

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

Informations 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.

Biologie 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

- 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° P19-0026144

98770

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 0009207 Société : RAM

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : ARCHE CHADA MIAHINI ABDELILAH

Date de naissance : 59/10/07

Adresse : MAZOLA Rue 7 N° 48 HAY HASSANI

Tél. : 06 77 62 26 55 Total des frais engagés : # 837,10# Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Fouad HADDAD
Hépto-Gastro-
Entérologie-Proctologie
Clinique Dar Salam, 728, Bd. Modibo Keita
Casablanca - Tél. : 05 22 85 14 19
INP : 0921 5953

Date de consultation : 20/12/2021

Nom et prénom du malade : ARCHE CHADA Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Affect. Hépatique

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) :

[illegible]

Détailé	Cachet et signature du Médecin
raires	attestant le bon état des Actes

Pr. Fouad HADDAD
Hépatologie - Gastrologie
Entérologie - Proctologie
 Clinique Dar Salam - 228 Boulevard
 Casablanca - Tél: 05 22 85 14 74
 INP: 0911 45 06 52

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	20-12-21	487,10

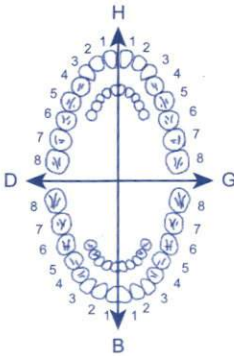
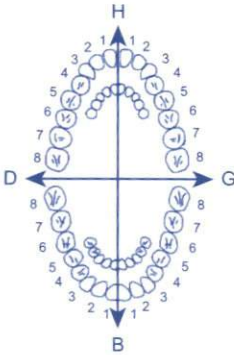
[illegible][illegible]

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				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																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

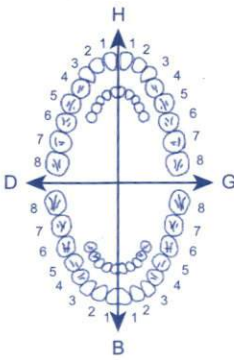
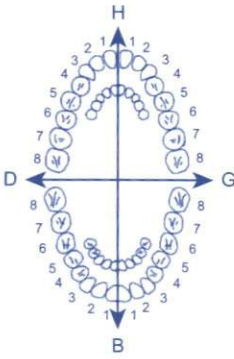
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

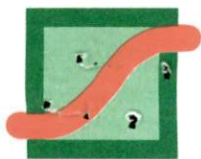
Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
					COEFFICIENT DES TRAVAUX
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
					FIN D'EXECUTION
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div><div>H</div><div>2553341221433552</div><div>0000000000000000</div><div>D—————G</div><div>0000000000000000</div><div>3553341111433553</div><div>B</div></div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX	
	<div><div>[Création, remont, adjonction]</div><div>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</div></div>			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



مصحة دار السلام CLINIQUE DAR SALAM

Casablanca, le

20/12/2021

Mme ARCHE CHAÏA

65.00^{x3} ORAPRED 2ome Cp effen

2 Cp 1/4 par j

puis 2 Cp par jour

puis 1 Cp 3/4 par jour

24.60x6 Poltamur 800p

1 Ca's

- Ideos Cp

1 Cp par jour x 1 mis

144.50
487.10 Eubol 2ome gelule

URGENCES 24/24

728, Bd. Modibo Keita Casablanca 20100 - Tél : +212 5 22 85 1 414 - Fax : +212 5 22 85 0 880 - E-mail : contact@cliniquedarsalam.ma

www.cliniquedarsalam.ma - C.N.S.S. : 6387236 - Patente : 36372350 - I.F. : 1087352

144.50

Pr. Fouad HADDAD
Hépto-Gastro-
Entérologie - Proctologie
Clinique Dar Salam, 728, Bd. Modibo Keita
Casablanca - Tél. : 05 22 85 1 414
INP: 091145853

Dr. TIR Abdel

Route de Thami

Tél: 05 22 85 21 67

Casa

187352

1087352

6387236

36372350

contact@cliniquedarsalam.ma

www.cliniquedarsalam.ma

C.N.S.S. : 6387236

Patente : 36372350

I.F. : 1087352

Urbain 200 Cp

2 Cp $\times 3/1$ après repas

$\times 1$ m's

Pr. Fouad HADDAD
Hépatogastro-
Entérologie-Proctologie
Clinique Dar Salam, 728, Bd. Modibo Keita
Casablanca - Tél: 05 22 88 14 14
INP: 091145953

