez l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourriez avoir besoin de la relecture de cette notice, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en l'absence de symptômes. Ce médicament est réservé à l'usage médical. L'usage non médical est puni de prison.

Le médicament est sous forme de comprimés. Les comprimés sont blancs, ovales, avec une empreinte en relief. Ils sont conditionnés en boîte de 30 comprimés.

1. Nom du médicament :

Le nom du médicament est **CONVERTAL**, qui est le nom commercial du médicament.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :

• l'hypertension artérielle ;

• l'insuffisance cardiaque congestive ;

• les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

3. Posologie :

La posologie est variable selon l'indication traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas modifier les doses prescrites sans avis de votre médecin.

• Hypertension artérielle

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Insuffisance cardiaque congestive

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Les suites de l'infarctus du myocarde

CONVERTAL sera initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou 3 prises.

4. Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL comprimé dans les cas suivants :

• si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL, ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension : un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

Prenez l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourriez avoir besoin de la relève, question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en l'absence de symptômes. Ne prenez jamais un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Ne prenez jamais CONVERTAL comprimé dans les cas suivants :

Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL comprimé dans les cas suivants :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

Contre-indications :

DCI: Captopril

us pourriez avoir besoin de la relire.

rables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné
-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

re et quantitative en substance(s) active(s) par unité de prise :

Comprimé :

ve en excipie

oïre : Lactose

inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C: système cardiovasculaire)

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :

- les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

La posologie est variable selon l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas

- Hypertension artérielle

- CONVERTAL sera initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou

Mode et voie d'administration :

Fréquence d'administration :

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit.

5. Contre-indications :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants

- aliskiren.

Signaler à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille

Faites attention lors de la première prise

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre

Précautions d'emploi :

Interactions avec d'autres médicaments :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTER

Interactions avec les aliments et les boissons :

Interaction

Grossesse et Allaitement

Votre médecin vous demandera d'arrêter

Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

Prenez l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourriez avoir besoin de la relève, question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en l'absence de symptômes. Ce médicament est réservé à l'usage médical. L'usage non médical est puni par la loi.

Le médicament est réservé à l'usage médical.

1. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est prescrit pour le traitement de :

- l'hypertension artérielle ;
- l'insuffisance cardiaque congestive ;
- les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet ;

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Le médicament est classé dans la catégorie des médicaments à effet cardiovasculaire.

3. Contre-indications :

- l'insuffisance rénale ;
- l'insuffisance hépatique ;
- l'insuffisance cardiaque congestive ;
- l'insuffisance cardiaque congestive ;
- l'insuffisance cardiaque congestive ;

4. Posologie :

La posologie est variable selon l'indication traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas modifier les doses prescrites sans avis de votre médecin.

- Hypertension artérielle : la posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.
- Insuffisance cardiaque congestive : la posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.
- Les suites de l'infarctus du myocarde : la posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

CONVERTAL sera initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou 3 prises.

Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit même si c'est pour une durée très longue. Ne pas interrompre sans l'avis du médecin. Pour une bonne utilisation, il est indispensable de se soumettre à une surveillance médicale régulière : contrôle régulier de la tension artérielle et examens biologiques.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL comprimé dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans CONVERTAL ou à un autre médicament de la même classe que CONVERTAL (inhibiteur de l'enzyme de conversion). Ces réactions allergiques peuvent se manifester par l'un ou plusieurs des symptômes suivants : bouffées de chaleur, difficultés à respirer, œdème (gonflement) au niveau des

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, losartan, irbesartan, etc.), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

ou, si vous prenez :

• l'insuline ;

• le médicament pour la pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique 5.

Signaler à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes (par exemple, la désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signaler à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril : lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Faites attention lors de la première prise de captopril : elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin. Ne pas administrer de captopril chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'alsikren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, particulièrement s'il s'agit de lithium, d'estradiol, de sels de potassium ou d'un diurétique (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Grossesse et Allaitement
Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours du 2^{ème} et 3^{ème} trimestres de la grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra si possible être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours de la grossesse.

Votre médecin vous demandera d'arrêter CONVERTAL, dès que vous savez que vous êtes enceinte. Si vous débutez une grossesse pendant le traitement avec CONVERTAL, vous devez informer et

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

Prenez l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Vous pourriez avoir besoin de la relève, question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin et personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en l'absence de votre médecin ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné.

