

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 canaux, 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 canaux.

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

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W21-653100

164 898

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1103 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : BENTALHA FATIMA Vve HIRRIEM

Date de naissance : 22/06/36

Adresse : Complexe Met V Maïnf extension Casablanca

Tél. : 0676 0973 00 Total des frais engagés : 1723,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : + 17A

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 : 03/06/2023

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Remetteur	Date	Montant de la Facture
	6/6/23	1323.80

[illegible]

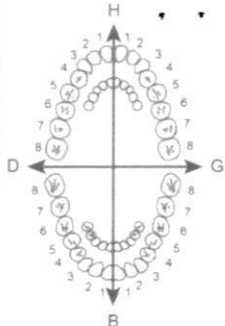
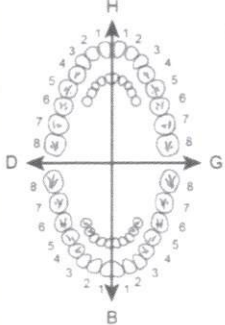
AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	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			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 21433552 00000000 00000000 D </div> <div style="text-align: center;"> G 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div> </div>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel Thérapeutique nécessaire à la profession			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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Cardiologie Val d'Anfa

URGENCES
24/24

05 22 36 09 09

Dr Najib GARTI
Cardiologue - Rythmologue
Pace Maker
Défibrillateurs

Cryoablation de la Fibrillation
auriculaire

Traitement des troubles du rythme
par Radiofréquence

Echocardiographie Doppler Couleur
Epreuve d'effort

Holter tensionnel et rythmique

Diplômé de la faculté de médecine
de limoges (France)

Sur Rendez-vous

Gsm : 0661 24 30 06

Casablanca, le 05/01/2023

Mr (Mme)

M. BENTALHA Fahim

3x269-3

Coveram 40/5 : 1 sp'

SV

126-80
201-20

NO DEP 1 sp'

SV

5x37-60

Scholar 1 sp'

SV

1323-80

PHARMACIE MERSULTAN
248, Avenue Mers Sultan
- Casablanca -
Tél: 05 22 22 25 44 / 05 22 22 88 99

د. نجيب غارتي
CARDIOLOGUE - RYTHMOLOGUE
19, Bd Franklin Roosevelt (Ex. Bd. Mly Rachidi)-Casa
Tél: 05 22 36 09 09 - Gsm: 0661 24 30 06

19, Bd. Franklin Roosevelt, Anfa (Rez de chaussée Clinique Val D'anfa) - Casa

Patente N° 35615328 - IF 40713811 - INPE 091066621 - ICE 001584040000063

Tél : 05 22 36 09 09 - Tél / Fax : 05 22 36 08 88

E-mail : garti.najib@hotmail.fr - Site : www.cvarythmologie.com

NO-DEP® 50mg

Sertraline



LOT : 413
 PER : NOV 2024
 PPV : 201 DH 00

COMPOSITION:

Sertraline chlorhydrate (DCI) 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcoool isopropylique, Eau purifiée.

FORMES ET PRESENTATIONS:

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récides d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxiété sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

Adultes:

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 150 mg/jour.

Tr trouble anxiété sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble anxiété sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25

mg/jour pendant une période de plusieurs semaines. La dose maximale

est de 50 mg/jour pour les TOC âgés de 6 à 17 ans.

Prenez cette dose jusqu'à 50

NO-DEP® 50mg

Sertraline

LO: 417
 PER: NOV 2024
 PPV: 126 DH 80

COMPOSITION:

Sertraline chlorhydrate (DCI) 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

FORMES ET PRESENTATIONS:

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récurrences d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxieux social.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

Adultes:

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxieux social et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxieux social et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Enfants et adolescents:

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Troubles obsessionnels compulsifs:

• **Enfants âgés de 6 à 12 ans:**

La dose habituelle est de 25 mg une fois par jour. Après une semaine

COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible.
- Les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels?»)

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE COVERAM, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques - code ATC : C09BB04

COVERAM, comprimé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronaire stable (une maladie où l'alimentation du cœur pour en réduire ou bloquer).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé de COVERAM, comprimé qui contient les deux principes actifs.

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, périndopril et amlodipine.

Périndopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement),
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des éruptions cutanées intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quel que soient les circonstances (état appelé angioedème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aldésène pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque,
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),
- si vous avez pris ou prenez actuellement succinylcholine/succinylcholine, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-oedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERAM»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque.

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERAM, comprimé avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERAM, comprimé. COVERAM, comprimé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter.

COVERAM, comprimé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERAM, comprimé peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Si avec le traitement, vous ne vous sentez pas bien, si vous avez la tête qui tourne, si vous vous sentez faible ou fatigué, ou si vous présentez des maux de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

COVERAM, comprimé contient du lactose monohydraté

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

3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prenez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin.

L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERAM, comprimé, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- gonflement des paupières, du visage ou des lèvres,
- gonflement de la langue et de la gorge, entraînant de grandes difficultés respiratoires,

COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible.
- Les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels?»)

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE COVERAM, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques - code ATC : C09BB04

COVERAM, comprimé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronaire stable (une maladie où l'alimentation du cœur pour en réduire ou bloquer).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé de COVERAM, comprimé qui contient les deux principes actifs.

