

## RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR

## ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

### Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

### Radiologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

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

### Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

Réclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)  
Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)  
Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)

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](http://www.mupras.com)



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

## Déclaration de Maladie

N° P19- 062972

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0009807

Société : R.A.M.

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : ARCHE CHAMA / VUE LAHINI ABDGLILAH

Date de naissance : 29/06/07

Adresse : Mazal, n° 7N = 48 HAY HASSANI

Tél : 06 77 62 86 55

Total des frais engagés : # 497,60 #

Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Pr. Fouad HADDAD  
Hépatogastro-  
Entérologie-Proctologie  
Clinique Dar Salam, 728, Bd. Modibo Keita  
Casablanca - Tél. : 05 22 85 14 14  
INF 09 22 59 53

Date de consultation : 17/01/2022

Nom et prénom du malade : ARCHE CHAMA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Affection digestive

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 :

Signature de l'adhérent(e) : ACCUEIL

Le : / /



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/10/2022		350		

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	11/11/22	14700

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

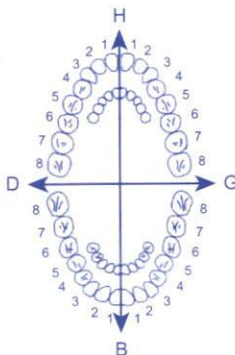
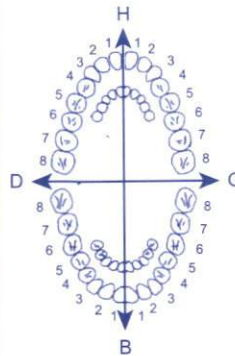
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction]			MONTANTS DES SOINS														
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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 17.01.2022

ARCHE CHATA

- ORAPREV Long Cp

1 Cp  $\frac{1}{2}$  par jour x 10 jours

puis 1 Cp  $\frac{1}{4}$  par jour x 10 jours

puis 1 Cp par jour x 10 jours

Ideos Cp

1 Cp par jour x 1 mois

Poltamine Sirop 2460 x6

14760 100's x 31 x 1 mois

- Eutol Long chéle

URGENCES 24 / 24



# 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 prescrit dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémiques),
- 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/isomaltase (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 (hypokaliémie) ; 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 hypokaliémiques), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hypokaliémie.

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 médicament.

• **Portifs**

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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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, survenez 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**

Si vous ressentez

pharmacie. Ceci

dans cette notice.

Centre National de

laboratoires APRI

En signalant les

la sécurité du mé

## 5 - COMMENT C

- **Tenir hors de la portée et de la vue des enfants**

- **Ne pas utiliser POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop après la date d'expiration figurant sur la boîte, le flacon (La date d'expiration fait référence au jour du mois mentionné).**

- **Durée de conservation et conditions de conservation**

3 ans.

- Aucune condition particulière de conservation.

- **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes de détérioration**

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

## 6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- **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**

Glycérine, 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.

 Laprophan  
لـاـرـوـفـان

# 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 hypokaliémiques),
- 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/isomaltase (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 (hypokaliémie) ; 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 hypokaliémiques), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hypokaliémie.

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 médicament.

• **Portifs**

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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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, survenez 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**

Si vous ressentez

pharmacien. Ceci

dans cette notice.

Centre National de

laboratoires APRI

En signalant les

la sécurité du mé

## 5 - COMMENT C

- **Tenir hors de la portée et de la vue**

- **Ne pas utiliser POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop après la date d'expiration figurant sur la boîte, le flacon (La date d'expiration fait référence au jour du mois mentionné).**

- **Durée de conservation et conditions de conservation**

3 ans.

- Aucune condition particulière de conservation.

- **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes de détérioration**

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

## 6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- **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**

Glycérine, 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.

 Laprophan  
لـاـرـوـفـان

# 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 hypokaliémiques),
- 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'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/isomaltase (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 (hypokaliémie) ; 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 hypokaliémiques), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hypokaliémie.

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 médicament.

• **Portifs**

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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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, survenez 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**

Si vous ressentez

pharmacie. Ceci

dans cette notice.

Centre National de

laboratoires API.

En signalant les

la sécurité du mé

### 5 - COMMENT C

- **Tenir hors de la portée et de la vue**

- **Ne pas utiliser POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop après la date d'expiration figurant sur la boîte, le flacon (La date d'expiration fait référence au jour du mois mentionné).**

- **Durée de conservation et conditions de conservation**

3 ans.