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Les suites de l'infarctus du myocarde,

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Les suites de l'infarctus du myocarde,

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Les suites de l'infarctus du myocarde,

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Les suites de l'infarctus du myocarde,

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Les suites de l'infarctus du myocarde,

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Les suites de l'infarctus du myocarde,

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Les suites de l'infarctus du myocarde,

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Les suites de l'infarctus du myocarde,

Le médicament est préconisé dans le traitement de :

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Insuffisance cardiaque congestive,

• Les suites de l'infarctus du myocarde,

ZOTROL® (ATENOLOL)

ZOTROL® 50 mg 28 comprimés sécables

PPV 25DH00
EXP 11/2022
LOT 98050 6

CEUTIQUES ET PRESENTATIONS

comprimés sécables dosés à 50 mg
comprimés sécables dosés à 100 mg

UTILISATION ET QUANTITATIVE

50 mg qsp 1 comprimé
100 mg qsp 1 comprimé

OTHERAPEUTIQUE

UTILISER CE MEDICAMENT ?

éconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle, de certains troubles du rythme
nition des crises douloureuses de l'angine de poitrine et après l'infarctus du myocarde.

LE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

il pas être utilisé dans les cas suivants :
leurompathies obstructives dans leurs formes sévères
le non contrôlée par le traitement

-Choc cardiogénique

- Bloc auriculo-ventriculaire des 2ème et 3ème degrés non appareillés
 - Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie)
 - Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire)
 - Bradycardie importante (<45-50 battements par minute)
 - Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères
 - Phéochromocytome non traité
 - Hypotension
 - Hypersensibilité à l'aténolol
 - Antécédent de réaction allergique
 - Association à la flocatéline, au sulopride et à l'amiodarone
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Prévenir le médecin en cas de grossesse, allaitement, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies des artères (syndrome de Raynaud).

En cas d'intervention chirurgicale, avertissez votre anesthésiste que vous prenez le l'aténolol.

INTERACTION MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, NOTAMMENT l'amiodarone, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre grossesse.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, dans la mesure où certains effets du traitement se manifestent aussi chez l'enfant. Ce médicament passe dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

ZOTROL® (ATENOLOL)

ZOTROL® 50 mg 28 comprimés sécables

PPV 25DH00 EXP 11/2022
LOT 98050 6

CEUTIQUES ET PRESENTATIONS

comprimés sécables dosés à 50 mg
comprimés sécables dosés à 100 mg
LITATIVE ET QUANTITATIVE

50 mg qsp 1 comprimé
100 mg qsp 1 comprimé

OTHERAPEUTIQUE

UTILISER CE MEDICAMENT ?

éconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle, de certains troubles du rythme
nition des crises douloureuses de l'angine de poitrine et après l'infarctus du myocarde.

LE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

il pas être utilisé dans les cas suivants :
leuromopathies obstructives dans leurs formes sévères
le non contrôlée par le traitement

-Choc cardiogénique

- Bloc auriculo-ventriculaire des 2ème et 3ème degrés non appareillés
 - Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie)
 - Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire)
 - Bradycardie importante (<45-50 battements par minute)
 - Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères
 - Phéochromocytome non traité
 - Hypotension
 - Hypersensibilité à l'aténolol
 - Antécédent de réaction allergique
 - Association à la flocatéline, au sulopride et à l'amiodarone
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Prévenir le médecin en cas de grossesse, allaitement, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies des artères (syndrome de Raynaud).

En cas d'intervention chirurgicale, avertissez votre anesthésiste que vous prenez le l'aténolol.

INTERACTION MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, NOTAMMENT l'amiodarone, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre grossesse.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, dans la mesure où certains effets du traitement se manifestent aussi chez l'enfant. Ce médicament passe dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

ZOTROL® (ATENOLOL)

ZOTROL® 50 mg 28 comprimés sécables

PPV 25DH00
EXP 11/2022
LOT 98050 6

CEUTIQUES ET PRESENTATIONS

comprimés sécables dosés à 50 mg
comprimés sécables dosés à 100 mg
LITATIVE ET QUANTITATIVE

50 mg qsp 1 comprimé
100 mg qsp 1 comprimé

OTHERAPEUTIQUE

UTILISER CE MEDICAMENT ?

éconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle, de certains troubles du rythme
nition des crises douloureuses de l'angine de poitrine et après l'infarctus du myocarde.

LE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

il pas être utilisé dans les cas suivants :
leuromopathies obstructives dans leurs formes sévères
le non contrôlée par le traitement

-Choc cardiogénique

- Bloc auriculo-ventriculaire des 2ème et 3ème degrés non appareillés
 - Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie)
 - Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire)
 - Bradycardie importante (<45-50 battements par minute)
 - Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères
 - Phéochromocytome non traité
 - Hypotension
 - Hypersensibilité à l'aténolol
 - Antécédent de réaction allergique
 - Association à la flocatéline, au sulopride et à l'amiodarone
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

NE JAMAIS ARRETER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT SANS AVIS DE VOTRE MEDECIN.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Prévenir le médecin en cas de grossesse, allaitement, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies des artères (syndrome de Raynaud).

En cas d'intervention chirurgicale, avertissez votre anesthésiste que vous prenez le l'aténolol.

INTERACTION MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, NOTAMMENT l'amiodarone, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En cas de besoin, ce médicament peut être pris durant votre grossesse.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, dans la mesure où certains effets du traitement se manifestent aussi chez l'enfant. Ce médicament passe dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter d'allaiter pendant la durée du traitement.

Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone



SANOFI



ment l'intégralité de cette
re ce médicament. Gardez
riez avoir besoin de la re lire.

question, si vous avez un
d'informations à votre médecin
été personnellement prescrit.
quelque un d'autre, même en cas
es, cela pourrait lui être nocif.
rables devient grave ou si vous
résirable non mentionné dans
à votre médecin ou à votre

sécable :

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.

- Si vous souffrez d'hypertthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).
- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.
- Si votre rythme cardiaque est trop lent.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous allaitez.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :

Vous devez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

Pendant le traitement :

Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent.
- Si vous vous sentez anormalement essoufflé.
- Si vous avez des difficultés à respirer.
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé.
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexpliquée, ou prolongée.
- Si vous avez la diarrhée.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
 5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
 1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- ANTARYTHMIQUE CLASSE III
- Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.
- 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?**

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

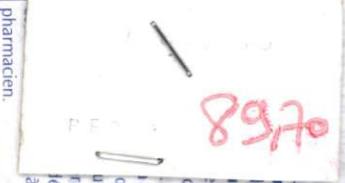
Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone



SANOFI



ment l'intégralité de cette
re ce médicament. Gardez
riez avoir besoin de la relire.
question, si vous avez un
d'informations à votre médecin
été personnellement prescrit.
quelque un d'autre, même en cas
es, cela pourrait lui être nocif.
rables devient grave ou si vous
résirable non mentionné dans
à votre médecin ou à votre

pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
 5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
 1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
- ANTARYTHMIQUE CLASSE III
- Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.
- 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?**

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

sécable :

- Si vous êtes allergique à l'Iode.
- Si vous êtes allergique l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- Si vous souffrez d'hyperthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).
- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.
- Si votre rythme cardiaque est trop lent.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous allaitez.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable

Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :

Vous devez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

Pendant le traitement :

Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent.
- Si vous vous sentez anormalement essoufflé.
- Si vous avez des difficultés à respirer.
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé.
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexpliquée, ou prolongée.
- Si vous avez la diarrhée.

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

PRESENTATIONS

boîte de 30 comprimés
boîte de 30 comprimés

boîte	75 mg
boîte	160 mg
INDICATIONS	
régulation plaquettaire, héparine exclue	
MEDICAMENT?	
Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux	
ments.	
ne faite que sur prescription de votre médecin.	

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40
EXP 01/2022
LOT 90039 6

CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
- Maladie hémorragique.
- Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6^{ème} mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspirinam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
- Goutte.

• Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stentiel.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
- Maladie des reins.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.

- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.

ASKARDIL®
(Acide acétylsalicylique)

ST PRESENTATIONS

boîte de 30 comprimés
1 : boîte de 31 comprimés

1 : boîte de 3) comprimés

75 mg

160 mg

ible
TIQUE

égation plaquettaire, héparine exclue
! MEDICAMENT?

MEDICAMENT?

