

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

LISEZ CE DOCUMENT POUR ASSURER UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

LOVENOX

Solution d'énoxaparine sodique pour injection, norme-fabricant

Seringue à dose unique préremplie

Lisez ce qui suit attentivement avant de prendre **LOVENOX** et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Discutez de votre état de santé et de votre traitement avec votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de **LOVENOX**.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé?

L'emploi de LOVENOX est indiqué dans les cas suivants :

- prévention de la thrombose veineuse profonde (caillot sanguin), qui peut se produire à la suite d'une chirurgie orthopédique, telle qu'une chirurgie de la hanche ou du genou, ou d'une chirurgie intra-abdominale (c'est-à-dire dans la cavité du corps qui se situe sous le diaphragme et qui renferme l'estomac, les intestins, le foie et d'autres organes);
- prévention de la thrombose veineuse profonde chez les patients hospitalisés recevant des soins médicaux qui sont exposés à un risque de complications thromboemboliques (obstruction d'un vaisseau causée par un caillot de sang) en raison d'une mobilité gravement réduite au cours d'une maladie aiguë (insuffisance cardiaque [capacité réduite du cœur à pomper le sang], insuffisance respiratoire ou infections graves des voies respiratoires);
- prévention traitement de la thrombose veineuse profonde, en présence ou en l'absence d'une embolie pulmonaire (obstruction d'un vaisseau sanguin des poumons);
- traitement de l'angine instable et de l'infarctus du myocarde sans onde Q (mort d'une partie du muscle cardiaque qui ne s'étend pas sur toute l'épaisseur de la paroi du cœur), associé à la prise d'acide acétylsalicylique (aspirine);
- traitement de l'infarctus aigu du myocarde avec sus-décalage du segment ST (STEMI), une forme particulière de crise cardiaque. Ce traitement est destiné aux patients devant recevoir des soins médicaux et ceux appelés à subir une intervention coronarienne percutanée (ICP), une opération visant à débloquer une artère coronaire (vaisseau sanguin alimentant le muscle cardiaque en sang et en oxygène) et à rétablir la circulation sanguine;
- prévention de la coagulation dans la circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

Comment LOVENOX agit-il?

LOVENOX est un médicament antithrombotique, c.-à-d. qu'il aide à prévenir la formation de caillots sanguins chez les patients qui ont subi une chirurgie ou qui souffrent d'une maladie qui restreint leur mobilité. Ce médicament peut également traiter les caillots sanguins existants dans les veines profondes, de même que les maladies coronariennes instables (angine instable ou infarctus du myocarde sans onde Q).

Quels sont les ingrédients dans LOVENOX (seringue à dose unique préremplie)?

Ingrédients médicinaux : énoxaparine sodique.

Ingrédients non médicinaux : eau pour préparation injectable.

LOVENOX est disponible sous les formes posologiques suivantes :

LOVENOX à 100 mg/mL est offert en seringue préremplie avec un dispositif qui protège l'aiguille après l'injection :

- seringue préremplie avec protecteur d'aiguille et à usage unique, contenant 30 mg/0,3 mL;
- seringue préremplie avec protecteur d'aiguille et à usage unique, contenant 40 mg/0,4 mL;
- seringue préremplie avec protecteur d'aiguille et à usage unique, contenant 60 mg/0,6 mL;
- seringue préremplie avec protecteur d'aiguille et à usage unique, contenant 80 mg/0,8 mL;
- seringue préremplie avec protecteur d'aiguille et à usage unique, contenant 100 mg/mL.

Ne prenez pas LOVENOX si vous avez :

- allergie connue à LOVENOX ou à l'un des ingrédients qui entre dans sa composition;
- allergie connue à l'héparine ou à d'autres héparines de bas poids moléculaire;
- thrombocytopénie (diminution importante du nombre de plaquettes dans le sang); antécédents (au cours des 100 derniers jours) de thrombocytopénie induite par l'héparine (TIH) (un trouble de la coagulation du sang causé par l'héparine).
- endocardite bactérienne (infection bactérienne de l'intérieur du cœur);
- hémorragie active;
- trouble grave de la coagulation sanguine;
- ulcère gastrique ou duodéal (anomalie de la paroi interne de l'estomac ou de l'intestin grêle);
- accident vasculaire cérébral (sauf en présence d'embolie disséminée);
- hypertension artérielle (haute pression) grave et non maîtrisée;
- troubles des yeux provoqués par le diabète (rétinopathie diabétique) ou une hémorragie (saignement);
- tendance à saigner quelle que soit la raison;
- lésion ou opération touchant le cerveau, la moelle épinière, les yeux ou les oreilles;
- maladie des reins;
- maladie du foie;
- l'anesthésie épidurale ou rachidienne est contre-indiquée dans les cas où l'on doit répéter l'administration de LOVENOX (1 mg/kg toutes les 12 heures ou 1,5 mg/kg, 1 fois par jour), en raison du risque important d'hémorragie;
- autres troubles ou maladies entraînant une augmentation du risque de saignement.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre LOVENOX, afin de réduire la possibilité d'effets indésirables et pour assurer la bonne utilisation du médicament.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment :

- valvulopathie ayant nécessité la mise en place d'une prothèse valvulaire cardiaque (valve artificielle);
- accident vasculaire cérébral;
- allergie connue à LOVENOX ou à l'un des ingrédients qui entre dans sa composition, à l'héparine ou à d'autres héparines de bas poids moléculaire;
- thrombocytopénie (diminution importante du nombre de plaquettes dans le sang); antécédents de thrombocytopénie induite par l'héparine (TIH) (un trouble de la coagulation du sang causé par l'héparine).
- endocardite bactérienne (infection bactérienne de l'intérieur du cœur);
- trouble grave de la coagulation sanguine;
- ulcère gastrique ou duodéal (anomalie de la paroi interne de l'estomac ou de l'intestin grêle);
- hypertension artérielle (haute pression);
- tendance à saigner quelle que soit la raison;
- lésion ou opération (chirurgie rachidienne avec anesthésie rachidienne ou épidurale) touchant le système nerveux central, les yeux ou les oreilles;
- anomalie (ou déformation) de la colonne vertébrale;
- maladie des reins;
- maladie du foie;
- troubles des yeux provoqués par le diabète ou une hémorragie (saignement).