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, périndopril et amlodipine.

Périndopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement),
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des éruptions cutanées intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quel que soient les circonstances (état appelé angioedème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aldésène pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque,
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),
- si vous avez pris ou prenez actuellement succinylcholine/succinylcholine, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-oedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERAM»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque.

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERAM, comprimé avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERAM, comprimé. COVERAM, comprimé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter.

COVERAM, comprimé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERAM, comprimé peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Si avec le traitement, vous ne vous sentez pas bien, si vous avez la tête qui tourne, si vous vous sentez faible ou fatigué, ou si vous présentez des maux de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement.

COVERAM, comprimé contient du lactose monohydraté

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

3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prenez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin.

L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERAM, comprimé, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- gonflement des paupières, du visage ou des lèvres,
- gonflement de la langue et de la gorge, entraînant de grandes difficultés respiratoires,

COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 5 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

COVERAM® 10 mg / 5 mg Comprimés

Périndopril arginine / Amlodipine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible.
- Les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. (Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels?»)

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE COVERAM, COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et inhibiteurs calciques - code ATC : C09BB04

COVERAM, comprimé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle et/ou dans le traitement de la maladie coronarienne stable (une maladie où l'alimentation du cœur pour en réduire ou bloquer).

Les patients qui prennent déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine peuvent à la place recevoir un comprimé de COVERAM, comprimé qui contient les deux principes actifs.

COVERAM, comprimé est une association de deux principes actifs, périndopril et amlodipine.

Périndopril est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Amlodipine est un antagoniste calcique (qui appartient à la classe des dihydropyridines). Ceux-ci agissent en dilatant et en décontractant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Ne prenez jamais COVERAM, comprimé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'amlodipine ou aux autres inhibiteurs calciques, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COVERAM, comprimé, en début de grossesse, voir rubriques Grossesse et Allaitement),
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des éruptions cutanées intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quel que soient les circonstances (état appelé angioedème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'aliskirane pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous avez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable de fournir assez de sang à l'organisme),
- si vous avez une pression artérielle très basse (hypotension),
- si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque,
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COVERAM peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),
- si vous avez pris ou prenez actuellement succinylcholine/succinylcholine, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque, car le risque d'angio-oedème (gonflement rapide sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir «Avertissements et précautions» et «Autres médicaments et COVERAM»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre COVERAM, comprimé, si vous êtes dans les cas suivants :

- cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
- insuffisance cardiaque,
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- tout autre problème cardiaque.

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERAM, comprimé avant d'être enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERAM, comprimé. COVERAM, comprimé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Il a été démontré que l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel en petites quantités. Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter.

COVERAM, comprimé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERAM, comprimé peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Si avec le traitement, vous ne vous sentez pas bien, si vous avez la tête qui tourne, si vous vous sentez faible ou fatigué, ou si vous présentez des maux de tête, vous ne devez pas conduire de véhicules ni utiliser de machines et contactez votre médecin immédiatement. COVERAM, comprimé contient du lactose monohydraté

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

3. COMMENT PRENDRE COVERAM, COMPRIMÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Prenez votre comprimé avec un verre d'eau, de préférence au même moment de la journée, le matin, avant le repas. Votre médecin décidera de la posologie adaptée pour vous. La dose habituelle est de 1 comprimé par jour.

COVERAM, comprimé sera généralement prescrit chez les patients prenant déjà séparément des comprimés de périndopril et d'amlodipine.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

COVERAM, comprimé n'est pas recommandé chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de COVERAM, comprimé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement le service d'urgence de l'hôpital le plus proche ou votre médecin.

L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension associée à des vertiges ou à des étourdissements. Si cela se produit, elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERAM, comprimé

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre COVERAM, comprimé, reprenez simplement votre traitement le jour suivant comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre COVERAM, comprimé

Le traitement avec COVERAM, comprimé étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament et contactez tout de suite votre médecin :

- respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficulté respiratoire,
- gonflement des paupières, du visage ou des lèvres,
- gonflement de la langue et de la gorge, entraînant de grandes difficultés respiratoires,



SECTRAL® 200 mg

Chlorhydrate d'acébutolol
Comprimé pelliculé

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. Qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique - Bêta-bloquant, sélectif - code ATC : C07AB04. Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé :

- Pour diminuer la tension artérielle,
- Pour traiter certains troubles du rythme cardiaque,
- Pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. L'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire,
- Après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'acébutolol, ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive).
- Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré).

- Si vous souffrez de l'angor d'effort (poitrine).
- Si votre cœur
- Si votre cœur
- Si vous avez

- la circulation du sang au niveau des artères des jambes).
- Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein).
- Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique).
- Si vous allaitez.
- Si vous êtes allergique au bié car ce médicament contient de l'amidon de bié.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé.

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

- Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin :

- Si vous êtes diabétique : vous devez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies.
- Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis).
- Si vous avez déjà eu des allergies.
- Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (phénomène de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes).
- Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Autres médicaments et SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sactal en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flunitrazolam (médicament pour le traitement de la sclérose en plaques).

Des cas de ralentissement et de perturbations des battements de votre cœur peuvent survenir en association avec d'autres médicaments connus pour induire ces effets indésirables.

