

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

N° W21-708276

118942

Optique

Autres

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0196R 232

Société : Royal air Maroc

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : FAR ZOUZ

EL Bouazzaden

Date de naissance :

01-01-1932

Adresse :

DB Chadiia Rue SN 11 H H

Tél. : 0610106393

Total des frais engagés : 682,85 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

ELAERA GUE RKIA

Nom et prénom du malade :

Age:

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

gées régur

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.

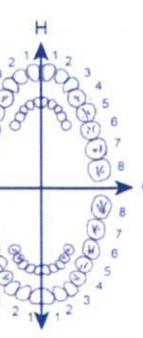
Fait à : casa

Le : 01/06/2017

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
23/05/2022	C3	①	2 / 300 MT 300	INP : 091035154

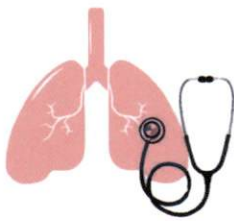
AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	
.....						.....
.....						.....
.....						.....
.....						.....
.....						.....

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES																		
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.																		
<b>Important :</b> Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.																		
<b>SOINS DENTAIRES</b> 		<b>Dents Traitées</b> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<b>Nature des Soins</b> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<b>Coefficient</b> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<b>INP :</b> <input type="checkbox"/>													
						<b>COEFFICIENT DES TRAVAUX</b> <input type="text"/>												
						<b>MONTANTS DES SOINS</b> <input type="text"/>												
						<b>DEBUT D'EXECUTION</b> <input type="text"/>												
						<b>FIN D'EXECUTION</b> <input type="text"/>												
<b>O.D.F PROTHESES DENTAIRES</b> 		<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="padding: 2px;">H</td> <td style="padding: 2px;">G</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">25533412</td> <td style="padding: 2px;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">00000000</td> <td style="padding: 2px;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">D</td> <td style="padding: 2px;">B</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">00000000</td> <td style="padding: 2px;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">35533411</td> <td style="padding: 2px;">11433553</td> </tr> </table> <p><b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H	G	25533412	21433552	00000000	00000000	D	B	00000000	00000000	35533411	11433553		<b>COEFFICIENT DES TRAVAUX</b> <input type="text"/>
H	G																	
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	B																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
						<b>MONTANTS DES SOINS</b> <input type="text"/>												
						<b>DATE DU DEVIS</b> <input type="text"/>												
						<b>DATE DE L'EXECUTION</b> <input type="text"/>												

# Professeur Abdelaziz BAKHATAR

Ancien Professeur de l'Enseignement Supérieur  
à la Faculté de Médecine et de Pharmacie de  
Casablanca

Diplômé A.F.S.A. (Attestation de Formation  
Spécialisée Approfondie, Hôpital Beaujon, Paris)  
Pléthysmographie avec D.L.C.O. / Gaz du sang



الدكتور عبد العزيز باخطار  
أستاذ التعليم العالي سابقاً  
 بكلية الطب والصيدلة بالدار البيضاء  
شهادة A.F.S.A. (شهادة التدريب المتخصص  
المعمق بمستشفى بوجون، باريس)  
قياس الوظيفة التنفسية / قياس الأكسجين في الدم

Casablanca, le ..... الدار البيضاء، في .....

23.05.2022



Mme ELAZRAGUE RKIA

1 - CORTANCYL 20 mg cp séc : Plq/20

Prendre 1/2 comprimé le matin, pendant 1 mois.

2 - POTASSIUM SIROP

Prendre 1 cuillère le matin, à midi et le soir, pendant 1 mois.

3 - OEDES 20 MG

1 par jour, avant le repas, pendant 2 mois. boite de 56 gellules

4 - REVITAL GEL

1 par jour, pendant 30 jours.