Il est important que vous fournissiez à votre médecin des renseignements exacts sur toutes les maladies graves que vous pourriez avoir eues par le passé ou dont vous êtes actuellement atteint, car celles-ci peuvent avoir une influence sur l'action de LOVENOX.

Vous devez également informer tout de suite votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, de façon qu'il puisse évaluer les risques possibles pour vous et votre nourrisson.

Autres mises en garde à connaître :

Certains médicaments peuvent intensifier l'effet anticoagulant (augmenter la fluidité du sang) de LOVENOX. Par conséquent, il est très important que vous informiez votre médecin de tous les médicaments que vous prenez actuellement.

Il faut que vous suiviez à la lettre les instructions de votre médecin ou du personnel infirmier. Faites-vous seulement le nombre d'injections prescrites par jour et continuez pendant exactement le nombre de jours précisés.

Pendant le traitement par LOVENOX, vous ne devez pas prendre d'autres médicaments que ceux que votre médecin vous a prescrits.

Si vous devez consulter un autre médecin ou un dentiste pendant que vous utilisez LOVENOX, vous devez absolument les informer que vous prenez ce médicament.

Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits les médicaments alternatifs.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec LOVENOX :

- Les médicaments qui modifient la coagulation du sang. Ces agents comprennent des médicaments comme :
 - l'acide acétylsalicylique (AAS), les salicylés et les anti-inflammatoires non stéroïdiens (comme le diclofénac, l'ibuprofène et le kétorolac);
 - la prednisolone;
 - le dextran, les antagonistes de la vitamine K, le clopidogrel, la ticlopidine et la dipyridamole.

Comment prendre LOVENOX :

Dose habituelle :

LOVENOX est un médicament d'ordonnance et doit être utilisé de la façon prescrite. Il est habituellement administré sous forme d'injection sous-cutanée, ce qui signifie que l'injection est faite juste en dessous de la surface de la peau. LOVENOX peut être administré en injection intraveineuse (i.v.) dans le traitement de certaines affections. LOVENOX ne doit PAS être administré par voie intramusculaire.

Chirurgie de remplacement de la hanche ou du genou : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera une première injection dans les 24 heures suivant votre opération, de façon à prévenir la formation de caillots sanguins. Ensuite, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 2 injections sous-cutanées par jour (1 injection toutes les 12 heures) pendant votre hospitalisation.

Dans le cas d'une chirurgie de remplacement de la hanche, une fois que vous aurez terminé votre traitement comportant 2 injections sous-cutanées par jour, il est possible que votre médecin vous demande de poursuivre le traitement à raison de 1 injection sous-cutanée par jour, donnée chez vous ou à l'hôpital, pendant 3 autres semaines.

Chirurgie abdominale et colorectale : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera une première injection 2 heures avant l'opération. Ensuite, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection sous-cutanée par jour pendant votre hospitalisation. Il est possible que votre médecin vous demande de poursuivre le traitement à raison de 1 injection sous-cutanée par jour, pendant une période pouvant aller jusqu'à 4 semaines.

Patients hospitalisés recevant des soins médicaux : Pendant votre hospitalisation, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection sous-cutanée par jour. La durée habituelle du traitement est de 6 à 11 jours.

Traitement de la thrombose veineuse profonde, en présence ou en l'absence d'embolie pulmonaire : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection sous-cutanée 1 ou 2 fois par jour pendant environ 10 jours.

Traitement de l'angine instable ou de l'infarctus du myocarde sans onde Q : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 2 injections sous-cutanées par jour (1 injection toutes les 12 heures) et vous fera prendre de l'aspirine (de 100 à 325 mg, 1 fois par jour) pendant au moins 2 jours.

Traitement de l'infarctus aigu du myocarde avec sus-décalage du segment ST (STEMI) : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection intraveineuse (i.v.), suivie de 2 injections sous-cutanées (1 injection toutes les 12 heures). Vous prendrez également de l'AAS (aspirine) par voie orale à raison de 75 à 325 mg 1 fois par jour durant au moins 8 jours, à moins que ce traitement vous soit contre-indiqué.

Il est possible que, après votre sortie de l'hôpital, vous ayez besoin de continuer les injections de LOVENOX pendant quelques jours.

Prévention de la formation de thrombus dans la circulation extracorporelle durant l'hémodialyse : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera une injection de LOVENOX dans la ligne artérielle du circuit de dialyse au début de chaque séance de traitement. L'effet de cette dose est généralement suffisant pour une séance de 4 heures.

Instructions relatives à l'auto-injection de LOVENOX :

Votre médecin peut décider que vous devez continuer de recevoir des injections de LOVENOX pendant quelques jours après votre sortie de l'hôpital. **Dans ce cas, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous montrera comment vous administrer les injections de LOVENOX avant votre départ de l'hôpital. Vous devez suivre leurs instructions à la lettre. Si vous avez des questions, assurez-vous que votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fournissent les explications dont vous avez besoin.**

Il est essentiel d'adopter une bonne technique d'injection sous-cutanée (sous la peau) de LOVENOX pour éviter la douleur et les ecchymoses (bleus) au point d'injection.

De retour chez vous, vous n'avez rien à préparer. La seringue est préremplie avec la quantité exacte de médicament nécessaire. N'appuyez pas sur le piston avant l'injection.

La solution LOVENOX doit être inspectée visuellement avant d’être administrée. Elle doit être claire, non décolorée et exempte de particules, de dépôts et de signes de fuite. Ne pas utiliser la solution si elle est trouble ou décolorée, ou si elle présente des particules ou des signes de fuite.