Une augmentation du risque de dépression a été rapportée en cas d'administration avec du diltiazem.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement :

Grossesse : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Vous ne devez pas prendre Sactal pendant le 1^{er} trimestre de votre grossesse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains effets du traitement se manifestent aussi chez le nouveau-né (ralentissement des battements du cœur, difficulté à respirer, hypoglycémie).

Allaitement : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence, l'allaitement est

LOT : 22E001
PER: 01/2026

SECTRAL 200MG
CP PEL B20

P.P.V : 37DH80



6

118000060154

itrine que
s la

minute).
de
circulation

contre-indiqué pendant la durée du traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

La prise de Sectaral peut être à l'origine de malaise ou de fatigue. Si vous avez déjà ressenti ou si vous ressentez ces effets, vous devez faire attention lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines.

SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé contient du lactose et du gluten :

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares). Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé), il est considéré comme « sans gluten » et est donc peu susceptible d'entraîner des problèmes en cas de maladie coeliaque. Un comprimé ne contient pas plus de 4,4 microgrammes de gluten. Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie coeliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament (voir rubrique « Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé »).

3. Comment prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Posologie :

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien. La dose est variable en fonction de la maladie traitée, elle est aussi adaptée à chaque patient.

Mode et voie d'administration :

Ce médicament est à prendre par voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une boisson sans les croquer.

Durée du traitement :

Votre médecin vous précisera pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Vous ne devez pas arrêter brutalement le traitement sans son autorisation. En général ce traitement est poursuivi pendant plusieurs mois ou années.

Si vous avez pris plus de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Des cas de ralentissement ou perturbations des battements du cœur ont été rapportés.

En cas de surdosage, contactez votre médecin ou les urgences médicales.

Si vous oubliez de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Prenez dès que possible votre comprimé et poursuivez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous arrêtez de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables les plus fréquents :

- Fatigue,
- Troubles digestifs (nausées, diarrhées),
- Dépression, une augmentation du risque de dépression a été rapportée en cas d'administration avec du diltiazem,
- Cauchemar,
- Malaise,
- Maux de tête,
- Trouble visuel,
- Difficulté à respirer (dyspnée),
- Éruption rouge sur la peau (rash),
- Apparition d'anticorps dans le sang.

Effets indésirables peu fréquents :

Signes cliniques faisant évoquer un lupus (maladie inflammatoire touchant notamment la peau).

Autres effets indésirables :

- Psychoses,
- Hallucinations,
- Confusion,
- Perte de libido,
- Troubles du sommeil,
- Troubles de la perception des sensations (fourmillements, engourdissements, picotement, paresthésie),
- Trouble du système nerveux central,
- Sècheresse des yeux,
- Défaillance du fonctionnement du cœur (insuffisance cardiaque),
- Ralentissement de l'activité électrique du cœur, pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur,
- Baisse de la tension artérielle,
- Problème de circulation du sang au niveau des doigts (syndrome de Raynaud),
- Retroussissement des extrémités,
- Aggravation de la difficulté à marcher en cas d'artérite,
- Maladie des poumons d'origine allergique,
- Infiltration pulmonaire,
- Difficulté à respirer pouvant s'accompagner de toux (bronchospasme),
- Vomissements,
- Syndrome de sevrage (voir rubrique « Avertissements et précautions »),
- Augmentation du taux sanguin des enzymes du foie,
- Atteinte du foie.

Effets indésirables avec fréquence inconnue (leur fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles) :

• Les battements de votre cœur deviennent très lents ou dans certains cas sont perturbés (arrêt sinusal). Vous pouvez également avoir des vertiges, vous sentir inopinément fatigué et essoufflé. Cela peut se produire surtout chez les personnes de plus de 65 ans ou chez les personnes ayant d'autres problèmes de rythme cardiaque.

Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5. Comment conserver SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires :

Ce qui contient SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

- La substance active est : Chlorhydrate d'acébutolol 221,70 mg
- Soit quantité correspondant à acébutolol 200,00 mg
- Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :

Lactose, amidon de blé, talc, silice anhydre, povidone, stéarate de magnésium. Pelliculage : PREMIX (OPADRY) composé de : Méthylhydroxypropylcellulose (Hypromellose ou Pharmacoat 606) Polyoxéthylène glycol (PEG 6000 ou Macrogol 6000), Dioxyde de titane.

Nom et adresse du titulaire d'AMM dans le pays d'origine :

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH Greifswald, Allemagne.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

BOTTU S.A. 82, allée des casuarinas, Ain seba, 20580 Casablanca.

Fabricant :

MAPHAR, Boulevard ALKIMIA N°6 QI-Sidi Bernoussi, Casablanca, Maroc.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Mai 2021.

Conditions de prescription et de délivrance : Liste I.



SECTRAL® 200 mg

Chlorhydrate d'acébutolol
Comprimé pelliculé

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique - Bêta-bloquant, sélectif - code ATC : C07AB04. Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé :

- Pour diminuer la tension artérielle,
- Pour traiter certains troubles du rythme cardiaque,
- Pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. L'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire,
- Après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'acébutolol, ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive).
- Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré).