- **Aucune condition particulière de conservation.**

- **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes de détérioration**

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

### 6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- **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**

Glycérine, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé.

Arome 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.

 Laprophan  
لـاـرـوـفـان



# 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'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/isomaltase (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 (hypokaliémie) ; 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'hypokaliémie.

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS ÂGÉS

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 médicament.

• **Portifs**

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 À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

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

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MÉDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE À UNE SURVEILLANCE MÉDICALE RÉGULIÈRE.

- **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, survenez 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**

Si vous ressentez

pharmacie. Ceci

dans cette notice.

Centre National de

laboratoires APRI

En signalant les

la sécurité du mé

## 5 - COMMENT C

- **Tenir hors de la portée et de la vue**

- **Ne pas utiliser POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop après la date d'expiration figurant sur la boîte, le flacon (La date d'expiration fait référence au jour du mois mentionné).**

- **Durée de conservation et conditions de conservation**

3 ans.

- Aucune condition particulière de conservation.

- **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes de détérioration**

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

## 6 - INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- **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**

Glycérine, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé.

Arome 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.

 Laprophan  
لـاـرـوـفـان

# 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 hypokaliémiques),
- 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/isomaltase (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 (hypokaliémie) ; 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 hypokaliémiques), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hypokaliémie.

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS ÂGÉS

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 médicament.

• **Portifs**

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 À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

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

POUR UNE BONNE UTILISATION DE CE MÉDICAMENT IL EST INDISPENSABLE DE VOUS SOUMETTRE À UNE SURVEILLANCE MÉDICALE RÉGULIÈRE.

- **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, survenez 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**

Si vous ressentez

pharmacien. Ceci

dans cette notice.

Centre National de

laboratoires API

En signalant les

la sécurité du mé

## 5 - COMMENT

- **Tenir hors de la portée et de la vue**

- **Ne pas utiliser POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop après la date d'expiration**

figurant sur la boîte, le flacon (La date d'expiration fait référence au jour du mois mentionné).

- **Durée de conservation et conditions de conservation**

3 ans.

- Aucune condition particulière de conservation.

- **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes de détérioration**

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

## 6 - INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

- **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**

Glycérine, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé.

Arome 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.

 Laprophan  
لـاـرـوـفـان



# 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 prescrit dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains traitements :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémiques),
- 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'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/isomaltase (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 (hypokaliémie) ; 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 hypokaliémiques), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hypokaliémie.

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 médicament.

Portifs

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 INDESIRABLES EVENTUELS ?

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, survenez 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**

Si vous ressentez

pharmacien. Ceci

dans cette notice.

Centre National de

laboratoires API

En signalant les

la sécurité du mé

## 5 - COMMENT C

- **Tenir hors de la portée et de la vue**

- **Ne pas utiliser POTASSIUM LAPROPHAN®, sirop après la date d'expiration**

figurant sur la boîte, le flacon (La date d'expiration fait référence au jour du mois mentionné).

- **Durée de conservation et conditions de conservation**

3 ans.

- Aucune condition particulière de conservation.

- **Si nécessaire, mises en garde contre certains signes de détérioration**

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

## 6 - INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

- **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**

Glycérine, Parahydroxybenzoate de méthyle sodé, Parahydroxybenzoate de propyle sodé.

Arome 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.

Laprophan  
لـاـرـوـفـان

# CLINIQUE DAR SALAM CASABLANCA

728, Bd. Modibo keita  
TEL 212 5 22 851 414 - 212 5 22 830 880  
CASABLANCA

## F A C T U R E

Numéro Facture	Date Facture	Nom du patient	Prise en charge	Période hospitalisation	
202200681	17/01/2022	Mme ARCHE Chama	Payant	17/01/2022	17/01/2022

Désignation des prestations	Observation	Lettres Clé	Nbre	Prix Unitaire	Montant DH
FRAIS CLINIQUE			1	50,00	50,00
TOTAL CLINIQUE					50,00

### AUTRES PRESTATIONS

DR. HADDAD FOUAD(Gastrologue)			1	300,00	300,00
TOTAL AUTRES PRESTATIONS					300,00

Arrêtée la présente facture à la somme TROIS CENT CINQUANTE DIRHAMS	TOTAL GENERAL	350,00
--	---------------	--------

**URGENCE**  
CLINIQUE DAR SALAM

URGENCES 24 / 24 مستعجلات