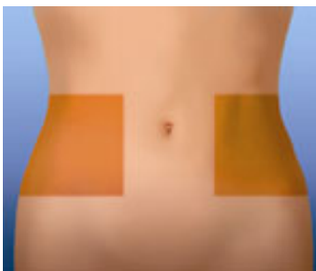
Seringue préremplie avant l’activation du dispositif de sécurité



Seringue préremplie après l’activation du dispositif de sécurité



On recommande de faire les injections dans le tissu gras de la partie basse de l’abdomen. L’injection doit être faite au moins 5 cm sous le nombril et de chaque côté de celui-ci.



Prenez soin de vous laver les mains avant de faire l’injection et de nettoyer (sans frotter) la peau où vous prévoyez faire l’injection avec un tampon imbibé d’alcool. Assurez-vous de changer d’endroit sur le bas de l’abdomen à chaque injection.



Tirez sur le capuchon de l’aiguille pour l’enlever, en tenant la seringue et l’aiguille droites. Si un ajustement de la dose est nécessaire, on doit le faire avant d’injecter LOVENOX.



REMARQUE : Afin d'éviter la perte de médicament contenu dans une seringue de 30 ou de 40 mg, il ne faut pas essayer d'expulser l'air de celle-ci avant de procéder à l'injection.

Assoyez-vous ou allongez-vous confortablement et pincez un pli de peau entre le pouce et l'index.



Introduisez l'aiguille perpendiculairement sur toute sa longueur dans le pli de peau. Maintenez ce bourrelet pendant toute la durée de l'injection. Vous ne devez pas déplacer la seringue une fois l'aiguille enfoncée. Appuyez sur le piston pour injecter LOVENOX. Assurez-vous que la seringue est vide et que le piston est bien enfoncé avant de retirer la seringue.



Retirez l'aiguille comme vous l'aviez enfoncée, c'est-à-dire perpendiculairement, en la tenant droite lorsque vous tirez. Une gaine protectrice recouvrira automatiquement l'aiguille.

REMARQUE : Le dispositif de sécurité permettant la mise en place de la gaine protectrice ne peut être activé que lorsque la seringue a été vidée de son contenu, c'est-à-dire lorsque le piston a été bien enfoncé.

Vous pouvez maintenant relâcher le bourrelet puis appliquer un tampon imbibé d'alcool en maintenant une légère pression sur la peau au point d'injection pendant quelques secondes. Cette façon de faire diminue le risque de suintement de LOVENOX ou de saignement. Ne frottez pas le point d'injection.

Vous devez ensuite vous débarrasser de la seringue et de l'aiguille recouverte de sa gaine protectrice de façon sécuritaire, afin qu'elles restent hors de la portée des enfants.



Surdosage :

Un surdosage accidentel peut entraîner des hémorragies qui ne peuvent être traitées à domicile. Donc, si vous pensez que vous avez utilisé trop de LOVENOX, appelez tout de suite votre médecin, même si vous n'observez pas encore de symptômes inhabituels. Il pourra alors prendre les dispositions nécessaires pour vous hospitaliser pour observation ou traitement.

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de LOVENOX, contactez immédiatement un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée :

Si vous avez oublié de vous administrer une dose de ce médicament, faites-le dès que vous vous en apercevez si vous n'avez que quelques heures de retard. Cependant, s'il est presque temps de vous administrer la dose suivante, ne vous administrez pas la dose oubliée et continuez de suivre votre horaire habituel. Ne vous administrez pas 2 doses à la fois. Si vous n'êtes pas certain de la façon de procéder, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à LOVENOX?

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez LOVENOX. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé.

L'administration de LOVENOX peut causer des saignements dont les conséquences peuvent être très graves et même causer la mort. On a déjà signalé des accidents vasculaires cérébraux (saignements qui se produisent dans le cerveau) et des hémorragies abdominales (saignements qui se produisent dans la cavité du corps qui se situe sous le diaphragme et qui renferme l'estomac, les intestins, le foie et d'autres organes). LOVENOX est un médicament généralement bien toléré si on l'utilise conformément aux directives.

Si vous ressentez l'un des symptômes suivants pendant votre séjour à l'hôpital ou lorsque vous utilisez LOVENOX chez vous, il est important que vous en avertissiez tout de suite votre médecin, car il pourrait être le signe d'une complication:

- saignement ou suintement de la plaie opératoire;
- toute autre hémorragie, par exemple saignement au point d'injection, saignements de nez, sang dans les urines ou dans les selles, crachement ou vomissement de sang;
- saignement des gencives en se brossant les dents;
- formation spontanée d'ecchymoses (un bleu au moindre choc ou sans cause apparente);
- coloration rougeâtre ou violacée, ou douleur autour du point d'injection;
- coloration de la peau causée par une rupture des vaisseaux sanguins;
- douleur ou enflure touchant une partie quelconque de la jambe, du pied ou de la hanche;
- étourdissements ou maux de tête;
- fréquence cardiaque rapide ou inhabituelle;
- douleur thoracique ou essoufflement;
- vomissements;
- confusion;
- douleur abdominale.

Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien si vous ressentez d'autres effets secondaires comme :

- Des changements dans les résultats de tests sanguins servant à vérifier comment votre foie fonctionne durant le traitement par LOVENOX.
- Des signes de problèmes touchant le foie comme une perte d'appétit, l'évacuation d'urines foncées ou de selles pâles et le jaunissement de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse).
- Une réaction allergique, dont les signes peuvent comprendre une éruption cutanée, un œdème de Quincke (gonflement des lèvres, du visage, de la gorge et de la langue, difficultés respiratoires) et des réactions anaphylactiques/anaphylactoïdes pouvant aller jusqu'au choc.
- L'utilisation à long terme de LOVENOX (plus de 3 mois) peut augmenter le risque d'affaiblissement des os (ostéoporose).
- Certains patients peuvent éprouver une perte de cheveux. Les cheveux repoussent habituellement une fois le traitement interrompu.
- Si vous avez eu une ponction lombaire ou une anesthésie rachidienne et avez remarqué des picotements, un engourdissement et une faiblesse musculaire, en particulier dans la partie inférieure de votre corps ou si vous éprouvez des difficultés à contrôler vos intestins ou votre vessie, ou les deux.