LOT : 22E001
PER: 301 2025

SECTRAL 200MG
CP PEL B20

P.P.V. : 37DH80



- Si vous souffrez d'un l'angor (d'effort) respon poitrine.
- Si votre cœur bat d'u
- Si votre cœur bat tro
- Si vous avez une fon
- circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes).
- Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein).
- Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique).
- Si vous allaitez.
- Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé.

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin :

- Si vous êtes diabétique : vous devez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies.
- Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis).
- Si vous avez déjà eu des allergies.
- Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes).
- Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Autres médicaments et SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectral en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flétoprim (médicament pour le traitement de la sclérose en plaques). Des cas de ralentissement et de perturbations des battements de votre cœur peuvent survenir en association avec d'autres médicaments connus pour induire ces effets indésirables.

Une augmentation du risque de dépression a été rapportée en cas d'administration avec du diltiazem.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement :

Grossesse : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Vous ne devez pas prendre Sectral pendant le 1^{er} trimestre de votre grossesse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains effets du traitement se manifestent aussi chez le nouveau-né (ralentissement des battements du cœur, difficulté à respirer, hypoglycémie).

Allaitement : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence, l'allaitement est

contre-indiqué pendant la durée du traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

La prise de Sectaral peut être à l'origine de malaise ou de fatigue. Si vous avez déjà ressenti ou si vous ressentez ces effets, vous devez faire attention lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines.

SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé contient du lactose et du gluten :

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

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé). Il est considéré comme « sans gluten » et est donc peu susceptible d'entraîner des problèmes en cas de maladie cœliaque. Un comprimé ne contient pas plus de 4,4 microgrammes de gluten. Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie cœliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament (voir rubrique « Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé »).

3. Comment prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Posologie :

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien. La dose est variable en fonction de la maladie traitée, elle est aussi adaptée à chaque patient.

Mode et voie d'administration :

Ce médicament est à prendre par voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une boisson sans les croquer.

Durée du traitement :

Votre médecin vous précisera pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Vous ne devez pas arrêter brutalement le traitement sans son autorisation. En général ce traitement est poursuivi pendant plusieurs mois ou années.

Si vous avez pris plus de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Des cas de ralentissement ou perturbations des battements du cœur ont été rapportés.

En cas de surdosage, contactez votre médecin ou les urgences médicales.

Si vous oubliez de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Prenez dès que possible votre comprimé et poursuivez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous arrêtez de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables les plus fréquents :

- Fatigue,
- Troubles digestifs (nausées, diarrhées),
- Dépression, une augmentation du risque de dépression a été rapportée en cas d'administration avec du diltiazem,
- Cauchemar,
- Malaise,
- Maux de tête,
- Trouble visuel,
- Difficulté à respirer (dyspnée),
- Éruption rouge sur la peau (rash),
- Apparition d'anticorps dans le sang.

Effets indésirables peu fréquents :

Signes cliniques faisant évoquer un lupus (maladie inflammatoire touchant notamment la peau).

Autres effets indésirables :

- Psychoses,
- Hallucinations,
- Confusion,
- Perte de libido,
- Troubles du sommeil,
- Troubles de la perception des sensations (fourmillements, engourdissements, picotement, paresthésie),
- Trouble du système nerveux central,
- Sécheresse des yeux,
- Défaillance du fonctionnement du cœur (insuffisance cardiaque),
- Ralentissement de l'activité électrique du cœur, pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur,
- Baisse de la tension artérielle,
- Problème de circulation du sang au niveau des doigts (syndrome de Raynaud),
- Refroidissement des extrémités,
- Aggravation de la difficulté à marcher en cas d'artérite,
- Maladie des poumons d'origine allergique,
- Infiltration pulmonaire,
- Difficulté à respirer pouvant s'accompagner de toux (bronchospasme),
- Vomissements,
- Syndrome de sevrage (voir rubrique « Avertissements et précautions »),
- Augmentation du taux sanguin des enzymes du foie,
- Atteinte du foie.

Effets indésirables avec fréquence inconnue (leur fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles) :

• Les battements de votre cœur deviennent très lents ou dans certains cas sont perturbés (arrêt sinusal). Vous pouvez également avoir des vertiges, vous sentir inhabituellement fatigué et essouffé. Cela peut se produire surtout chez les personnes de plus de 65 ans ou chez les personnes ayant d'autres problèmes de rythme cardiaque.

Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5. Comment conserver SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires :

Ce que contient SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

- La substance active est : Chlorhydrate d'acébutolol 221,70 mg
- Soit quantité correspondant à acébutolol 200,00 mg
- Pour un comprimé pelliculé,
- Les autres composants sont :

Lactose, amidon de blé, talc, silice anhydre, povidone, stéarate de magnésium. Pelliculage : PREMIX (OPADRY) composé de : Méthylhydroxypropylcellulose (Hypermollose ou Pharmacoat 606) Polyoxyéthylène glycol 6000 (PEG 6000 ou Macrogel 6000), Dioxyde de titane.

Nom et adresse du titulaire d'AMM dans le pays d'origine :

CELEPHARM ARZNEIMITTEL GMBH Greifswald, Allemagne.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

BOTTU S.A. 82, allée des casuarinas, Ain seba, 20580 Casablanca.

Fabricant :

MAPHAR, Boulevard ALKIMIA N°6 OI-Sidi Bemoissi, Casablanca, Maroc.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Mai 2021.

Conditions de prescription et de délivrance : Liste I.