Il est prescrit dans certaines maladies du coeur ou des vaisseaux
trents.

re faite sur prescription de votre médecin.

CONTRA-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
 - Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
 - Maladie hémorragique.
 - Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
 - Grossesse à partir du 6^{ème} mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
 - Aspiram : est contre indiqué en cas de phénylketonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).
 - Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
 - Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
- Goutte.

- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stérilet.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro-intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.
- **ASKARDIL®** ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uracosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotrexate à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.

- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

PRESENTATIONS

boîte de 30 comprimés
boîte de 30 comprimés

boîte	75 mg
boîte	160 mg

ATTENTION

Intégration plaquettaire, héparine exclue
MÉDICAMENT?

Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux
ments.

ne faite que sur prescription de votre médecin.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés
dispensibles

PPV 22DH40
EXP 01/2022
LOT 90039 6

LA PRISE D'ASKARDIL®

CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
- Maladie hémorragique.
- Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6ème mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire décelée à la naissance).
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
- Goutte.

- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stentiel.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
- Maladie des reins.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.

- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

PRESENTATIONS

boîte de 30 comprimés
boîte de 30 comprimés

boîte	75 mg
boîte	160 mg
INDICATIONS	
régulation plaquettaire, héparine exclue	
MEDICAMENT?	
Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux	
ments.	
ne faite que sur prescription de votre médecin.	

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40
EXP 01/2022
LOT 90039 6

CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
- Maladie hémorragique.
- Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6ème mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire décelée à la naissance).
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
- Goutte.

• Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stentiel.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
- Maladie des reins.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.

- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

SANOFLA 

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 3457H60



L'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Informations importantes sur votre traitement.
Des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Ce médicament a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un qui ne présente pas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Vous pourriez avoir besoin de la retire à nouveau.

MEDICAMENT

LOT : 19E009

PER.: 10 2023

primés :

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium, 40 mg/comprimé.

LASILIX 20 mg/2ml :

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables, 20 mg/2 ml.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques ; œdème aigu du poulmon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

SANOFLA

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 3457H60



L'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Informations importantes sur votre traitement.
Des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Ce médicament a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un qui ne présente pas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Vous pourriez avoir besoin de la retire à nouveau.

MEDICAMENT

LOT : 19E009

PER.: 10 2023

primés :

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium, 40 mg/comprimé.

LASILIX 20 mg/2ml :

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables, 20 mg/2 ml.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques ; œdème aigu du poulmon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

SANOFLA

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 3457H60



L'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Informations importantes sur votre traitement.
Des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Ce médicament a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un qui ne présente pas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif. Vous pourriez avoir besoin de la retire à nouveau.

MEDICAMENT

LOT : 19E009

PER.: 10 2023

primés :

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium, 40 mg/comprimé.

LASILIX 20 mg/2ml :

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables, 20 mg/2 ml.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable, ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques ; œdème aigu du poulmon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

SANOFLA

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 3457H60



L'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Informations importantes sur votre traitement.
Questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à
votre pharmacien.

Ce médicament a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un
qui ne présente pas les mêmes symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

MEDICAMENT

LOT : 19E009

PER.: 10 2023

primés :

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium, 40 mg/comprimé.

LASILIX 20 mg/2ml :

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables, 20 mg/2 ml.

Eurosemiide.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques ; œdème aigu du poulmon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Compte Rendu d'échocardiographie doppler

Nom, Prénoms : Mme BOUHSANE FATIMA

Date : 03/06/2020

Age : 77 an(s)

Valve Mitrale :

Epaisseur :

Calcifications :

ASV :

Mobilité :

Remaniement :

Score de Wilkins :

Gradient OG-VG moy :

Gradient OG-VG max :

Surface Aortique : - planimétrie

- Doppler

Insuffisance mitral : 0

Valve Aortique :

Gradient VGO max :

Gradient VGO moy :

Surface Aortique planimétrie :

Insuffisance Aortique : 0

Valve Pulmonaire :

Insuffisance pulmonaire :

Gradient VDAP max :

Gradient VDAP moy :

Valve Tricuspidé :

Insuffisance Tricuspidé :

PAPS : NLE

Surface tricuspidé doppler :

Ventricule Gauche :

