

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3691 Société : Royal Air Maroc

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : SITLHI Naima

Date de naissance : 1957

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Cardiologue
262 Bd Yassine El Massouf Casablanca
Te : 05 22 24 71 13 GSM : 06 62 80 19 75

Date de consultation : 30/05/2023

Nom et prénom du malade : SALAH MARINA Age : 65 ans

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : HTA

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : Salle



Déclaration de Maladie

M22- N° 000578

172154

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire
Cadre réservé à l'adhérent (e)	
Matricule : <u>3691</u> Société : <u>Royal Air Maroc</u>	
<input type="checkbox"/> Actif <input type="checkbox"/> Pensionné(e) <input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : <u>SITLHI</u> <u>Naima</u>	
Date de naissance : <u>1957</u>	
Adresse :	
Tél. : Total des frais engagés : Dhs	

Cadre réservé au Médecin	
Cachet du médecin : <u>Cardiologue</u> <u>262 Bd Yassine El Massouf Casablanca</u> <u>Te : 05 22 24 71 13 GSM : 06 62 80 19 75</u>	
Date de consultation : <u>30/05/2023</u>	
Nom et prénom du malade : <u>SALAH</u> <u>MARINA</u> Age : <u>65 ans</u>	
Lien de parenté : <input checked="" type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant	
Nature de la maladie : <u>HTA</u>	
Affection longue durée ou chronique : <input type="checkbox"/> ALD <input checked="" type="checkbox"/> ALC Pathologie :	
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :	
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.	

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : Salle



RELEVE 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
30.5.23	C + BCL		300 DH	 Dr. Mouad CRIQUECH Cardiologue Casablanca 262.81 Yalaouine 500 Casablanca 052779403 GSM : 0662 80 19 75

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Al Haffaf Angle Rue Hassan et Abou Hassan et Haffaf Estantion Casa 7a 0522-23-11-00	30.5.13	320,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

The diagram illustrates a dental arch with numbered teeth (1 through 8) arranged in four quadrants. The quadrants are labeled D (upper left), G (upper right), H (lower left), and B (lower right). The teeth are represented by circles with numbers indicating their position relative to the arch.

[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Mouad CRIQUECH

Spécialiste
Maladies du cœur et des vaisseaux



الدكتور معاد كريشك
اختصاصي
في أمراض القلب والشرايين

Casablanca le : 30/05/2023

419,0X3

Mme SALHINAIMA

1 - CARDIX 6.25MG

1/2 o 1/2

2 - MEDZAR 50MG

1-O-O

5,10 X3

Pharmacie AL MAWLID
Angle Rue Ibnou Katir
et Abou Hassan Saghir
Maârif Extention Casa . Tél 0522 23 17 06

traitement de 3 mois

✓
390,70

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

Si 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Losartan potassium

p cp

50 mg

Ou 100 mg

Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Lactose

Classe pharmaco-thérapeutique

Le Losartan appartient à une classe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la partie des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le Losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le Losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type II.

Code ATC: C09CA01

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé:

- Pour traiter les patients ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hyperdurs diabétiques de type 2 insuffisants rénaux présentant une protéinurie ≥ 5 g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmée par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicamenteux antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit être modifié que par le Losartan.

Ces derniers patients présentent une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. MEDZAR® réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (indication LIFE).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Votre médecin décidera de la dose appropriée de MEDZAR® en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre MEDZAR® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum à 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg).

Si vous avez l'impression que l'effet de MEDZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients hyperdurs diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). La dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de Losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alphas et bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple sulfonyluree, glicazone et inhibiteurs des glucosidases).

Patients insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de Losartan une fois par jour (1/4 comprimé de MEDZAR® 50 mg). Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine) jusqu'à la dose d'entretien de 50 mg de Losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg) en fonction de votre état. Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le Losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou digitalique (médicament qui aide le cœur à pomper plus efficacement) et/ou bêtabloquant.

Posologique chez les groupes de patients particuliers:

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques

ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

POUR LA TRAITEMENT :

La durée de traitement: www.mesmeilleurparvotomedecin.com

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ne prenez jamais MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Losartan ou à l'un des excipients,

- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.*

- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GRIEVANTS

Comme tous les médicaments, MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que ce médicament n'en soit pas sujet.