Pr. Fouad HADDAD
Hépatogastro-
Entérologie-Proctologie
Clinique Dar Salam, 728, Bd. Modibo Keita
Casablanca - Tél: 05 22 88 14 14
INP: 091145953

POTASSIUM LAPROPHAN®

(Gluconate de potassium)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

POTASSIUM LAPROPHAN®, Sirop flacon de 125 ml

Veillez lire attentivement l'intégralité 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 POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
3. Comment prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**
Supplément potassique.

- **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
- de dérivés de la cortisone,
- de certains laxatifs.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

- **Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Contre-indications)**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) (substance(s) active(s)) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- **Faites attention avec POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop.

• Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer exceptionnellement des réactions allergiques (éventuellement retardées).

• L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/somaltase (maladies héréditaires rares).

• Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

• Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose. c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

• Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

• En effet les diurétiques peuvent avoir deux actions, certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémisants), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hyperkaliémie.

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGES

NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS

- **Enfants & adolescents**

Sans objet.

- **Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)**

Sans objet.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'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

Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet.

- **Excipients à effet notoire**

- Parahydroxybenzoate de méthyle
- Parahydroxybenzoate de propyle
- Saccharose.

3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

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

La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MEDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MEDICALE REGULIERE.

- **Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

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

- **Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Risque de syndrome de sevrage)**

Sans objet.

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

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.

Au cours de ce traitement, survenue possible d'irritations digestives.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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 au Centre National de Pharmacovigilance (tél. 0800 100 180 - Email : capm@capm.mil) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com).

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

5 - COMMENT CONSERVER

- **Tenir hors de la portée**

- **Ne pas utiliser POT**

figurant sur la boîte

jour du mois mention

Durée de conservation

3 ans.

- **Ne pas utiliser condition**

- **Si nécessaire, mises**

Ne jetez aucun médicament

à votre pharmacien d'

contribuer à protéger l'environnement.

6 - INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- **Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?**

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise
Gluconate de potassium 15,000 g

Pour 100 ml

Composition qualitative en excipients

Glycérol parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé, Arôme artificiel framboise 6L/280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp

- **Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique**

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA.

- **La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**

Mars 2019.

- **Conditions de prescription et de délivrance :**

Liste I.

- **Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.



POTASSIUM LAPROPHAN®

(Gluconate de potassium)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

POTASSIUM LAPROPHAN®, Sirop flacon de 125 ml

Veillez lire attentivement l'intégralité 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 POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
3. Comment prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**
Supplément potassique.

- **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
- de dérivés de la cortisone,
- de certains laxatifs.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

- **Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Contre-indications)**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) (substance(s) active(s)) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- **Faites attention avec POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop.

• Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer exceptionnellement des réactions allergiques (éventuellement retardées).

• L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/somaltase (maladies héréditaires rares).

• Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

• Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose. c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

• Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

• En effet les diurétiques peuvent avoir deux actions, certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémisants), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hyperkaliémie.

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGES

NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS

- **Enfants & adolescents**

- Sans objet.

- **Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)**

- Sans objet.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'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

Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet.

- **Excipients à effet notoire**

- Parahydroxybenzoate de méthyle
- Parahydroxybenzoate de propyle
- Saccharose.

3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

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

La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MEDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MEDICALE REGULIERE.

- **Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)**
Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

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

- **Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Risque de syndrome de sevrage)**

Sans objet.

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

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.

Au cours de ce traitement, survenue possible d'irritations digestives.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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 au

Centre National de Pharmacovigilance (tél. 0800 001 180 - Email : capm@capm.mil) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com).

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

5 - COMMENT CONSERVER

- **Tenir hors de la portée**

- **Ne pas utiliser POT**

figurant sur la boîte

jour du mois mention

Durée de conservation

3 ans.

- **En cas de condition pas**

- **Si nécessaire, mixer**

Ne jetez aucun médicament

à votre pharmacien d'

contribuer à protéger l'environnement.

