

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

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

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

MUPRAS : Centre 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° W21-718668

142636

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : EL Ouanidig, H.

Date de naissance : 16/11/1967

Adresse : 1715, 1716

Tél. : 05 38 38 73 40 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 07/10/2022

Nom et prénom du malade : Benabali Saad Age :

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

Nature de la maladie : HTA

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 : 07/10/2022

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
07/10/22	Echo		800	INPE : 101 100 311 Professeur en Cardiologie INPE : 101 100 311 Cabinet de Cardiologie Tel: 05 22 69 10 44

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE MOSQUEE ARRABIM S.A.R.L. CHADDT Mohamed	07/10/22	915,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

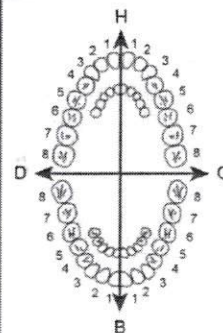
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

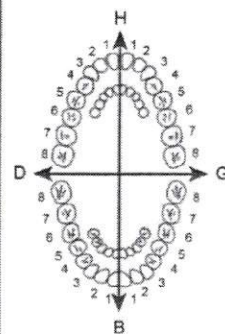
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F. PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
G	
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Casablanca, le :07./10./2022..... في : الدار البيضاء

Mme boudali saadia

1 - CARDIOASPIRINE 100MG

1 comprimé par jour après le repas de midi, pendant 3 Mois

2 - BIPRETERAX 10 - 2,5 MG

1 comprimé par jour, pendant 3 Mois

3 - ROZAT 20MG

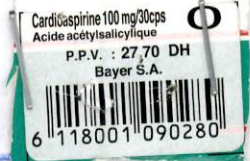
1 comprimé par jour, pendant 3 Mois

4 - CARDENSIEL 5 MG

1 comprimé par jour, pendant 3 Mois

5 - DAFLON 500

1 comprimé par jour, pendant 3 Mois



Dr. Sabry Mohamed
Professeur en Cardiologie
cardiologie interventionnel
INPE: 101 100 311
Cabinet de Cardiologie
Tél: 05 22 69 10 44

10, 20 mg

- D'origine asiatique : japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen

- Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :**

posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg.

Si vous prenez KOZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.
La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter

Mode et voies d'administration :
Avez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de RIZAL® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

• Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin : il convient de prendre un

- Effets Indésirables :**
Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge

durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes.

- maux de tête,
- douleurs d'estomac.

- douleurs musculaires,
- sentiment général de faiblesse,

Effets indésirables peu fréquents
• éruption cutanée, démangeaison.

ROZAT[®] comprimé pelliculé :
Effets indésirables rares :

arrêter de prendre ROZAL
immédiatement un médecin.

- douleur sévère au niveau
- augmentation des enzymes

- atteinte des nerfs de vos enrouissements).

- augmentation de la taille de la (aynécomastie).

- Toux.
- Essoufflement.

- Problèmes respiratoires, y compris essoufflement ou fièvre.

médecin ou à votre pharmacien, indésirable qui ne serait pas menti

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

- Vous avez des troubles de la thy
- Vous avez des douleurs muscula

- Vous êtes d'origine asiatique (vietnamien, coréen et indien).

Avertissements et précautions :
Adressez-vous à votre médecin

- Si vous prenez des antibiotiques

- Si vous avez plus de 70 ans (voir page 10)

- Vous ne devez pas prendre 40 mg de paracétamol par jour, vous devez vérifier avec votre médecin.

Le diagnostic de la maladie de Crohn est posé par votre médecin profiquera habi-

indésirables.
Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

reculez vos mains s'opposent de votre médecin ou pharmacien. Le bon

Bipreterax® Arginine 10 mg / 2,5 mg

Perindopril arginine / Indapamide

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Si vous ne pouvez pas vous procurer ce médicament, consultez votre pharmacien. Il pourra vous en fournir un autre. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont connus. Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient ce médicament ?
1. Qu'est-ce que BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les indications à connaître avant de prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE BIPRETERAX ARGinine 10 MG/2,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est une association de deux principes actifs, le perindopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle. BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé est un médicament à action prolongée. Il agit sur le système vasculaire en dilatant les artères et en réduisant la résistance vasculaire. Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'hypertension artérielle. Il agit sur le système vasculaire en dilatant les artères et en réduisant la résistance vasculaire. Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE ?
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé est un médicament à action prolongée. Il agit sur le système vasculaire en dilatant les artères et en réduisant la résistance vasculaire. Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'hypertension artérielle.