SECTRAL® 200 mg

Chlorhydrate d'acébutolol
Comprimé pelliculé

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. Qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique - Bêta-bloquant, sélectif - code ATC : C07AB04. Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé :

- Pour diminuer la tension artérielle.
- Pour traiter certains troubles du rythme cardiaque.
- Pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. L'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire.
- Après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'acébutolol, ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive).
- Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré).

LOT : 22E001
PFR-01 2025

SECTRAL 200MG
CP PEL B20

P.P.V : 37DH80



poitrine que
ans la

(minute).
ne de

- Si vous souffrez de l'angor d'effort.
- Si votre cœur fonctionne mal.
- Si votre cœur fonctionne mal.
- Si vous avez

circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes).

- Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein).
- Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique).
- Si vous allaitez.
- Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé.

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

- Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin :

- Si vous êtes diabétique : vous devrez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies.
- Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis).
- Si vous avez déjà eu des allergies.
- Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes).
- Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Autres médicaments et SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre SECTRAL en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flunitrazolam (médicament pour le traitement de la sclérose en plaques).

Des cas de ralentissement et de perturbations des battements de votre cœur peuvent survenir en association avec d'autres médicaments connus pour induire ces effets indésirables.

Une augmentation du risque de dépression a été rapportée en cas d'administration avec du diltiazem.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement :

Grossesse : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Vous ne devez pas prendre SECTRAL pendant le 1^{er} trimestre de votre grossesse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains effets du traitement se manifestent aussi chez le nouveau-né (ralentissement des battements du cœur, difficulté à respirer, hypoglycémie).

Allaitement : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence, l'allaitement est

contre-indiqué pendant la durée du traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

La prise de Sectaral peut être à l'origine de malaise ou de fatigue. Si vous avez déjà ressenti ou si vous ressentez ces effets, vous devez faire attention lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines.

SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé contient du lactose et du gluten :

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

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé). Il est considéré comme « sans gluten » et est donc peu susceptible d'entraîner des problèmes en cas de maladie coeliaque. Un comprimé ne contient pas plus de 4,4 microgrammes de gluten. Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie coeliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament (voir rubrique « Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé »).

3. Comment prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Posologie :

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La dose est variable en fonction de la maladie traitée, elle est aussi adaptée à chaque patient.

Mode et voie d'administration :

Ce médicament est à prendre par voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une boisson sans les croquer.

Durée du traitement :

Votre médecin vous précisera pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Vous ne devez pas arrêter brutalement le traitement sans son autorisation. En général ce traitement est poursuivi pendant plusieurs mois ou années.

Si vous avez pris plus de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Des cas de ralentissement ou perturbations des battements du cœur ont été rapportés.

En cas de surdosage, contactez votre médecin ou les urgences médicales.

Si vous oubliez de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Prenez dès que possible votre comprimé et poursuivez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous arrêtez de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables les plus fréquents :

- Fatigue,
- Troubles digestifs (nausées, diarrhées),
- Dépression, une augmentation du risque de dépression a été rapportée en cas d'administration avec du diltiazem,
- Cauchemar,
- Malaise,
- Maux de tête,
- Trouble visuel,
- Difficulté à respirer (dyspnée),
- Éruption rouge sur la peau (rash),
- Apparition d'anticorps dans le sang.

Effets indésirables peu fréquents :

Signes cliniques faisant évoquer un lupus (maladie inflammatoire touchant notamment la peau).

Autres effets indésirables :

- Psychoses,
- Hallucinations,
- Confusion,
- Perte de libido,
- Troubles du sommeil,
- Troubles de la perception des sensations (fourmillements, engourdissements, picotement, paresthésie),
- Trouble du système nerveux central,
- Sécheresse des yeux,
- Défaillance du fonctionnement du cœur (insuffisance cardiaque),
- Ralentissement de l'activité électrique du cœur, pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur,
- Baisse de la tension artérielle,
- Problème de circulation du sang au niveau des doigts (syndrome de Raynaud),
- Refroidissement des extrémités,
- Aggravation de la difficulté à marcher en cas d'artérite,
- Maladie des poumons d'origine allergique,
- Infiltration pulmonaire,
- Difficulté à respirer pouvant s'accompagner de toux (bronchospasme),
- Vomissements,
- Syndrome de sevrage (voir rubrique « Avertissements et précautions »),
- Augmentation du taux sanguin des enzymes du foie,
- Atteinte du foie.

Effets indésirables avec fréquence inconnue (leur fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles) :

- Les battements de votre cœur deviennent très lents ou dans certains cas sont perturbés (arrêt sinusal). Vous pouvez également avoir des vertiges, vous sentir inhabituellement fatigué et essouffé. Cela peut se produire surtout chez les personnes de plus de 65 ans ou chez les personnes ayant d'autres problèmes de rythme cardiaque.

Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5. Comment conserver SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires :

Ce que contient SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

- La substance active est : Chlorhydrate d'acébutolol 221,70 mg
- Soit quantité correspondant à acébutolol 200,00 mg
- Pour un comprimé pelliculé.
- Les autres composants sont :

Lactose, amidon de blé, talc, silice anhydre, povidone, stéarate de magnésium. Pelliculage : PREMIX (OPADRY) composé de : Méthyléthylglycolpropylcellulose (Hypromellose ou Pharmacoat 606) Polyoxyéthylène glycol 6000 (PEG 6000 ou Macrogol 6000), Dioxyde de titane.