6 - INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- **Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?**

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise

Gluconate de potassium 15,000 g

Pour 100 ml

Composition qualitative en excipients

Glycérol parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé, Arôme artificiel framboise 6L/280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp

- **Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique**

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA.

- **La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**

Mars 2019.

- **Conditions de prescription et de délivrance :**

Liste I.

- **Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.



POTASSIUM LAPROPHAN®

(Gluconate de potassium)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

POTASSIUM LAPROPHAN®, Sirop flacon de 125 ml

Veillez lire attentivement l'intégralité 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 POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
3. Comment prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**
Supplément potassique.

- **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
- de dérivés de la cortisone,
- de certains laxatifs.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

- **Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Contre-indications)**
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) (substance(s) active(s)) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- **Faites attention avec POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop.

• Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer exceptionnellement des réactions allergiques (éventuellement retardées).

• L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/somaltase (maladies héréditaires rares).

• Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

• Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par <dose>, c-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

• Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

• En effet les diurétiques peuvent avoir deux actions, certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémisants), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hyperkaliémie.

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGES

NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS

- **Enfants < et adolescents >**

Sans objet.

- **Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)**

Sans objet.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'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

Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet.

- **Excipients à effet notoire**

- Parahydroxybenzoate de méthyle
- Parahydroxybenzoate de propyle
- Saccharose.

3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

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

La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MEDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MEDICALE REGULIERE.

- **Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

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

- **Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Risque de syndrome de sevrage)**

Sans objet.

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

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.

Au cours de ce traitement, survenue possible d'irritations digestives.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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 au

Centre National de Pharmacovigilance (tél. 0800 001 180 - Email : capm@capm.mil) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com).

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

5 - COMMENT CONSERVER

- **Tenir hors de la portée**

- **Ne pas utiliser POT**

figurant sur la boîte

jour du mois mention

Durée de conservation

3 ans.

- **Assurer condition pas**

- **Si nécessaire, mises**

Ne jetez aucun médicament

à votre pharmacien d'

contribuer à protéger l'environnement.

6 - INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- **Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?**

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise
Gluconate de potassium 15,000 mg

Pour 100 ml

Composition qualitative en excipients

Glycérol parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé, Arôme artificiel framboise 6L/280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp

- **Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique**

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA.

- **La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**

Mars 2019.

- **Conditions de prescription et de délivrance :**

Liste I.

- **Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.



POTASSIUM LAPROPHAN®

(Gluconate de potassium)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

POTASSIUM LAPROPHAN®, Sirop flacon de 125 ml

Veillez lire attentivement l'intégralité 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 POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
3. Comment prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**
Supplément potassique.

- **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
- de dérivés de la cortisone,
- de certains laxatifs.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

- **Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Contre-indications)**

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) (substance(s) active(s)) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- **Faites attention avec POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop.

• Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer exceptionnellement des réactions allergiques (éventuellement retardées).

• L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/somaltase (maladies héréditaires rares).

• Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

• Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose. c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

• Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

• En effet les diurétiques peuvent avoir deux actions, certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémisants), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hyperkaliémie.

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGES

NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS

- **Enfants & adolescents**

- Sans objet.

- **Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)**

- Sans objet.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'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

Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet.

- **Excipients à effet notoire**

- Parahydroxybenzoate de méthyle
- Parahydroxybenzoate de propyle
- Saccharose.

3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

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

La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MEDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MEDICALE REGULIERE.

- **Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

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

- **Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Risque de syndrome de sevrage)**

Sans objet.

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

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.

Au cours de ce traitement, survenue possible d'irritations digestives.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

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 au

Centre National de Pharmacovigilance (tél. 0800 001 180 - Email : capm@capm.mil) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com).

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

5 - COMMENT CONSERVER

- **Tenir hors de la portée**

- **Ne pas utiliser POT**

figurant sur la boîte

jour du mois mention

Durée de conservation

3 ans.

- **Assurez condition pas**

- **Si nécessaire, mises**

Ne jetez aucun médicament

à votre pharmacien d'

contribuer à protéger l'environnement.

6 - INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- **Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?**

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise
Gluconate de potassium 15,000 mg

Pour 100 ml

Composition qualitative en excipients

Glycérol parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé, Arôme artificiel framboise 6L/280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp

- **Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique**

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA.

- **La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**

Mars 2019.

- **Conditions de prescription et de délivrance :**

Liste I.