3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX ARGinine 10 MG/2,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé est un médicament à action prolongée. Il agit sur le système vasculaire en dilatant les artères et en réduisant la résistance vasculaire. Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'hypertension artérielle.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé est un médicament à action prolongée. Il agit sur le système vasculaire en dilatant les artères et en réduisant la résistance vasculaire. Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'hypertension artérielle.

5. COMMENT CONSERVER BIPRETERAX ARGinine 10 MG/2,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé est un médicament à action prolongée. Il agit sur le système vasculaire en dilatant les artères et en réduisant la résistance vasculaire. Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'hypertension artérielle.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS.
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé est un médicament à action prolongée. Il agit sur le système vasculaire en dilatant les artères et en réduisant la résistance vasculaire. Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'hypertension artérielle.

7. AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé est un médicament à action prolongée. Il agit sur le système vasculaire en dilatant les artères et en réduisant la résistance vasculaire. Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'hypertension artérielle.

8. ADRESSEZ-VOUS À VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE BIPRETERAX ARGinine 10 MG/2,5 MG.
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé est un médicament à action prolongée. Il agit sur le système vasculaire en dilatant les artères et en réduisant la résistance vasculaire. Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'hypertension artérielle.

- digoxine ou autres digitaliques (pour le traitement de problèmes cardiaques),
- baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant notamment lors de scléroses multiples),
- médicaments pour traiter le diabète tels que insuline, metformine, gliptines,
- calcium y compris les suppléments calciques,
- laxatifs stimulants (ex. : séné),
- anti-inflammatoires non-stéroïdiens (ex. : ibuprofène) ou dose élevée de salicylates (aspirine),
- amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),
- médicaments pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie dont les antidépresseurs tricycliques et les neuroleptiques (comme l'amisulpride, le sulpiride, le sultopride, le tiapride, l'halopéridol, le droperidol),
- tétracosactide (pour traiter la maladie de Cushing),
- triméthoprime (pour le traitement d'infections),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitriques (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex. : éphédrine, noradrénaline ou adrénaline).

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons
Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg avant un repas.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, si vous pensez être enceinte ou planifier d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

GROSSESSE
Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg 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 BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg.

ALLAITEMENT
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg 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.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des étourdissements ou de la fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX ARGinine 10 MG/2,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé est un médicament à action prolongée. Il agit sur le système vasculaire en dilatant les artères et en réduisant la résistance vasculaire. Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'hypertension artérielle.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé est un médicament à action prolongée. Il agit sur le système vasculaire en dilatant les artères et en réduisant la résistance vasculaire. Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'hypertension artérielle.

5. COMMENT CONSERVER BIPRETERAX ARGinine 10 MG/2,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé est un médicament à action prolongée. Il agit sur le système vasculaire en dilatant les artères et en réduisant la résistance vasculaire. Ce médicament est indiqué chez les patients atteints d'hypertension artérielle.

Bipreterax® Arginine 10 mg / 2,5 mg

Perindopril arginine / Indapamide

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

ou votre pharmacien.

ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont

chez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas indésirables éventuels ?).

1. Qu'est-ce que BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé et dans

quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les indications à connaître avant de prendre BIPRETERAX Arginine

10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé et

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE BIPRETERAX ARGinine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ET

DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : péridopril et diurétiques, code ATC : C09BA04

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est une association de deux principes actifs, le

péridopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué

péridopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à place un comprimé

• digoxine ou autres digitaliques (pour le traitement de problèmes cardiaques),

• médicaments pour traiter la raideur musculaire survenant notamment lors de scléroses

multifocales),

• médicaments pour traiter le diabète tels que insuline, metformine, gliptines,

• calcium y compris les suppléments calciques,

• laxatifs stimulants (ex. : séné),

• anti-inflammatoires non-stéroïdiens (ex. : ibuprofène) ou dose élevée de salicylates

(voir chapitre 4),

• amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),

• médicaments pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété,

schizophrénie dont les antidépresseurs tricycliques et les neuroleptiques (comme

l'amisulpride, le sulpiride, le sultopride, le tiapride, l'halopéridol, le droperidol),

• tétracosactide (pour traiter la maladie de Cushing),

• triméthoprime (pour le traitement d'infections),

• vasodilatateurs incluant les dérivés nitriques (produits permettant de dilater les

vaisseaux sanguins),

• médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme

(ex. : éphédrine, noradrénaline ou adrénaline).