Nom et adresse du titulaire d'AMM dans le pays d'origine :

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH Greifswald, Allemagne.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

BOTTU S.A. 82, allée des casuarinas, Ain sebaâ, 20580 Casablanca.

Fabricant :

MAPHAR, Boulevard ALKIMIA N°6 OI-Sidi Berroussi, Casablanca, Maroc.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Mai 2021.

Conditions de prescription et de délivrance : Liste I.



SECTRAL® 200 mg

Chlorhydrate d'acébutolol

Comprimé pelliculé

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.
1. **Qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?**

Classe pharmacothérapeutique - Bêta-bloquant, sélectif - code ATC : C07AB04. Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé :

- Pour diminuer la tension artérielle,
- Pour traiter certains troubles du rythme cardiaque,
- Pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. L'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire,
- Après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'acébutolol, ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive).
- Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré).

LOT : 22E001
PER : 01/2025

SECTRAL 200MG
CP PEL B20

P.P.V : 37DH80



- Si vous souffrez de l'angor d'effort poitrine,
- Si votre cœur
- Si votre cœur
- Si vous avez une circulation du sang dans les artères des jambes).

- Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein).
- Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique).
- Si vous allaitez.
- Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé.

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

- Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin :

- Si vous êtes diabétique : vous devez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies.
- Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis).
- Si vous avez déjà eu des allergies.
- Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes).
- Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Autres médicaments et SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectral en même temps que du dilazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flingomil (médicament pour le traitement de la sclérose en plaques).

Des cas de ralentissement et de perturbations des battements de votre cœur peuvent survenir en association avec d'autres médicaments connus pour induire ces effets indésirables.

Une augmentation du risque de dépression a été rapportée en cas d'administration avec du dilazem.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement :

Grossesse : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Vous ne devez pas prendre Sectral pendant le 1er trimestre de votre grossesse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous. Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains effets du traitement se manifestent aussi chez le nouveau-né (ralentissement des battements du cœur, difficulté à respirer, hypoglycémie).

Allaitement : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence, l'allaitement est

poitrine que
ins la

(minute).
ie de
circulation

contre-indiqué pendant la durée du traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

La prise de SPECTRAL peut être à l'origine de malaise ou de fatigue. Si vous avez déjà ressenti ou si vous ressentez ces effets, vous devez faire attention lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines.

SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé contient du lactose et du gluten :

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

Ce médicament contient une très faible teneur en gluten (provenant de l'amidon de blé). Il est considéré comme « sans gluten » et est donc peu susceptible d'enclencher des problèmes en cas de maladie cœliaque. Un comprimé ne contient pas plus de 4,4 microgrammes de gluten. Si vous avez une allergie au blé (différente de la maladie cœliaque), vous ne devez pas prendre ce médicament (voir rubrique « Ne prenez jamais SPECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé »).

3. Comment prendre SPECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Posologie :

Respectez toujours la dose prescrite par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien. La dose est variable en fonction de la maladie traitée, elle est aussi adaptée à chaque patient.

Mode et voie d'administration :

Ce médicament est à prendre par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec une boisson sans les croquer.

Durée du traitement :

Votre médecin vous précisera pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Vous ne devez pas arrêter brutalement le traitement sans son autorisation. En général ce traitement est poursuivi pendant plusieurs mois ou années.

Si vous avez pris plus de SPECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Des cas de ralentissement ou perturbations des battements du cœur ont été rapportés.

En cas de surdosage, contactez votre médecin ou les urgences médicales.

Si vous oubliez de prendre SPECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Prenez dès que possible votre comprimé et poursuivez votre traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous arrêtez de prendre SPECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, SPECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables les plus fréquents :

- Fatigue,
- Troubles digestifs (nausées, diarrhées),
- Dépression, une augmentation du risque de dépression a été rapportée en cas d'administration avec du diazepam,
- Cauchemar,
- Malaise,
- Maux de tête,
- Trouble visuel,
- Difficulté à respirer (dyspnée),
- Eruption rouge sur la peau (rash),
- Apparition d'anticorps dans le sang.

Effets indésirables peu fréquents :

Signes cliniques faisant évoquer un lupus (maladie inflammatoire touchant notamment la peau).

Autres effets indésirables :

- Psychoses,
- Hallucinations,
- Confusion,
- Perte de libido,
- Troubles du sommeil,
- Troubles de la perception des sensations (fourmillements, engourdissements, picotement, paresthésie),
- Trouble du système nerveux central,
- Sécheresse des yeux,
- Défaillance du fonctionnement du cœur (insuffisance cardiaque),
- Ralentissement de l'activité électrique du cœur, pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur,
- Baisse de la tension artérielle,
- Problème de circulation du sang au niveau des doigts (syndrome de Raynaud),
- Refroidissement des extrémités,
- Aggravation de la difficulté à marcher en cas d'artérite,
- Maladie des poumons d'origine allergique,
- Infiltration pulmonaire,
- Difficulté à respirer pouvant s'accompagner de toux (bronchospasme),
- Vomissements,
- Syndrome de sevrage (voir rubrique « Avertissements et précautions »),
- Augmentation du taux sanguin des enzymes du foie,
- Atteinte du foie.