- **Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.



POTASSIUM LAPROPHAN®

(Gluconate de potassium)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

POTASSIUM LAPROPHAN®, Sirop flacon de 125 ml

Veillez lire attentivement l'intégralité 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 POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
3. Comment prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**
Supplément potassique.

- **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
- de dérivés de la cortisone,
- de certains laxatifs.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

- **Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Contre-indications)**
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) (substance(s) active(s)) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- **Faites attention avec POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop.

• Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer exceptionnellement des réactions allergiques (éventuellement retardées).

• L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/somaltase (maladies héréditaires rares).

• Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

• Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose. c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

• Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

• En effet les diurétiques peuvent avoir deux actions, certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémisants), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hyperkaliémie.

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGES

NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS

- **Enfants & adolescents**

Sans objet.

- **Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)**

Sans objet.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'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

Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet.

- **Excipients à effet notoire**

• Parahydroxybenzoate de méthyle

• Parahydroxybenzoate de propyle

• Saccharose.

3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

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

La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MEDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MEDICALE REGULIERE.

- **Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

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

- **Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Risque de syndrome de sevrage)**

Sans objet.

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

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.

Au cours de ce traitement, survenue possible d'irritations digestives.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

- **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 au

Centre National de Pharmacovigilance (tél. 0800 001 180 - Email : capm@capm.mil) ou aux

laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com).

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

5 - COMMENT CONSERVER

- **Tenir hors de la portée**

- **Ne pas utiliser POT**

figurant sur la boîte

jour du mois mentionné

- **Durée de conservation**

3 ans.

- **En cas de condition pas**

- **Si nécessaire, mises**

Ne jetez aucun médicament

à votre pharmacien d'

contribuer à protéger l'environnement.

6 - INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- **Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?**

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise
Gluconate de potassium 15,000 mg

Pour 100 ml

Composition qualitative en excipients

Glycérol parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé, Arôme artificiel framboise 6L/280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp

- **Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique**

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA.

- **La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**

Mars 2019.

- **Conditions de prescription et de délivrance :**

Liste I.

- **Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.



POTASSIUM LAPROPHAN®

(Gluconate de potassium)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

POTASSIUM LAPROPHAN®, Sirop flacon de 125 ml

Veillez lire attentivement l'intégralité 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 POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
3. Comment prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop ?
6. Informations supplémentaires.

1 - QU'EST-CE QUE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**
Supplément potassique.

- **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un apport de potassium.

Il est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémisants),
- de dérivés de la cortisone,
- de certains laxatifs.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

- **Ne prenez jamais POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Contre-indications)**
- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la (aux) (substance(s) active(s)) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- **Faites attention avec POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop.

• Ce médicament contient du parahydroxybenzoate de méthyle et du parahydroxybenzoate de propyle et peut provoquer exceptionnellement des réactions allergiques (éventuellement retardées).

• L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrose/somaltase (maladies héréditaires rares).

• Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

• Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par <dose>, c-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

• Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium (hyperkaliémie) ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

• En effet les diurétiques peuvent avoir deux actions, certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémisants), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hyperkaliémie.

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGES

NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS

- **Enfants < et adolescents >**

Sans objet.

- **Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez tout autre médicament.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments et les boissons)**

Sans objet.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**

Ce médicament dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse et l'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

Sans objet.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**

Sans objet.

- **Excipients à effet notoire**

- Parahydroxybenzoate de méthyle
- Parahydroxybenzoate de propyle
- Saccharose.

3 - COMMENT PRENDRE POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement

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

La posologie usuelle est variable selon les cas.

SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MEDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE A UNE SURVEILLANCE MEDICALE REGULIERE.

- **Si vous avez pris plus de POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop que vous n'auriez dû (Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage)**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses)**

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

- **Si vous arrêtez de prendre POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop (Risque de syndrome de sevrage)**

Sans objet.

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

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.

Au cours de ce traitement, survenue possible d'irritations digestives.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

- **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 au

Centre National de Pharmacovigilance (tél. 0800 100 180 - Email : capm@cpmp.mil) ou aux laboratoires LAPROPHAN (Email : pharmacovigilance@laprophan.com).