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et

boissons

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg avant un repas.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez

d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant

de prendre tout médicament.

GROSSESSE

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX

Arginine 10 mg/2,5 mg 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

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg.

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg 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

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent.

Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si

vous êtes enceinte ou si vous êtes allaitante.

Consultez votre médecin immédiatement.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg n'affecte pas la vigilance mais des réactions

individuelles comme des étourdissements ou de la fatigue en relation avec une baisse

de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre

aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé contient du lactose.

Si votre médecin vous a informé que vous présentez une intolérance à certains

sucres, contactez le avant de prendre ce médicament.

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg contient du sodium

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé contient moins de 1 mmol de

sodium (23 mg) par comprimé, c'est-à-dire qu'il est essentiellement «sans sodium».

3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX ARGinine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de

votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La dose recommandée est d'un comprimé par jour. Le comprimé doit être avalé

avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

Si vous avez pris plus de BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé

pelliculé que vous n'avez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou

l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est

l'hypotension. Si une hypotension importante se produit (associée à des nausées,

vomissements, crampes, étourdissements, somnolence, état confusionnel,

changements dans la quantité d'urine produite par les reins), elle peut être combattue

en allongeant le patient, avec les jambes relevées.

MERCK

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé



6 118001 100873

Cardensiel[®] 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

786216239

- Vo
Vel
•
•
•
•
•
- lisez cette notice avant de prendre ce médicament.**
soin de la lire.
vez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
 - aggravation de l'insuffisance cardiaque,
- la force de contraction de votre cœur,

MERCK**CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé**

6 118001 100873

Cardensiel[®] 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862162239

- Vo
Vel
•
•
•
•
•
- lisez cette notice avant de prendre ce médicament.**
soin de la lire.
vez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?**Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :**

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
 - aggravation de l'insuffisance cardiaque,
- la force de contraction de votre cœur,

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

786216239

- Vo
Vel
•
•
•
•
•
- lisez cette notice avant de prendre ce médicament.**
soin de la lire.
vez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
 - aggravation de l'insuffisance cardiaque,
- la force de contraction de votre cœur,

daflon® 500 mg

comprimé pelliculé

Veillez à ce que l'information ci-dessous soit lue par vous-même ou par un proche. Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : VASCULOPROTECTEURS/MÉDICAMENTS AGISSANT SUR LES CAPILLAIRES/BIOFLAVONOÏDES-code ATC : C05CA53; système cardiovasculaire

Ce médicament est un veinotonique (il augmente le tonus des veines) et un vasculoprotecteur (il augmente la résistance des petits vaisseaux sanguins).

Il est préconisé dans le traitement des troubles de la circulation veineuse (jambes lourdes, douleurs, impatiences du primo-décubitus) et dans le traitement des signes fonctionnels liés à la crise hémorroïdaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Ne prenez jamais DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé :

Si vous êtes allergique à la fraction flavonoïque purifiée micronisée ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

3. Avertissements et précautions

Crise hémorroïdaire

Si les troubles hémorroïdaires ne cèdent pas en 15 jours, il est indispensable de consulter votre médecin.

Troubles de la circulation veineuse

Ce traitement a toute son efficacité lorsqu'il est associé à une bonne hygiène de vie.

• Éviter l'exposition au soleil, la chaleur, la station debout prolongée, l'excès de poids.

• La marche à pied et éventuellement le port de bas adaptés favorisent la circulation sanguine.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Daflon 500 mg, comprimé pelliculé.

Enfants

Sans objet

4. AUTRES MÉDICAMENTS ET DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ AVEC DES ALIMENTS ET BOISSONS

Sans objet

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse

Par mesure de précaution, il est préférable d'éviter l'utilisation de DAFLON pendant la grossesse.

Allaitement

En l'absence de données sur le passage du médicament dans le lait maternel, l'allaitement est déconseillé pendant la durée de traitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet

DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé contient

Sans objet

3. COMMENT PRENDRE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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.

Insuffisance veineuse : La dose recommandée est de 2 comprimés par jour : soit 1 comprimé à midi et 1 comprimé le soir, au moment des repas.

Crise hémorroïdaire : la dose recommandée est de 6 comprimés par jour pendant 4 jours, puis 4 comprimés par jour pendant les 3 jours suivants au moment des repas.

Si vous avez pris plus de DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Les données concernant le surdosage avec Daflon sont limitées mais les symptômes rapportés incluent diarrhée, nausée, douleur abdominale, prurit et rash.