Si vous ressentez un effet indésirable, veuillez en informer votre médecin et informez votre pharmacien. L'effet indésirable le plus fréquent est l'hypotension (faiblesse, fatigue, trop peu de sucre dans le sang).

Une réaction allergique sévère (rash, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres ou des yeux) peuvent entraîner des difficultés à avaler ou à respirer. C'est un effet secondaire grave.

Chez plus d'1 patient sur 10 000 mais moins d'1 patient sur 1000. Vous pouvez avoir une réaction allergique sévère dans les 24 heures suivant l'administration.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec MEDZAR®:

* Fréquents: Étouffissemens, hypotension, faiblesse, fatigue, trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie), trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).

* Peu fréquents: Somnolence, maux de tête, troubles du sommeil, sensations d'engourdissement, douleur dans la poitrine (angine de poitrine), baisse de tension artérielle (particulièrement après une perte d'eau excessive), patients en insuffisance cardiaque traités par des doses élevées de diurétiques, effet orthostatique lié à la baisse de la pression artérielle lors du passage de la position couchée à la position assise, (dyspnée), douleurs abdominales, constipation, ophtalmie, nausées, vomissements, démangeaisons (prurit), éruption (urticaire), rash, gonflement local (œdème).

* Rare: Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura de Henoch-Schönlein), œdème pulmonaire ou pectoral (pictème, pectoral), évanouissement, malaise, ballonnement, crampes rapides et douloureuses (fibrillation auriculaire), attaque (AVC) (inflammation du cerveau), hypertension (augmentation de la pression artérielle), habituellement se normalise à l'arrêt du traitement.

* Fréquence indéterminée: diminution du nombre de globules rouges, diminution de plaquettes, migraine, toux, anomalies de la fonction cardiaque, douleurs musculaires, modification de la fonction rénale (qui peut être réversible à l'arrêt du traitement), insuffisance rénale, syndrome pseudo-grippe, urémie, élévation de la créatininémie et du potassium dans l'urine, patients en insuffisance cardiaque, douleur dorsale et infection urinaire.

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme graves ou si vous présentez d'autres effets indésirables, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé :

Il est important d'avoir votre médecin avant de prendre MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé.

- Si vous avez déjà eu un angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge),

- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte importante d'eau et de sel de votre organisme,

- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau passant dans vos reins), il est possible que vous fassiez un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de sel de votre organisme.

- Si vous avez un réénfissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez une transplantation rénale.

- Si votre fonction hépatique est dégradée.

- Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'une sévère concomitante. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes traité par des bêtabloquants.

- Si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque.

- Si vous souffrez d'une maladie coronaire (causée par une réduction de la circulation sanguine cardiaque), ou d'une maladie cérébro-vasculaire (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau).

- Si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une sécrétion d'aldostérone anormale dans les glandes surrenales).

Vous devez informer votre médecin si vous pensez que (ou suspectez de) MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé scellé est déconservé ou que vous avez été exposé à la lumière directe de plus de 3 mois, car cela pourrait entraîner un effet indésirable à partir de ce stade de la grossesse.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Prise d'autres médicaments:

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris la médecine ordonnée, les médicaments à base de plantes et les produits naturels, parlez-en à votre pharmacien.

Prenez des précautions particulières si vous prenez l'un des médicaments.

Si 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Losartan potassium

p cp

50 mg

Ou 100 mg

Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Lactose

Classe pharmaco-thérapeutique

Le Losartan appartient à une classe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la partie des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le Losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le Losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type II.

Code ATC: C09CA01

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé:

- Pour traiter les patients ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hyperdurs diabétiques de type 2 insuffisants rénaux présentant une protéinurie ≥ 5 g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmée par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicamenteux antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit être modifié que par le Losartan.

Ces derniers patients présentent une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. MEDZAR® réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (indication LIFE).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Votre médecin décidera de la dose appropriée de MEDZAR® en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre MEDZAR® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum à 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg).

Si vous avez l'impression que l'effet de MEDZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients hyperdurs diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). La dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de Losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alphas et bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple sulfonyluree, glicazone et inhibiteurs des glucosidases).

Patients insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de Losartan une fois par jour (1/4 comprimé de MEDZAR® 50 mg). Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine) jusqu'à la dose d'entretien de 50 mg de Losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg) en fonction de votre état. Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le Losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou digitalique (médicament qui aide le cœur à pomper plus efficacement) et/ou bêtabloquant.