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

5 - COMMENT CONSERVER

- **Tenir hors de la portée**

- **Ne pas utiliser POT**

figurant sur la boîte

jour du mois mention

Durée de conservation

3 ans.

- **Assurer condition pas**

- **Si nécessaire, mises**

Ne jetez aucun médicament

à votre pharmacien d'

contribuer à protéger l'environnement.

6 - INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) par unité de prise
Gluconate de potassium 15,000 mg

Pour 100 ml

Composition qualitative en excipients

Glycérol parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé, Arôme artificiel framboise 6L/280, Sucre cristallisé, Eau purifiée qsp

- **Nom et adresse du laboratoire pharmaceutique**

LABORATOIRES LAPROPHAN S.A.

21, Rue des Oudaya

CASABLANCA.

- **La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :**

Mars 2019.

- **Conditions de prescription et de délivrance :**

Liste I.

- **Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.



1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ORAPRED® 20 mg, Boîte de 30 comprimés effervescent.

ORAPRED® 5 mg, Boîte de 30 comprimés effervescent.
prednisolone

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement 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 à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

prednisolone (DCI) 5 ou 20 mg
(sous forme de métasulfobenzate sodique)

Excipients : Lactose monohydraté, Bicarbonate de sodium, Citrate monosodique anhydre, Acide tartrique, Saccharine sodique, Arôme orange-pamplemousse, Benzoate de sodium.

Liste des excipients à effet notoire :

Lactose monohydraté et sodium.

3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H: Hormones systémiques non sexuelles).

4. INDICATIONS

Ce médicament est un corticoïde. Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

5. POSOLOGIE :

ORAPRED® 20 mg :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

ORAPRED® 20 mg est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

ORAPRED® 5 mg et 20 mg :

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en une prise le matin, au cours du repas. Respecter la prescription de votre médecin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

En cas de traitement prolongé, ne pas arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

6. CONTRE-INDICATION

N'utilisez jamais ORAPRED®, comprimé effervescent dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- si vous êtes allergique à la prednisolone ou à l'un des autres composants.

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

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ORAPRED®, comprimé effervescent est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ce médicament, indispensable, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime (voir rubrique « Faites attention avec ORAPRED®, comprimé effervescent »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et

traitement, des effets plus ou moins

Les plus fréquemment

- Modification de certains potassium) pouvant nécessiter un traitement complémentaire.
- Apparition de bleu
- élévation de la tension : pouvant entraîner une insuffisance cardiaque
- Troubles de l'humeur : excitabilité, dépression
- Syndrome de Cushing : manifester par une prise de poids, une rougeur du visage, une pousse excessive des poils.
- Fragilité osseuse : ostéoporose, fractures.
- Atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- Risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale.
- Retard de croissance chez l'enfant.
- Troubles des règles,
- Faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques).
- Troubles digestifs : ulcère digestif, hémorragies et perforations digestives, pancréatites surtout chez l'enfant.
- Fragilisation de la peau, retard de cicatrisation, acné.
- Confusion, convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement,
- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ORAPRED® 20 mg, Boîte de 30 comprimés effervescents.

ORAPRED® 5 mg, Boîte de 30 comprimés effervescents.
prednisolone

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement 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 à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

prednisolone (DCI) 5 ou 20 mg
(sous forme de métasulfobenzate sodique)

Excipients : Lactose monohydraté, Bicarbonate de sodium, Citrate monosodique anhydre, Acide tartrique, Saccharine sodique, Arôme orange-pamplemousse, Benzoate de sodium.

Liste des excipients à effet notoire :

Lactose monohydraté et sodium.

3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H: Hormones systémiques non sexuelles).

4. INDICATIONS

Ce médicament est un corticoïde. Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

5. POSOLOGIE :

ORAPRED® 20 mg :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

ORAPRED® 20 mg est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

ORAPRED® 5 mg et 20 mg :

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en une prise le matin, au cours du repas. Respecter la prescription de votre médecin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

En cas de traitement prolongé, ne pas arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

6. CONTRE-INDICATION

N'utilisez jamais ORAPRED®, comprimé effervescent dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- si vous êtes allergique à la prednisolone ou à l'un des autres composants.