Si vous oubliez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

Sans objet

Si vous arrêtez de prendre DAFLON 500 mg, comprimé pelliculé

Sans objet

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.

La fréquence des effets indésirables possibles listés ci-dessous est définie en utilisant le système suivant :

- très fréquent (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)
- fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)
- peu fréquent (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)
- rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)
- très rare (affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000)
- fréquence inconnue (les données disponibles ne permettent pas d'estimer la fréquence)

Ils peuvent inclure :

- Fréquent : diarrhée, dyspepsie, nausée, vomissement.
- Peu fréquent : colite.
- Rare : sensations vertigineuses, céphalées, malaise, rash, prurit, urticaire.
- Fréquence inconnue : douleur abdominale, œdème isolé du visage, des paupières, des lèvres. Exceptionnellement, œdème de Quincke.

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.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER DAFLON 500 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 la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de conditions 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.

Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

CE QUE CONTIENT DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

• Les substances actives sont :

Fraction flavonoïque purifiée micronisée 500,000 mg

Correspondant à :

Diosmine 90 pour cent 450,000 mg

Flavonoides exprimés en hespéridine 10 pour cent 50,000 mg

Humidité moyenne 20,000 mg

Pour un comprimé pelliculé :

• Les autres composants sont :

Carboxyméthylamidon sodique, cellulose microcristalline, gélatine, stéarate de magnésium, talc.

Pelliculage : dioxyde de titane (E171), glycérol, laurylsulfate de sodium, macrogol 6000, hypromellose, oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172), stéarate de magnésium.

QU'EST-CE QUE DAFLON 500 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET CONTENU DE L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 30 comprimés pelliculés.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : janvier 2019



SERVIER MAROC
Imm. ZEVACO, Lot FATH 4
Bd Abdelhadi BOUTALEB
20180 Casablanca

Conseil d'éducation sanitaire :

Troubles de la circulation

Évitez de rester assis ou debout trop longtemps, surélevez légèrement les pieds de votre lit.

Évitez l'exposition au soleil et à la chaleur.

Veillez à avoir une alimentation saine et équilibrée et à pratiquer une activité physique régulière (marche à pied, vélo, ...). Évitez l'excès de poids.

Évitez les vêtements trop serrés, le port de chaussettes ou de bas de contention ainsi que doucher ses jambes avec de l'eau favorisent la circulation sanguine.

Hémorroïdes

Bovez 1,5 à 2 L d'eau par jour, consommez des aliments à forte teneur en fibres afin d'éviter la constipation (Fruits, légumes verts, céréales complètes).

Évitez les graisses, le café, l'alcool et les aliments épicés.

Faites de l'exercice régulièrement pour stimuler le flux sanguin, évitez de porter des objets trop lourds.



Lauréat de la faculté de médecine et de pharmacie de Rabat

Diplôme de cardiologie interventionnelle de la faculté de médecine René Descartes Paris

Professeur d'enseignement supérieur à la faculté de médecine et de pharmacie à Rabat

Ex Chef de service cardiologie interventionnelle à l'hôpital militaire Mohamed V Rabat

Professeur d'enseignement supérieur vacataire à l'université Mohamed VI des sciences de la santé Casablanca

خريج كلية الطب والصيدلة بالرباط

دبلوم في قسطرة القلب من كلية الطب روني ديكرات باريس

أستاذ التعليم العالي بكلية الطب والصيدلة بالرباط

رئيس مصلحة قسطرة القلب بمستشفى محمد الخامس بالرباط العسكري سابقاً

أستاذ التعليم العالي لفترات جزئية بجامعة محمد السادس للعلوم الصحة الدار البيضاء

Casablanca, le : ...07./10./2022..... في : الدار البيضاء،

Mme boudali saadia

NOTE D'HONORAIRES N° (0417/22)

Désignation	Montant
ECHOGRAPHIE	800,00
TOTAL	800,00

Arrêtée la présente honoraire à la somme de : Somme arrêtée à : huit cents dirhams

Dr. Sabry Mohamed
Professeur en Cardiologie
cardiologue interventionnel
INPE : 101 100 311
Cabinet de Cardiologie
Tél: 05 22 69 10 44

ICE : 002996783000088 INPE : 101 100 311

تجزئة سلوان 10-11 مركز سامي، شارع ملوية الطابق الثاني رقم 20 الولفة "قرب مستشفى الشيخ خليفة بن زايد"
Lot Selouane 10-11 Sami Centre Rue Melouia 2^{ème} étage N°20 Oulfa "près de hôpital cheikh khalifa HCK"