Effets indésirables avec fréquence inconnue (leur fréquence ne peut pas être estimée sur la base des données disponibles) :

- Les battements de votre cœur deviennent très lents ou dans certains cas sont perturbés (arrêt sinusal). Vous pouvez également avoir des vertiges, vous sentir inhabilement fatigué et essouffé. Cela peut se produire surtout chez les personnes de plus de 65 ans ou chez les personnes ayant d'autres problèmes de rythme cardiaque.

Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5. Comment conserver SPECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois. Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Informations supplémentaires :

Ce que contient SPECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

- La substance active est : Chlorhydrate d'acébutolol 221,70 mg
- Soit quantité correspondant à acébutolol 200,00 mg
- Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont :

Lactose, amidon de blé, talc, silice anhydre, povidone, stéarate de magnésium. Pelliculage : PREMIX (OPADRY) composé de : Méthylhydroxypropylcellulose (Hypromellose ou Pharmacoat 606) Polyoxyéthylène glycol 6000 (PEG 6000 ou Macrogol 6000), Dioxyde de titane.

Nom et adresse du titulaire de l'AMM dans le pays d'origine :

CHEPLAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH Greifswald, Allemagne.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc :

BOTTU S.A. 82, allée des casuarinas, Ain seba, 20580 Casablanca.

Fabricant :

MAPHAR, Boulevard ALKIMIA N°6 Qi-Sidi Bernoussi, Casablanca, Maroc.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Mai 2021.

Conditions de prescription et de délivrance : Liste I.

SECTRAL® 200 mg

Chlorhydrate d'acébutolol
Comprimé pelliculé

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. Qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique - Bêta-bloquant, sélectif - code ATC : C07AB04.
Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé :

- Pour diminuer la tension artérielle,
- Pour traiter certains troubles du rythme cardiaque,
- Pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. L'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire,
- Après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais SÉCTRAL 200 mg comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'acébutolol, ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive).
- Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (balai auriculo-ventriculaire du second et troisième degré).

- Si vous souffrez d'un (ou de plusieurs) des symptômes suivants (l'angor d'effort) respirez par la poitrine.

- Si votre cœur bat d'
- Si votre cœur bat tr
- Si vous avez une fo

circulation du sang ai
du sang dans les artè

- Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein).
- Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique).
- Si vous allaitez.
- Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé.

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

- Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin :

- Si vous êtes diabétique : vous devrez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies.
- Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis).
- Si vous avez déjà eu des allergies.
- Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes).
- Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Autres médicaments et SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectral en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou de fingolimod (médicament pour le traitement de la sclérose en plaques).

Des cas de ralentissement et de perturbations des battements de votre cœur peuvent survenir en association avec d'autres médicaments connus pour induire ces effets indésirables.

Une augmentation du risque de dépression a été rapportée en cas d'administration avec du diltiazem.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse, allaitement :

Grossesse : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Vous ne devez pas prendre Sectral pendant le 1^{er} trimestre de votre grossesse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains effets du traitement se manifestent aussi chez le nouveau-né (ralentissement des battements du cœur, difficulté à respirer, hypoglycémie).

Allaitement : Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence, l'allaitement est

LOT : 22E001
PER.: 01 2023

SECTRAL 200MG
CP PEL 820

P.P.V : 37DH80



ID:05062023

Nom : BENTALHA FATIMA

Sexe: F

Date de naissance:

ans

Symptômes :

10 mm/mV 25 mm/s

Filtre : H50 d 100 Hz

5-Jun-2023 AM10:03:08

Médicament :