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

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ORAPRED®, comprimé effervescent est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ce médicament, indispensable, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime (voir rubrique « Faites attention avec ORAPRED®, comprimé effervescent »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et le

traitement, des effets plus ou moins

Les plus fréquemment

- Modification de certains potassium) pouvant nécessiter un traitement complémentaire.
- Apparition de bleu
- Elévation de la tension artérielle pouvant entraîner une insuffisance cardiaque
- Troubles de l'humeur : excitation, dépression
- Syndrome de Cushing : manifester par une prise de poids excessive, une rougeur du visage, une pousse excessive des poils.
- Fragilité osseuse : ostéoporose, fractures.
- Atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- Risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale.
- Retard de croissance chez l'enfant.
- Troubles des règles,
- Faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques).
- Troubles digestifs : ulcère digestif, hémorragies et perforations digestives, pancréatites surtout chez l'enfant.
- Fragilisation de la peau, retard de cicatrisation, acné.
- Confusion, convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement,
- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).

65,00

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ORAPRED® 20 mg, Boîte de 30 comprimés effervescent.

ORAPRED® 5 mg, Boîte de 30 comprimés effervescent.
prednisolone

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement 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 à votre pharmacien.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

prednisolone (DCI) 5 ou 20 mg
(sous forme de métasulfobenzate sodique)

Excipients : Lactose monohydraté, Bicarbonate de sodium, Citrate monosodique anhydre, Acide tartrique, Saccharine sodique, Arôme orange-pamplemousse, Benzoate de sodium.

Liste des excipients à effet notoire :

Lactose monohydraté et sodium.

3. CLASSE PHARMACO THERAPEUTIQUE :

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H: Hormones systémiques non sexuelles).

4. INDICATIONS

Ce médicament est un corticoïde. Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

5. POSOLOGIE :

ORAPRED® 20 mg :

RESERVE A L'ADULTE ET A L'ENFANT DE PLUS DE 10 KG.

ORAPRED® 20 mg est adapté aux traitements d'attaque ou aux traitements de courte durée nécessitant des doses moyennes ou fortes chez l'adulte et l'enfant de plus de 10 kg.

ORAPRED® 5 mg et 20 mg :

La dose à utiliser est déterminée par votre médecin, en fonction de votre poids et de la maladie traitée.

Elle est strictement individuelle.

Il est très important de suivre régulièrement le traitement et de ne pas le modifier, ni l'arrêter brutalement sans l'avis de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

En général, dissoudre les comprimés dans un verre d'eau en une prise le matin, au cours du repas. Respecter la prescription de votre médecin.

Durée du traitement

Elle est déterminée par votre médecin.

En cas de traitement prolongé, ne pas arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

6. CONTRE-INDICATION

N'utilisez jamais ORAPRED®, comprimé effervescent dans les cas suivants :

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- si vous êtes allergique à la prednisolone ou à l'un des autres composants.

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

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ORAPRED®, comprimé effervescent est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Ce médicament, indispensable, est le plus souvent bien toléré lorsque l'on suit les recommandations et notamment le régime (voir rubrique « Faites attention avec ORAPRED®, comprimé effervescent »).

Il peut néanmoins entraîner, selon la dose et

traitement, des effets plus ou moins

Les plus fréquemment

- Modification de certains potassium) pouvant nécessiter un traitement complémentaire.
- Apparition de bleu
- élévation de la tension : pouvant entraîner une insuffisance cardiaque
- Troubles de l'humeur : excitabilité, dépression
- Syndrome de Cushing : manifester par une prise de poids, une rougeur du visage, une pousse excessive des poils.
- Fragilité osseuse : ostéoporose, fractures.
- Atteintes douloureuses des os au niveau de l'articulation de la hanche (ostéonécrose).

D'autres effets beaucoup plus rares, ont été observés :

- Risque d'insuffisance de sécrétion de la glande surrénale.
- Retard de croissance chez l'enfant.
- Troubles des règles,
- Faiblesse musculaire, rupture des tendons surtout en association avec les fluoroquinolones (antibiotiques).
- Troubles digestifs : ulcère digestif, hémorragies et perforations digestives, pancréatites surtout chez l'enfant.
- Fragilisation de la peau, retard de cicatrisation, acné.
- Confusion, convulsion, état dépressif à l'arrêt du traitement,
- Certaines formes de glaucome (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil) et de cataracte (opacification du cristallin).