Il ne s'agit pas de la liste complète des effets indésirables. En présence de tout effet inattendu à la suite de l'administration de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation d'un produit à Santé Canada en :

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courriel, ou par télécopieur ; ou
- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Entreposage :

Conserver à la température ambiante (entre 15 et 25 °C) en veillant à ne pas les exposer aux sources de chaleur.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir davantage au sujet de LOVENOX :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements sur le médicament pour le patient. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>), le site Web du fabricant www.sanofi.ca, ou peut être obtenu en téléphonant au 1-800-265-7927.

Ce dépliant a été préparé par sanofi-aventis Canada Inc.

Dernière révision : 7 septembre 2021

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

LISEZ CE DOCUMENT POUR ASSURER UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

LOVENOX

Solution d'énoxaparine sodique pour injection, norme-fabricant

Seringue à dose unique préremplie

Lisez ce qui suit attentivement avant de prendre **LOVENOX** et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Discutez de votre état de santé et de votre traitement avec votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de **LOVENOX**.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé?

L'emploi de LOVENOX est indiqué dans les cas suivants :

- prévention de la thrombose veineuse profonde (caillot sanguin), qui peut se produire à la suite d'une chirurgie orthopédique, telle qu'une chirurgie de la hanche ou du genou, ou d'une chirurgie intra-abdominale (c'est-à-dire dans la cavité du corps qui se situe sous le diaphragme et qui renferme l'estomac, les intestins, le foie et d'autres organes);
- prévention de la thrombose veineuse profonde chez les patients hospitalisés recevant des soins médicaux qui sont exposés à un risque de complications thromboemboliques (obstruction d'un vaisseau causée par un caillot de sang) en raison d'une mobilité gravement réduite au cours d'une maladie aiguë (insuffisance cardiaque [capacité réduite du cœur à pomper le sang], insuffisance respiratoire ou infections graves des voies respiratoires);
- prévention traitement de la thrombose veineuse profonde, en présence ou en l'absence d'une embolie pulmonaire (obstruction d'un vaisseau sanguin des poumons);
- traitement de l'angine instable et de l'infarctus du myocarde sans onde Q (mort d'une partie du muscle cardiaque qui ne s'étend pas sur toute l'épaisseur de la paroi du cœur), associé à la prise d'acide acétylsalicylique (aspirine);
- traitement de l'infarctus aigu du myocarde avec sus-décalage du segment ST (STEMI), une forme particulière de crise cardiaque. Ce traitement est destiné aux patients devant recevoir des soins médicaux et ceux appelés à subir une intervention coronarienne percutanée (ICP), une opération visant à débloquer une artère coronaire (vaisseau sanguin alimentant le muscle cardiaque en sang et en oxygène) et à rétablir la circulation sanguine;
- prévention de la coagulation dans la circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

Comment LOVENOX agit-il?

LOVENOX est un médicament antithrombotique, c.-à-d. qu'il aide à prévenir la formation de caillots sanguins chez les patients qui ont subi une chirurgie ou qui souffrent d'une maladie qui restreint leur mobilité. Ce médicament peut également traiter les caillots sanguins existants dans les veines profondes, de même que les maladies coronariennes instables (angine instable ou infarctus du myocarde sans onde Q).

Quels sont les ingrédients dans LOVENOX (seringue à dose unique préremplie)?

Ingrédients médicinaux : énoxaparine sodique.

Ingrédients non médicinaux : eau pour préparation injectable.

LOVENOX est disponible sous les formes posologiques suivantes :

LOVENOX à 100 mg/mL est offert en seringue préremplie avec un dispositif qui protège l'aiguille après l'injection :

- seringue préremplie avec protecteur d'aiguille et à usage unique, contenant 30 mg/0,3 mL;
- seringue préremplie avec protecteur d'aiguille et à usage unique, contenant 40 mg/0,4 mL;
- seringue préremplie avec protecteur d'aiguille et à usage unique, contenant 60 mg/0,6 mL;
- seringue préremplie avec protecteur d'aiguille et à usage unique, contenant 80 mg/0,8 mL;
- seringue préremplie avec protecteur d'aiguille et à usage unique, contenant 100 mg/mL.

Ne prenez pas LOVENOX si vous avez :

- allergie connue à LOVENOX ou à l'un des ingrédients qui entre dans sa composition;
- allergie connue à l'héparine ou à d'autres héparines de bas poids moléculaire;
- thrombocytopénie (diminution importante du nombre de plaquettes dans le sang); antécédents (au cours des 100 derniers jours) de thrombocytopénie induite par l'héparine (TIH) (un trouble de la coagulation du sang causé par l'héparine).
- endocardite bactérienne (infection bactérienne de l'intérieur du cœur);
- hémorragie active;
- trouble grave de la coagulation sanguine;
- ulcère gastrique ou duodéal (anomalie de la paroi interne de l'estomac ou de l'intestin grêle);
- accident vasculaire cérébral (sauf en présence d'embolie disséminée);
- hypertension artérielle (haute pression) grave et non maîtrisée;
- troubles des yeux provoqués par le diabète (rétinopathie diabétique) ou une hémorragie (saignement);
- tendance à saigner quelle que soit la raison;
- lésion ou opération touchant le cerveau, la moelle épinière, les yeux ou les oreilles;
- maladie des reins;
- maladie du foie;
- l'anesthésie épidurale ou rachidienne est contre-indiquée dans les cas où l'on doit répéter l'administration de LOVENOX (1 mg/kg toutes les 12 heures ou 1,5 mg/kg, 1 fois par jour), en raison du risque important d'hémorragie;
- autres troubles ou maladies entraînant une augmentation du risque de saignement.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre LOVENOX, afin de réduire la possibilité d'effets indésirables et pour assurer la bonne utilisation du médicament.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment :

- valvulopathie ayant nécessité la mise en place d'une prothèse valvulaire cardiaque (valve artificielle);
- accident vasculaire cérébral;
- allergie connue à LOVENOX ou à l'un des ingrédients qui entre dans sa composition, à l'héparine ou à d'autres héparines de bas poids moléculaire;
- thrombocytopénie (diminution importante du nombre de plaquettes dans le sang); antécédents de thrombocytopénie induite par l'héparine (TIH) (un trouble de la coagulation du sang causé par l'héparine).
- endocardite bactérienne (infection bactérienne de l'intérieur du cœur);
- trouble grave de la coagulation sanguine;
- ulcère gastrique ou duodéal (anomalie de la paroi interne de l'estomac ou de l'intestin grêle);
- hypertension artérielle (haute pression);
- tendance à saigner quelle que soit la raison;
- lésion ou opération (chirurgie rachidienne avec anesthésie rachidienne ou épidurale) touchant le système nerveux central, les yeux ou les oreilles;
- anomalie (ou déformation) de la colonne vertébrale;
- maladie des reins;
- maladie du foie;
- troubles des yeux provoqués par le diabète ou une hémorragie (saignement).

Il est important que vous fournissiez à votre médecin des renseignements exacts sur toutes les maladies graves que vous pourriez avoir eues par le passé ou dont vous êtes actuellement atteint, car celles-ci peuvent avoir une influence sur l'action de LOVENOX.

Vous devez également informer tout de suite votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, de façon qu'il puisse évaluer les risques possibles pour vous et votre nourrisson.

Autres mises en garde à connaître :

Certains médicaments peuvent intensifier l'effet anticoagulant (augmenter la fluidité du sang) de LOVENOX. Par conséquent, il est très important que vous informiez votre médecin de tous les médicaments que vous prenez actuellement.

Il faut que vous suiviez à la lettre les instructions de votre médecin ou du personnel infirmier. Faites-vous seulement le nombre d'injections prescrites par jour et continuez pendant exactement le nombre de jours précisés.

Pendant le traitement par LOVENOX, vous ne devez pas prendre d'autres médicaments que ceux que votre médecin vous a prescrits.

Si vous devez consulter un autre médecin ou un dentiste pendant que vous utilisez LOVENOX, vous devez absolument les informer que vous prenez ce médicament.

Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits les médicaments alternatifs.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec LOVENOX :

- Les médicaments qui modifient la coagulation du sang. Ces agents comprennent des médicaments comme :
 - l'acide acétylsalicylique (AAS), les salicylés et les anti-inflammatoires non stéroïdiens (comme le diclofénac, l'ibuprofène et le kétorolac);
 - la prednisolone;
 - le dextran, les antagonistes de la vitamine K, le clopidogrel, la ticlopidine et la dipyridamole.

Comment prendre LOVENOX :

Dose habituelle :

LOVENOX est un médicament d'ordonnance et doit être utilisé de la façon prescrite. Il est habituellement administré sous forme d'injection sous-cutanée, ce qui signifie que l'injection est faite juste en dessous de la surface de la peau. LOVENOX peut être administré en injection intraveineuse (i.v.) dans le traitement de certaines affections. LOVENOX ne doit PAS être administré par voie intramusculaire.

Chirurgie de remplacement de la hanche ou du genou : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera une première injection dans les 24 heures suivant votre opération, de façon à prévenir la formation de caillots sanguins. Ensuite, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 2 injections sous-cutanées par jour (1 injection toutes les 12 heures) pendant votre hospitalisation.

Dans le cas d'une chirurgie de remplacement de la hanche, une fois que vous aurez terminé votre traitement comportant 2 injections sous-cutanées par jour, il est possible que votre médecin vous demande de poursuivre le traitement à raison de 1 injection sous-cutanée par jour, donnée chez vous ou à l'hôpital, pendant 3 autres semaines.

Chirurgie abdominale et colorectale : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera une première injection 2 heures avant l'opération. Ensuite, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection sous-cutanée par jour pendant votre hospitalisation. Il est possible que votre médecin vous demande de

poursuivre le traitement à raison de 1 injection sous-cutanée par jour, pendant une période pouvant aller jusqu'à 4 semaines.

Patients hospitalisés recevant des soins médicaux : Pendant votre hospitalisation, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection sous-cutanée par jour. La durée habituelle du traitement est de 6 à 11 jours.

Traitement de la thrombose veineuse profonde, en présence ou en l'absence d'embolie pulmonaire : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection sous-cutanée 1 ou 2 fois par jour pendant environ 10 jours.

Traitement de l'angine instable ou de l'infarctus du myocarde sans onde Q : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 2 injections sous-cutanées par jour (1 injection toutes les 12 heures) et vous fera prendre de l'aspirine (de 100 à 325 mg, 1 fois par jour) pendant au moins 2 jours.

Traitement de l'infarctus aigu du myocarde avec sus-décalage du segment ST (STEMI) : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection intraveineuse (i.v.), suivie de 2 injections sous-cutanées (1 injection toutes les 12 heures). Vous prendrez également de l'AAS (aspirine) par voie orale à raison de 75 à 325 mg 1 fois par jour durant au moins 8 jours, à moins que ce traitement vous soit contre-indiqué.

Il est possible que, après votre sortie de l'hôpital, vous ayez besoin de continuer les injections de LOVENOX pendant quelques jours.

Prévention de la formation de thrombus dans la circulation extracorporelle durant l'hémodialyse : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera une injection de LOVENOX dans la ligne artérielle du circuit de dialyse au début de chaque séance de traitement. L'effet de cette dose est généralement suffisant pour une séance de 4 heures.