Pr. Abdelaziz BAKHATAR  
Pneumo-Pédiatrique Allergologie  
16, Bd. Abdelloumen (Angle Bd. Anoual)  
Anoual Capital Center 1er Etage N°5  
Casablanca - (+212) 522 99 66 24



# POTASSIUM LAPROPHAN®

(Gluconate de potassium)

## DENOMINATION DU MEDICAMENT

POTASSIUM LAPROPHAN®, Sirop flacon de 125 ml

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 d'antidiurétiques :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémiants),
- 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 precautions particulières d'emploi)

Admettez à votre 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 sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

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

• Ce médicament contient moins de 1 mmol/(23 mg) de sodium par <code></code>, 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 (kalémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

• En effet les diurétiques ont deux actions, certains entraînent une perte de potassium (diurétiques hypokaliémiants), d'autre part une surcharge de potassium avec risque d'hyperkaliémie.

#### UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGÉS : NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS.

#### - Enfants « et adolescents »

Sans objet.

#### - Prises d'autres médicaments (Interactions à informer)

Informez votre médecin ou pharmacien si vous :

• Aliment et boissons (Interactions avec les aliments)

• Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Ce médicament dans les conditions normales grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous grossissez, demandez conseil à votre médecin/médicament.

#### - Sportifs

Sans objet.

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

Sans objet.

#### - Exipients à effet notable

• 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**

Veuillez 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.

• **POUR UNE INTOLÉRANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

• **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)**

• **Si vous prenez plus 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 EVENTUELS ?

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

• **Aucours de ce traitement, survienne 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 faire une déclaration en ligne directement au Centre National de Pharmacovigilance (tél : 0801000180 - Email : capm@capm.cpm.ma) 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 POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

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

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

• **Durée de conserva-**

• 3 ans.

• **Aucune condition p-**

• **Si nécessaire, mise**

• **ne jetter aucun médi-**

• **à votre pharmacien**

• **contribueront à prot**

### 6 - INFORMATIONS

#### - Que contient POTASSIUM LAPROPHAN® ?

Composition quali-

Glucoside de potas-

Composition quali-

Glycérine, Parahyd-

Arôme artificiel fra-

#### - Nom et adresse i-

LABORATOIRES LA-

21, Rue des Ouday-

CASABLANCA.

#### - La dernière dat-

Mars 2019.

#### - Conditions de p-

Liste 1.

#### - Informations ré-

Sans objet.

PPV 24DH60

EXP 11/2023

LOT 00055 1

POTASSIUM  
LAPROPHAN®

125 ml

POTASSIUM  
LAPROPHAN®  
Sirop 125 ml

Barcode  
6 118000 031925

# POTASSIUM LAPROPHAN®

(Gluconate de potassium)

## DENOMINATION DU MEDICAMENT

POTASSIUM LAPROPHAN®, Sirop flacon de 125 ml

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 d'antidiurétiques :

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

### 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE 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 precautions particulières d'emploi)

Admettez à votre pharmacien ou votre 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 sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

• Ce médicament contient 0,3 g de saccharose par ml dont il faut tenir compte dans la ration calorique, dans le cas d'un régime pauvre en sucre ou 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 (kalémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

• En effet les diurétiques, qui ont deux actions, certains entraînent une augmentation du potassium dans le sang (diurétiques hypokaliémiants), d'autre part une diminution du potassium dans le sang (diurétiques kaliétiques).

UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGÉS. NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS.

#### - Enfants « et adolescents »

Sans objet.

#### - Prises d'autres médicaments (Interactions à informer)

Informez votre médecin ou pharmacien si vous : • Aliment et boissons (Interactions avec les aliments)

• Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement Ce médicament dans les conditions normales grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous grossissez, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.

- Sportifs

Sans objet.

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

Sans objet.

#### - Exipients à effet notable

• 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.

• **POUR UNE INTOLÉRANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

• **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)**

• **Si vous prenez plus 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 EVENTUELS ?

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

• **Aucours de ce traitement, survienne 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. Pour toute information supplémentaire, contactez le Centre National de Pharmacovigilance (tél : 0801000180 - Email : capm@capm.ma) 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 POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

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

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

• **Durée de conserva-**

• 3 ans.