cm

kg

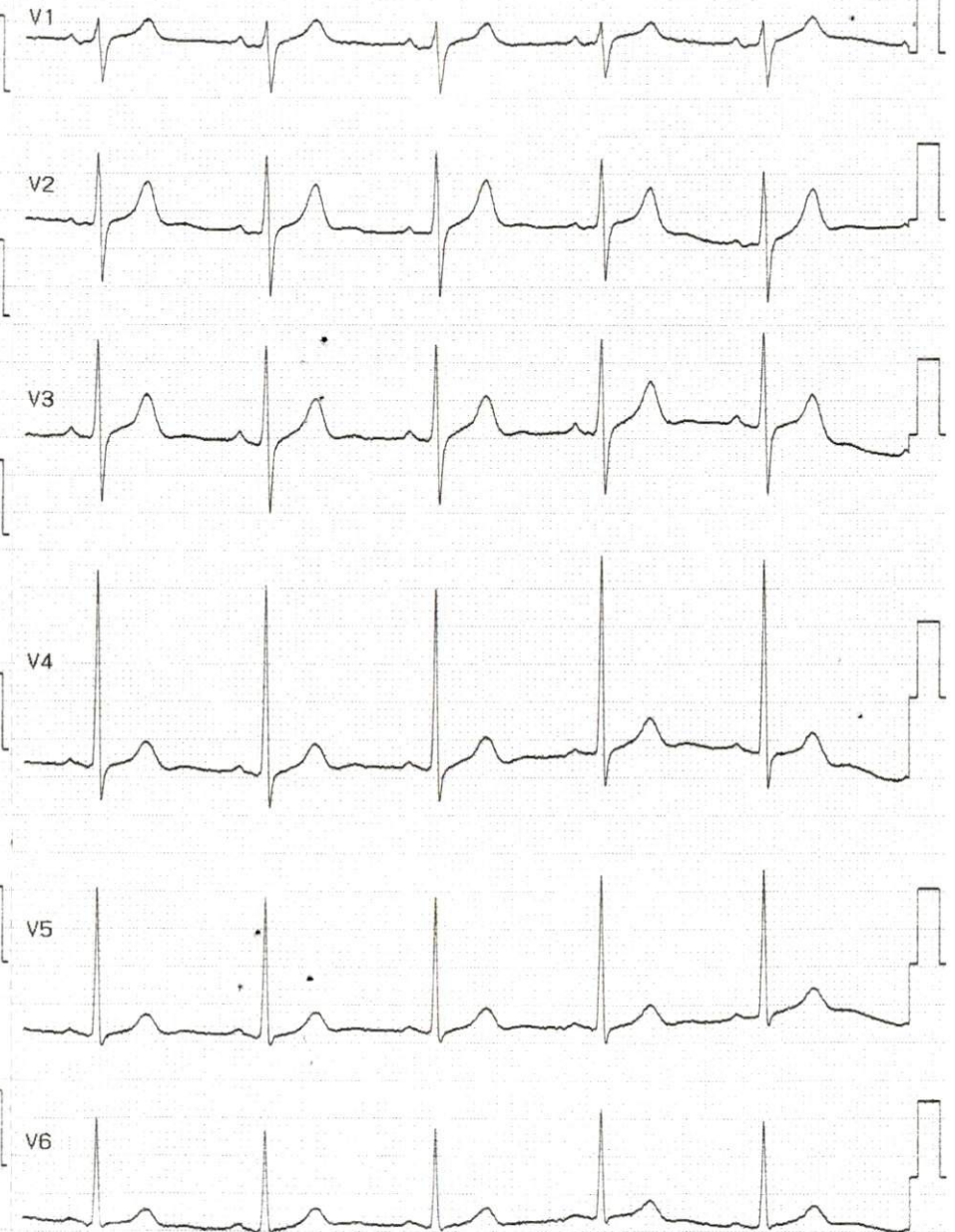
/

mmHg

67 bpm

Antécédents :

10 mm/mV



ID:05062023

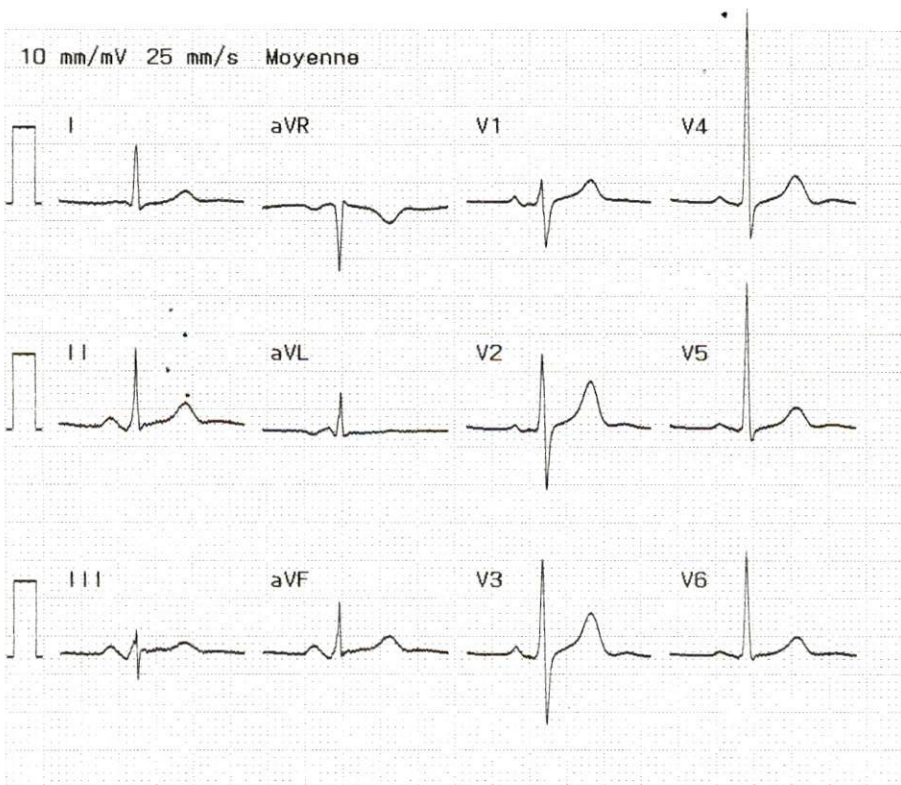
Nom : BENTALHA FATIMA

Sexe: F

Date de naissance:

ans

cm	kg	/	mmHg
fréq. ventr.	66	bpm	
Int. PR	142	ms	
Durée QRS	100	ms	
Int. QT/QTc(E)	404/ 418	ms	
Axe P/QRS/T	79/ 54/ 66	°	
Ampl RV5/SV1	1.95/ 0.56	mV	
Ampl RV5+SV1	2.51	mV	



Rapport non confirmé

Revu par :

Examen : Clinique Cardiologique VAL D ANFA