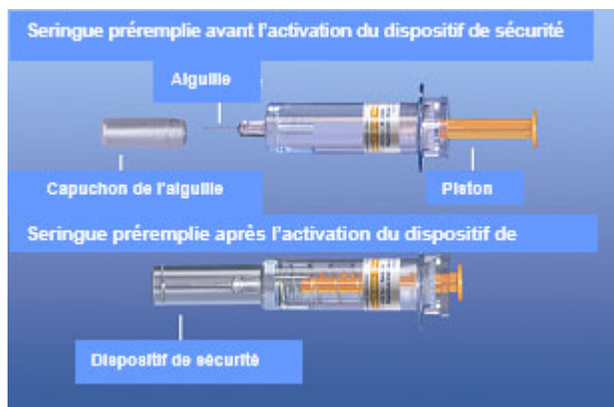
Instructions relatives à l'auto-injection de LOVENOX :

Votre médecin peut décider que vous devez continuer de recevoir des injections de LOVENOX pendant quelques jours après votre sortie de l'hôpital. **Dans ce cas, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous montrera comment vous administrer les injections de LOVENOX avant votre départ de l'hôpital. Vous devez suivre leurs instructions à la lettre. Si vous avez des questions, assurez-vous que votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fournissent les explications dont vous avez besoin.**

Il est essentiel d'adopter une bonne technique d'injection sous-cutanée (sous la peau) de LOVENOX pour éviter la douleur et les ecchymoses (bleus) au point d'injection.

De retour chez vous, vous n'avez rien à préparer. La seringue est préremplie avec la quantité exacte de médicament nécessaire. N'appuyez pas sur le piston avant l'injection.

La solution LOVENOX doit être inspectée visuellement avant d'être administrée. Elle doit être claire, non décolorée et exempte de particules, de dépôts et de signes de fuite. Ne pas utiliser la solution si elle est trouble ou décolorée, ou si elle présente des particules ou des signes de fuite.



On recommande de faire les injections dans le tissu gras de la partie basse de l'abdomen. L'injection doit être faite au moins 5 cm sous le nombril et de chaque côté de celui-ci.



Prenez soin de vous laver les mains avant de faire l'injection et de nettoyer (sans frotter) la peau où vous prévoyez faire l'injection avec un tampon imbibé d'alcool. Assurez-vous de changer d'endroit sur le bas de l'abdomen à chaque injection.



Tirez sur le capuchon de l'aiguille pour l'enlever, en tenant la seringue et l'aiguille droites. Si un ajustement de la dose est nécessaire, on doit le faire avant d'injecter LOVENOX.



REMARQUE : Afin d'éviter la perte de médicament contenu dans une seringue de 30 ou de 40 mg, il ne faut pas essayer d'expulser l'air de celle-ci avant de procéder à l'injection.

Assoyez-vous ou allongez-vous confortablement et pincez un pli de peau entre le pouce et l'index.



Introduisez l'aiguille perpendiculairement sur toute sa longueur dans le pli de peau. Maintenez ce bourrelet pendant toute la durée de l'injection. Vous ne devez pas déplacer la seringue une fois l'aiguille enfoncée.



Appuyez sur le piston pour injecter LOVENOX. Assurez-vous que la seringue est vide et que le piston est bien enfoncé avant de retirer la seringue.



Retirez l'aiguille comme vous l'aviez enfoncée, c'est-à-dire perpendiculairement, puis appliquez un tampon imbibé d'alcool en maintenant une légère pression sur la peau au point d'injection pendant quelques secondes. Cette façon de faire diminue le risque de suintement de LOVENOX ou de saignement. Ne frottez pas le point d'injection.

Une fois la seringue retirée du point d'injection, gardez votre pouce sur le piston.



En pointant l'aiguille en direction contraire de vous et des autres personnes présentes, activez le dispositif de sécurité en appuyant fermement sur le piston. Une gaine protectrice se déploiera automatiquement sur l'aiguille et un déclic se fera entendre pour confirmer la mise en place de la gaine.



REMARQUE :

- Le dispositif de sécurité ne peut être activé qu'une fois la seringue vidée.
- L'activation du dispositif de sécurité ne doit être effectuée qu'une fois l'aiguille retirée de la peau.
- Ne pas remplacer le protecteur d'aiguille après l'injection.
- Le dispositif de sécurité ne doit pas être stérilisé.

Lorsque le dispositif de sécurité se met en place, il peut y avoir un léger éclaboussement de liquide. Pour votre sécurité et celle des autres, veillez à pointer l'aiguille en direction opposée.

Vous devez ensuite vous débarrasser de la seringue et de l'aiguille recouverte de sa gaine protectrice de façon sécuritaire, afin qu'elles restent hors de la portée des enfants.

Surdosage :

Un surdosage accidentel peut entraîner des hémorragies qui ne peuvent être traitées à domicile. Donc, si vous pensez que vous avez utilisé trop de LOVENOX, appelez tout de suite votre médecin, même si vous n'observez pas encore de symptômes inhabituels. Il pourra alors prendre les dispositions nécessaires pour vous hospitaliser pour observation ou traitement.

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de LOVENOX, contactez immédiatement un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée :

Si vous avez oublié de vous administrer une dose de ce médicament, faites-le dès que vous vous en apercevez si vous n'avez que quelques heures de retard. Cependant, s'il est presque temps de vous administrer la dose suivante, ne vous administrez pas la dose oubliée et continuez de suivre votre horaire habituel. Ne vous administrez pas 2 doses à la fois. Si vous n'êtes pas certain de la façon de procéder, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à LOVENOX?

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez LOVENOX. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé.

L'administration de LOVENOX peut causer des saignements dont les conséquences peuvent être très graves et même causer la mort. On a déjà signalé des accidents vasculaires cérébraux (saignements qui se produisent dans le cerveau) et des hémorragies abdominales (saignements qui se produisent dans la cavité du corps qui se situe sous le diaphragme et qui renferme l'estomac, les intestins, le foie et d'autres organes). LOVENOX est un médicament généralement bien toléré si on l'utilise conformément aux directives.