VGD : 64 mm

VGS : 57 mm

FR : 12

FE : 25

PPD : 07 mm

PPS : 10 mm

SIVD : 08 mm

SIVS : 07 mm

Ventricule Droit :

DTD : 27 mm

Oreillette Gauche : 45 mm

Aorte : 26 mm

R : 1.71

Flux mitral :

TD : 330 m/s

TRIV :

EV max : 0.91 m/s

AV max : 0.32 m/s

E/A : 2.87

Péricarde :

Décollement postérieur : 0

Décollement antérieur : 0

CONCLUSION :CARDIOMYOPATHIE ISCHEMIQUE
FONCTION SYSTOLIQUE DU VG EFFONDREE
PAS DE VALVULOPATHIE
PAS D HTAPDocteur Mouad CRIQUECH
Cardiologue
262, Bd. Yaâcoub El Mansour - Casablanca
Tél : 0522 94 09 10 - GSM : 06 62 80 19 75

10mm/mV

10mm/mV



0mm/mV

10mm/mV

I

aVR

II

aVL

III

aVF

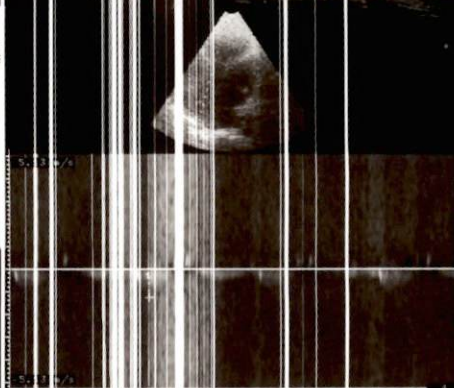
Speed: 25mm/s

AC:50Hz Filter:A50 D 85Hz

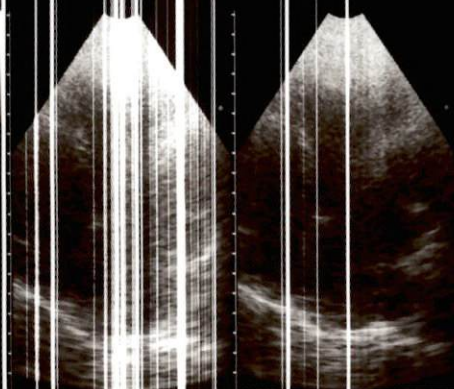
Print Mode:Real-Ti

GENERAL

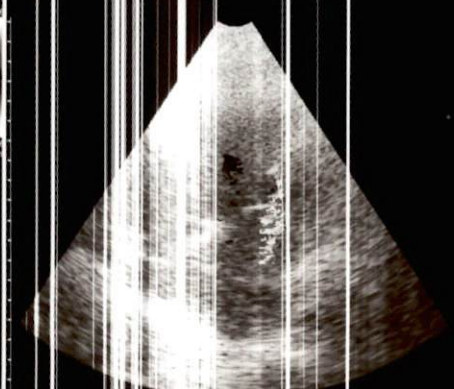
MI 1.25 m/s
 FC 6.3 m/s



2.5 MHz
 19 cm
 2
 3.7



2.5 MHz
 19 cm
 V1
 3.0
 DITRE M

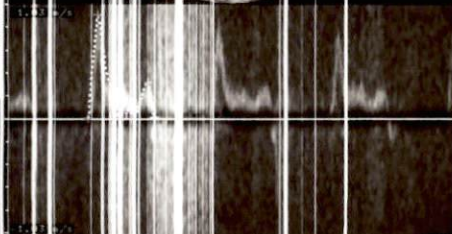
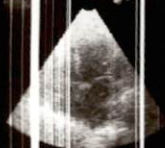


CABINET CARDIOLOGIE DE CRIQUEBEE CSEA
 THOMASANE FATHY

03/01/20 00:07:34

MITRALE

01 0.17 m
 02 0.91 m/s
 03 0.32 m/s
 04 45 m/sec
 05 0.29 m/s
 06 04 m/sec
 07 330 m/sec
 08 m/sec
 09 3.3 mHg
 10 0.4 mHg
 11 0.6 mHg
 12 4.86 c/s²
 13 2.87



CABINET CARDIOLOGIE DE CRIQUEBEE CSEA
 THOMASANE FATHY

03/01/20 00:07:01

2.5 MHz
 19 cm
 1
 600 Hz