Posologique chez les groupes de patients particuliers:

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques

ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

POUR LA TRAITEMENT :

La durée de traitement: www.mesmeilleurparvotomedecin.com

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ne prenez jamais MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Losartan ou à l'un des excipients,

- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.*

- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GRIEVANTS

Comme tous les médicaments, MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que ce médicament n'en soit pas sujet.

Si vous ressentez un effet indésirable, veuillez en informer votre médecin et informez votre pharmacien. L'effet indésirable le plus fréquent est l'hypotension (faiblesse, fatigue, trop peu de sucre dans le sang).

Une réaction allergique sévère (rash, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres ou des yeux) peuvent entraîner des difficultés à avaler ou à respirer. C'est un effet secondaire grave.

Chez plus d'1 patient sur 10 000 mais moins d'1 patient sur 1000. Vous pouvez avoir une réaction allergique sévère dans les 24 heures suivant l'administration.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec MEDZAR®:

* Fréquents: Étouffissemens, hypotension, faiblesse, fatigue, trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie), trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).

* Peu fréquents: Somnolence, maux de tête, troubles du sommeil, sensations d'engourdissement, douleur dans la poitrine (angine de poitrine), baisse de tension artérielle (particulièrement après une perte d'eau excessive), patients en insuffisance cardiaque traités par des doses élevées de diurétiques, effet orthostatique lié à la baisse de la pression artérielle lors du passage de la position couchée à la position assise, (dyspnée), douleurs abdominales, constipation, ophtalmie, nausées, vomissements, démangeaisons (prurit), éruption (urticaire), rash, gonflement local (œdème).

* Rare: Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura de Henoch-Schönlein), œdème pulmonaire ou pectoral (pictème, pectoral), évanouissement, malaise, ballonnement, crampes rapides et douloureuses (fibrillation auriculaire), attaque (AVC) (inflammation du cerveau), hypertension (augmentation de la pression artérielle), habituellement se normalise à l'arrêt du traitement.

* Fréquence indéterminée: diminution du nombre de globules rouges, diminution de plaquettes, migraine, toux, anomalies de la fonction cardiaque, douleurs musculaires, modification de la fonction rénale (qui peut être réversible à l'arrêt du traitement), insuffisance rénale, syndrome pseudo-grippe, urémie, élévation de la créatininémie et du potassium dans l'urine, patients en insuffisance cardiaque, douleur dorsale et infection urinaire.

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme graves ou si vous présentez d'autres effets indésirables, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé :

Il est important d'avoir votre médecin avant de prendre MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé.

- Si vous avez déjà eu un angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge),

- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte importante d'eau et de sel de votre organisme,

- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau passant dans vos reins), il est possible que vous fassiez un régime sans sel pouvant conduire à une perte importante de sel de votre organisme.

- Si vous avez un réénfissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez une transplantation rénale.

- Si votre fonction hépatique est dégradée.

- Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'une sévère concomitante. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes traité par des bêtabloquants.

- Si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque.

- Si vous souffrez d'une maladie coronaire (causée par une réduction de la circulation sanguine cardiaque), ou d'une maladie cérébro-vasculaire (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau).

- Si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une sécrétion d'aldostérone anormale dans les glandes surrenales).

Vous devez informer votre médecin si vous pensez que (ou suspectez de) MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé scellé est déconservé ou que vous avez été exposé à la lumière directe de plus de 3 mois, car cela pourrait entraîner un effet indésirable à partir de ce stade de la grossesse.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Prise d'autres médicaments:

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris la médecine ordonnée, les médicaments à base de plantes et les produits naturels, parlez-en à votre pharmacien.

Prenez des précautions particulières si vous prenez l'un des médicaments.

Si 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.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Losartan potassium

p cp

50 mg

Ou 100 mg

Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

Lactose

Classe pharmaco-thérapeutique

Le Losartan appartient à une classe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la partie des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le Losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le Losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type II.

Code ATC: C09CA01

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé:

- Pour traiter les patients ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hyperdurs diabétiques de type 2 insuffisants rénaux présentant une protéinurie ≥ 5 g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmée par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicamenteux antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit être modifié que par le Losartan.