Si vous ressentez l'un des symptômes suivants pendant votre séjour à l'hôpital ou lorsque vous utilisez LOVENOX chez vous, il est important que vous en avertissiez tout de suite votre médecin, car il pourrait être le signe d'une complication :

- saignement ou suintement de la plaie opératoire;
- toute autre hémorragie, par exemple saignement au point d'injection, saignements de nez, sang dans les urines ou dans les selles, crachement ou vomissement de sang;
- saignement des gencives en se brossant les dents;
- formation spontanée d'ecchymoses (un bleu au moindre choc ou sans cause apparente);
- coloration rougeâtre ou violacée, ou douleur autour du point d'injection;
- coloration de la peau causée par une rupture des vaisseaux sanguins;
- douleur ou enflure touchant une partie quelconque de la jambe, du pied ou de la hanche;
- étourdissements ou maux de tête;
- fréquence cardiaque rapide ou inhabituelle;
- douleur thoracique ou essoufflement;
- vomissements;
- confusion;
- douleur abdominale.

Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien si vous ressentez d'autres effets secondaires comme :

- Des changements dans les résultats de tests sanguins servant à vérifier comment votre foie fonctionne durant le traitement par LOVENOX.
- Des signes de problèmes touchant le foie comme une perte d'appétit, l'évacuation d'urines foncées ou de selles pâles et le jaunissement de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse).
- Une réaction allergique, dont les signes peuvent comprendre une éruption cutanée, un œdème de Quincke (gonflement des lèvres, du visage, de la gorge et de la langue, difficultés respiratoires) et des réactions anaphylactiques/anaphylactoïdes pouvant aller jusqu'au choc.
- L'utilisation à long terme de LOVENOX (plus de 3 mois) peut augmenter le risque d'affaiblissement des os (ostéoporose).
- Certains patients peuvent éprouver une perte de cheveux. Les cheveux repoussent habituellement une fois le traitement interrompu.
- Si vous avez eu une ponction lombaire ou une anesthésie rachidienne et avez remarqué des picotements, un engourdissement et une faiblesse musculaire, en particulier dans la partie inférieure de votre corps ou si vous éprouvez des difficultés à contrôler vos intestins ou votre vessie, ou les deux.

Il ne s'agit pas de la liste complète des effets indésirables. En présence de tout effet inattendu à la suite de l'administration de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation d'un produit à Santé Canada en :

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courriel, ou par télécopieur ; ou
- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Entreposage :

Conserver à la température ambiante (entre 15 et 25 °C) en veillant à ne pas les exposer aux sources de chaleur.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir davantage au sujet de LOVENOX :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements sur le médicament pour le patient. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>), le site Web du fabricant www.sanofi.ca, ou peut être obtenu en téléphonant au 1-800-265-7927.

Ce dépliant a été préparé par sanofi-aventis Canada Inc.

Dernière révision : 7 septembre 2021

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

LISEZ CE DOCUMENT POUR ASSURER UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

LOVENOX

Solution d'énoxaparine sodique pour injection, norme-fabricant

Flacons multidoses

Lisez ce qui suit attentivement avant de prendre **LOVENOX** et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Discutez de votre état de santé et de votre traitement avec votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de **LOVENOX**.

Pourquoi LOVENOX est-il utilisé?

L'emploi de LOVENOX est indiqué dans les cas suivants :

- prévention de la thrombose veineuse profonde (caillot sanguin), qui peut se produire à la suite d'une chirurgie orthopédique, telle qu'une chirurgie de la hanche ou du genou, ou d'une chirurgie intra-abdominale (c'est-à-dire dans la cavité du corps qui se situe sous le diaphragme et qui renferme l'estomac, les intestins, le foie et d'autres organes);
- prévention de la thrombose veineuse profonde chez les patients hospitalisés recevant des soins médicaux qui sont exposés à un risque de complications thromboemboliques (obstruction d'un vaisseau causée par un caillot de sang) en raison d'une mobilité gravement réduite au cours d'une maladie aiguë (insuffisance cardiaque [capacité réduite du cœur à pomper le sang], insuffisance respiratoire ou infections graves des voies respiratoires);
- prévention traitement de la thrombose veineuse profonde, en présence ou en l'absence d'une embolie pulmonaire (obstruction d'un vaisseau sanguin des poumons);
- traitement de l'angine instable et de l'infarctus du myocarde sans onde Q (mort d'une partie du muscle cardiaque qui ne s'étend pas sur toute l'épaisseur de la paroi du cœur), associé à la prise d'acide acétylsalicylique (aspirine);
- traitement de l'infarctus aigu du myocarde avec sus-décalage du segment ST (STEMI), une forme particulière de crise cardiaque. Ce traitement est destiné aux patients devant recevoir des soins médicaux et ceux appelés à subir une intervention coronarienne percutanée (ICP), une opération visant à débloquer une artère coronaire (vaisseau sanguin alimentant le muscle cardiaque en sang et en oxygène) et à rétablir la circulation sanguine;
- prévention de la coagulation dans la circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

Comment LOVENOX agit-il?

LOVENOX est un médicament antithrombotique, c.-à-d. qu'il aide à prévenir la formation de caillots sanguins chez les patients qui ont subi une chirurgie ou qui souffrent d'une maladie qui restreint leur mobilité. Ce médicament peut également traiter les caillots sanguins existants dans les veines profondes, de même que les maladies coronariennes instables (angine instable ou infarctus du myocarde sans onde Q).

Quels sont les ingrédients dans LOVENOX (flacons multidoses)?

Ingrédients médicinaux : énoxaparine sodique.

Ingrédients non médicinaux : alcool benzylique (à titre d'agent de conservation), eau pour préparation injectable.

LOVENOX est disponible sous les formes posologiques suivantes :

LOVENOX à 100 mg/mL est offert en flacon multidose contenant 300 mg/3 mL.