• **Aucune condition p-  
riodique n'existe.**

• **Si nécessaire, mise  
au réfrigérateur.**

• **Il n'y a aucun médi-  
cament qui contribue à pro-  
longer sa durée de conserva-**

### 6 - INFORMATIONS

#### - Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®

Composition quali-

Glucoside de potas-

Composition quali-

Glycérine, Parahyd-

roxybenzoate de méthyle, Arôme artificiel fra-

- Nom et adresse de

LABORATOIRES LA-

21, Rue des Ouday-

CASABLANCA.

- La dernière date

Mars 2019.

- Conditions de p-

Liste 1.

- Informations ré-

Sans objet.

PPV 24DH60  
EXP 11/2023  
LOT 00055 1

POTASSIUM  
LAPROPHAN®  
Sirop 125 ml

Barcode  
6 118000 031925

F56533P230419

IM

POTASSIUM  
LAPROPHAN®

125 ml

# POTASSIUM LAPROPHAN®

(Gluconate de potassium)

## DENOMINATION DU MEDICAMENT

POTASSIUM LAPROPHAN®, Sirop flacon de 125 ml

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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 d'antidiabétiques :

- prise de certains diurétiques (diurétiques hypokaliémiants),
- 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 precautions particulières d'emploi)

Adhérez à la notice, parlez-en à votre 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 sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

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

• Ce médicament contient moins de 1 mmol/(23 mg) de sodium par <code></code>, 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 (kalémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

• En effet les diurétiques (deux actifs), certains entraînent une surcharge de potassium (diurétiques hypokaliémiants), d'après le risque d'hyperkaliémie.

#### UTILISER AVEC PRUDENCE CHEZ LES SUJETS AGÉS / NE JAMAIS LAISSER A PORTÉE DES ENFANTS.

- Enfants « et adolescents »

Sans objet.

#### - Prises d'autres médicaments (Interactions à informer)

Informez votre médecin ou pharmacien si vous :

- Aliment et boissons (Interactions avec les aliments)

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Ce médicament dans les conditions normales grossesse et l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous grossissez, demandez conseil à votre médecin/médicament.

- Sportifs

Sans objet.

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

Sans objet.

- Exipients à effet notable

- 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 POSER : 15 ml (1 flacon) par jour (CONSEIL DE VOTRE MÉDECIN).

LES doses 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)

- Si vous 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, survienne 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 faire une déclaration en ligne directement au Centre National de Pharmacovigilance (tél : 0801000180 - Email : capm@capm.cpm.ma) 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 POTASSIUM LAPROPHAN®, SIROP ?

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

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

- Durée de conserva

- 3 ans.

- Aucune condition p

- Si nécessaire, mis

ne pas utiliser aucun médi

à votre pharmacien

contribueront à prot

### 6 - INFORMATIONS

#### - Que contient POTASSIUM LAPROPHAN®

Composition quali

Gluconate de potas

Composition qual

Glycérine, Parahyd

Arôme artificiel fra

- Nom et adresse i

LABORATOIRES LA

21, Rue des Ouday

CASABLANCA.

- La dernière dat

Mars 2019.

- Conditions de p

Liste 1.

- Informations ré

Sans objet.

PPV 24DH60  
EXP 11/2023  
LOT 00055 1

POTASSIUM  
LAPROPHAN®

125 ml

POTASSIUM  
LAPROPHAN®  
Sirop 125 ml

Barcode  
6 118000 031925

F56533P230419

IM



# Cortancyl® 20 mg

Prednisone

Comprimé sécable

sanofi aventis

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

Prednisone ..... 20 mg

Excipients : amidon de maïs, lactose, talc, stéarate de magnésium pour un comprimé sécable.

### Forme pharmaceutique

Comprimé sécable (boîte de 20).

### Classe pharmaco-thérapeutique

GLUCOCORTICOIDE - USAGE SYSTEMIQUE  
(H : Hormones non sexuelles)

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un corticoïde.

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

## ATTENTION !

### Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE 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,
- antécédent d'allergie à l'un des constit

45,80



SABI  
EN.

atic  
ccia  
ntic  
sion

Cortancyl® 20mg TRE

20 Comprimés



6 118000 060680

ges-  
i de  
ient