Ces derniers patients présentent une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. MEDZAR® réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (indication LIFE).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Votre médecin décidera de la dose appropriée de MEDZAR® en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre MEDZAR® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum à 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg).

Si vous avez l'impression que l'effet de MEDZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Patients hyperdurs diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg). La dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de MEDZAR® 50 mg ou 1 comprimé de MEDZAR® 100 mg) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de Losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alphas et bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple sulfonyluree, glicazone et inhibiteurs des glucosidases).

Patients insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de Losartan une fois par jour (1/4 comprimé de MEDZAR® 50 mg). Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine) jusqu'à la dose d'entretien de 50 mg de Losartan une fois par jour (1 comprimé de MEDZAR® 50 mg) en fonction de votre état. Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le Losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou digitalique (médicament qui aide le cœur à pomper plus efficacement) et/ou bêtabloquant.

Posologique chez les groupes de patients particuliers:

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques

ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

POUR LA TRAITEMENT :

La durée de traitement: www.Mesmener.com par votre médecin.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Losartan ou à l'un des excipients,

- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.*

- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GRIEVANTS

Comme tous les médicaments, MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que ce produit n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez un effet indésirable, veuillez en informer votre médecin et informez votre pharmacien. L'effet indésirable le plus fréquent est l'hypotension (faiblesse, fatigue, trop peu de sucre dans le sang).

Une réaction allergique sévère (rash, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres ou des yeux) peuvent entraîner des difficultés à avaler ou à respirer. C'est un effet secondaire grave chez plus d'1 patient sur 10 000 mais moins d'1 patient sur 1000. Vous pouvez avoir une réaction allergique sévère dans les 24 heures suivant l'utilisation.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec MEDZAR®:

* Fréquents: Étouffissemens, hypotension, faiblesse, fatigue, trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie), trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).

* Peu fréquents: Somnolence, maux de tête, troubles du sommeil, sensations d'engourdissement, douleur dans la poitrine (angine de poitrine), baisse de tension (particulièrement après une perte d'eau excessive), patients en insuffisance cardiaque traité par des doses élevées de diurétiques, effet orthostatique lié à la baisse de la pression artérielle lors du passage de la position couchée à la position assise, (dyspnée), douleurs abdominales, constipation, ophtalmie, nausées, vomissements, dérangements (print), éruption (urticaire), rash, gonflement local (œdème).

* Rare: Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura de Henoch-Schönlein), œdème pulmonaire ou pectoral (pneumonie), évanouissement, étourdissement ou confusion rapide (syncope), convulsions (convulsion auroculaire), attaque (AVC) (inflammation du cerveau), élévation du taux de l'alanine amino-transaminase (ALT), habituellement se normalise à l'arrêt du traitement.

* Fréquence indéterminée: diminution du nombre de globules rouges, diminution de plaquettes, migraine, toux, anomalies de la fonction cardiaque, douleurs musculaires, modification de la fonction rénale (qui peut être réversible à l'arrêt du traitement), insuffisance rénale, syndrome pseudo-grippal, urémie, élévation de la créatininémie et du potassium dans l'urine, patients en insuffisance cardiaque, douleur dorsale et infection urinaire.

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme graves ou si vous présentez d'autres effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé :

Il est important d'avoir votre médecin avant de prendre MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé.

- Si vous avez déjà eu un angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge), vous devez faire attention.

- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, entraînant une perte importante d'eau et de sel de votre organisme,

- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau passant dans vos reins), vous avez un risque d'insuffisance rénale sans se sentir pouvant conduire à une perte importante de sel de votre organisme.

- Si vous avez un réénfissement ou un blocage des artères rénales ou si vous avez une transplantation rénale.

- Si votre fonction hépatique est dégradée.

- Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque avec ou sans insuffisance rénale ou d'une affection concomitante. Une attention particulière est nécessaire lorsque vous êtes traité par des bêtabloquants.

- Si vous avez un problème de valves cardiaques ou du muscle cardiaque.

- Si vous souffrez d'une maladie coronaire (causée par une réduction de la circulation sanguine cardiaque), ou d'une maladie cérébro-vasculaire (causée par une réduction de la circulation sanguine dans le cerveau).

- Si vous avez un hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une sécrétion d'aldostérone anormale dans les glandes surrenales).

- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être enceinte (ou suspectez de l'être) ou si vous prenez MEDZAR® 50 mg et 100 mg, comprimé pelliculé séable est désconseillé et peut être pris avec votre médecin si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait entraîner un risque pour l'enfant.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Prise d'autres médicaments:

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris la médecine ordonnée, les médicaments à base de plantes et les produits naturels, parlez-en à votre pharmacien.

Prenez des précautions particulières si vous prenez l'un des médicaments

LOT : 186
PER : JAN 2025 /
PPV : 44 DH P0

CARDIX®

Carvédilol



COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

CARDIX 6,25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection ≤ 35%) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFECTS INDESIRABLES :

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (péphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopenie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : anomalies de la vision, possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE-INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Flotafénine, sultopride ou cimétidine ;

En cas d'allergie aux sulfamates de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactorrhée, de manifester de syndrome de malabsorption des glucides et du

LOT : 186
PER : JAN 2025 /
PPV : 44 DH P0

CARDIX®

Carvédilol



COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

CARDIX 6,25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection ≤ 35%) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFECTS INDESIRABLES :

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (péphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopenie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : anomalies de la vision, possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE-INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Flotafénine, sultopride ou cimétidine ;

En cas d'allergie aux sulfamates de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactorrhée, de manifester de syndrome de malabsorption des glucides et du

LOT : 186
PER : JAN 2025 /
PPV : 44 DH P0

CARDIX®

Carvédilol



COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

CARDIX 6,25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection ≤ 35%) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFECTS INDESIRABLES :

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.

Cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (péphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopenie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

Autres : anomalies de la vision, possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE-INDICATIONS :

Absolues :

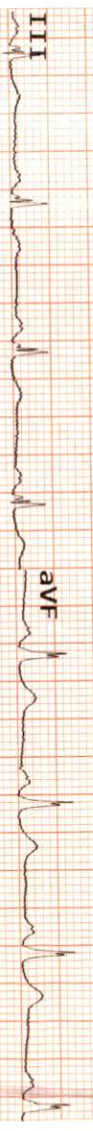
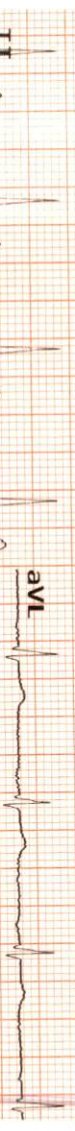
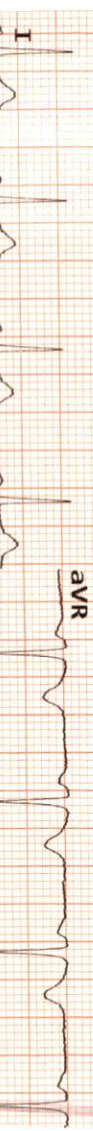
- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Flotafénine, sultopride ou cimétidine ;

En cas d'allergie aux sulfamates de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactorrhée, de manifester de syndrome de malabsorption des glucides et du

mm/mV

10mm/mV

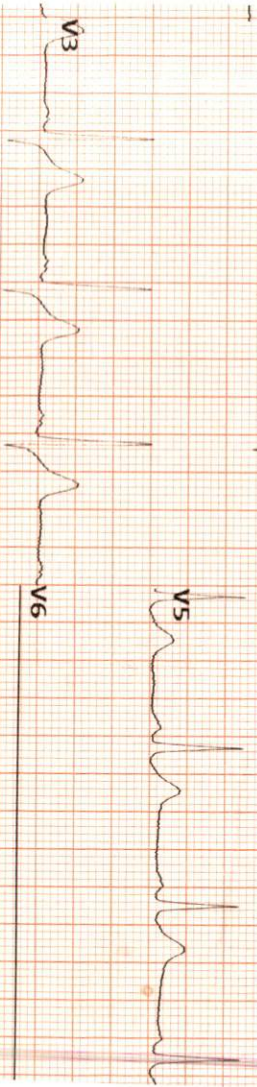
30 05 23



Speed: 25mm/s AC:50Hz Filter:A50 D 85Hz Print Mode:Real-Ti

10mm/mV

10mm/mV



me SOMO VT307.007

Docteur Mouad CRIQUECH

Cabinet de Consultation et d'explorations
Cardiovasculaires



Électrocardiogramme

Nom : ...SALHI.....

Prénom : ...MAINA.....

Date : ...30.5.23.....