☎ 05 22 69 10 44 ☎ 06 61 70 09 04 ✉ contact.cabinetdrsabry@gmail.com



الدار البيضاء، في : 07/10/2022 Casablanca, le :

ECHOGRAPHIE TRANS-THORACIQUE

Nom et Prénom : Mme boudali saadia

Date de l'examen : 07/10/2022

RESULTATS :

Valve mitrale : Les valves mitrales sont épaissies de bonne ouverture

Sigmoïdes aortiques : épaissies

Valve tricuspides : normales

Cavités cardiaques :

- L'oreillette gauche non dilatée
- VG non dilaté, non hypertrophié avec une contractilité normale
- FE à 60%.
- Cavités droites de taille normale
- Veine cave inférieure non dilatée compliant

Péricarde sec.

- OG=33 mm (SOG= 27 cm2) Aorte=28mm
- Svd= 12mm Sivs=16mm
- VGd=44mm VGS=29 mm
- PPd= 11 mm
- FE= 60% (simpson)

IT minime. E= 0.6 m/s, A mitrale= 0.8m/s. E/A = 0.75 Pressions de remplissage normales.

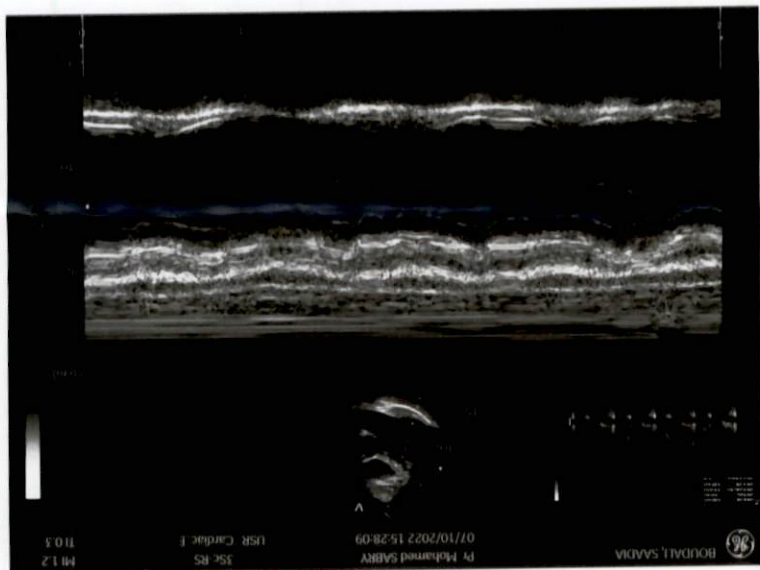
Vmax Ao = 1.5 m/s.

CONCLUSION :

- Structures valvulaires épaissies.
- HVG
- Cavités cardiaques de taille et de cinétique normales. Bonne fonction systolique du VG
- PRVG normales
- Pas d'HTP

Signé : Pr SABRY

Dr. Sabry Mohamed
Professeur en Cardiologie
Cardiologie interventionnelle
INPE : 101 100 311
Cabinet de Cardiologie
05 22 69 10 44

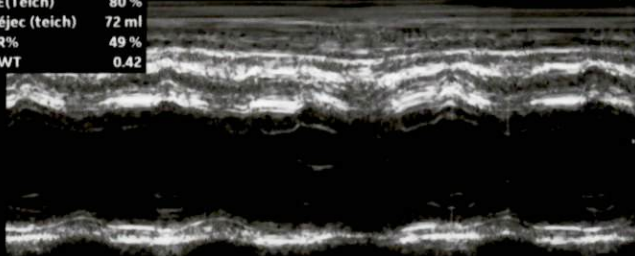




BOUDALI, SAADIA

Pr Mohamed SABRY
07/10/2022 15:27:203Sc-RS
USR Cardiac_EMI 1.2
TI 0.3

SIVd 1.2 cm
SIVs 1.7 cm
VGd 4.4 cm
VGs 2.3 cm
PPVGd 0.9 cm
PPVGs 1.7 cm
Vol TD (Teich) 90 ml
Vol TS (Teich) 18 ml
FE (Teich) 80 %
Véjéc (teich) 72 ml
FR% 49 %
RWT 0.42



BOUDALI, SAADIA

Pr Mohamed SABRY
07/10/2022 15:26:443Sc-RS
USR Cardiac_EMI 1.2
TI 0.3

Racine Ao Diam 2.8 cm
OG Diam 3.3 cm
OG/Ao 1.17