Ne prenez pas LOVENOX si vous avez :

- allergie connue à LOVENOX ou à l'un des ingrédients qui entre dans sa composition, y compris l'alcool benzylique (dans le cas des flacons multidoses);
- allergie connue à l'héparine ou à d'autres héparines de bas poids moléculaire;
- thrombocytopénie (diminution importante du nombre de plaquettes dans le sang); antécédents (au cours des 100 derniers jours) de thrombocytopénie induite par l'héparine (TIH) (un trouble de la coagulation du sang causé par l'héparine).
- endocardite bactérienne (infection bactérienne de l'intérieur du cœur);
- hémorragie active;
- trouble grave de la coagulation sanguine;
- ulcère gastrique ou duodéal (anomalie de la paroi interne de l'estomac ou de l'intestin grêle);
- accident vasculaire cérébral (sauf en présence d'embolie disséminée);
- hypertension artérielle (haute pression) grave et non maîtrisée;
- troubles des yeux provoqués par le diabète (rétinopathie diabétique) ou une hémorragie (saignement);
- tendance à saigner quelle que soit la raison;
- lésion ou opération touchant le cerveau, la moelle épinière, les yeux ou les oreilles;
- maladie des reins;
- maladie du foie;
- l'anesthésie épidurale ou rachidienne est contre-indiquée dans les cas où l'on doit répéter l'administration de LOVENOX (1 mg/kg toutes les 12 heures ou 1,5 mg/kg, 1 fois par jour), en raison du risque important d'hémorragie;
- autres troubles ou maladies entraînant une augmentation du risque de saignement.

En raison de la teneur en alcool benzylique, LOVENOX en flacon multidose ne doit pas être donné aux nouveau-nés ou aux prématurés.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre LOVENOX, afin de réduire la possibilité d'effets indésirables et pour assurer la bonne utilisation du médicament.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment :

- valvulopathie ayant nécessité la mise en place d'une prothèse valvulaire cardiaque (valve artificielle);
- accident vasculaire cérébral;
- allergie connue à LOVENOX ou à l'un des ingrédients qui entre dans sa composition, à l'héparine ou à d'autres héparines de bas poids moléculaire;
- thrombocytopénie (diminution importante du nombre de plaquettes dans le sang); antécédents de thrombocytopénie induite par l'héparine (TIH) (un trouble de la coagulation du sang causé par l'héparine).
- endocardite bactérienne (infection bactérienne de l'intérieur du cœur);
- trouble grave de la coagulation sanguine;
- ulcère gastrique ou duodéal (anomalie de la paroi interne de l'estomac ou de l'intestin grêle);
- hypertension artérielle (haute pression);
- tendance à saigner quelle que soit la raison;
- lésion ou opération (chirurgie rachidienne avec anesthésie rachidienne ou épidurale) touchant le système nerveux central, les yeux ou les oreilles;
- anomalie (ou déformation) de la colonne vertébrale;
- maladie des reins;
- maladie du foie;
- troubles des yeux provoqués par le diabète ou une hémorragie (saignement).

Il est important que vous fournissiez à votre médecin des renseignements exacts sur toutes les maladies graves que vous pourriez avoir eues par le passé ou dont vous êtes actuellement atteint, car celles-ci peuvent avoir une influence sur l'action de LOVENOX.

Vous devez également informer tout de suite votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, de façon qu'il puisse évaluer les risques possibles pour vous et votre nourrisson.

Autres mises en garde à connaître :

Certains médicaments peuvent intensifier l'effet anticoagulant (augmenter la fluidité du sang) de LOVENOX. Par conséquent, il est très important que vous informiez votre médecin de tous les médicaments que vous prenez actuellement.

Il faut que vous suiviez à la lettre les instructions de votre médecin ou du personnel infirmier. Faites-vous seulement le nombre d'injections prescrites par jour et continuez pendant exactement le nombre de jours précisés.

Pendant le traitement par LOVENOX, vous ne devez pas prendre d'autres médicaments que ceux que votre médecin vous a prescrits.

Si vous devez consulter un autre médecin ou un dentiste pendant que vous utilisez LOVENOX, vous devez absolument les informer que vous prenez ce médicament.

Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits les médicaments alternatifs.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec LOVENOX :

- Les médicaments qui modifient la coagulation du sang. Ces agents comprennent des médicaments comme :
 - l'acide acétylsalicylique (AAS), les salicylés et les anti-inflammatoires non stéroïdiens (comme le diclofénac, l'ibuprofène et le kétorolac);
 - la prednisolone;
 - le dextran, les antagonistes de la vitamine K, le clopidogrel, la ticlopidine et la dipyridamole.

Comment prendre LOVENOX :

Dose habituelle :

LOVENOX est un médicament d'ordonnance et doit être utilisé de la façon prescrite. Il est habituellement administré sous forme d'injection sous-cutanée, ce qui signifie que l'injection est faite juste en dessous de la surface de la peau. LOVENOX peut être administré en injection intraveineuse (i.v.) dans le traitement de certaines affections. LOVENOX ne doit PAS être administré par voie intramusculaire.

Chirurgie de remplacement de la hanche ou du genou : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera une première injection dans les 24 heures suivant votre opération, de façon à prévenir la formation de caillots sanguins. Ensuite, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 2 injections sous-cutanées par jour (1 injection toutes les 12 heures) pendant votre hospitalisation.

Dans le cas d'une chirurgie de remplacement de la hanche, une fois que vous aurez terminé votre traitement comportant 2 injections sous-cutanées par jour, il est possible que votre médecin vous demande de poursuivre le traitement à raison de 1 injection sous-cutanée par jour, donnée chez vous ou à l'hôpital, pendant 3 autres semaines.

Chirurgie abdominale et colorectale : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera une première injection 2 heures avant l'opération. Ensuite, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection sous-cutanée par jour pendant votre hospitalisation. Il est possible que votre médecin vous demande de poursuivre le traitement à raison de 1 injection sous-cutanée par jour, pendant une période pouvant aller jusqu'à 4 semaines.

Patients hospitalisés recevant des soins médicaux : Pendant votre hospitalisation, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection sous-cutanée par jour. La durée habituelle du traitement est de 6 à 11 jours.

Traitement de la thrombose veineuse profonde, en présence ou en l'absence d'embolie pulmonaire : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection sous-cutanée 1 ou 2 fois par jour pendant environ 10 jours.

Traitement de l'angine instable ou de l'infarctus du myocarde sans onde Q : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 2 injections sous-cutanées par jour (1 injection toutes les 12 heures) et vous fera prendre de l'aspirine (de 100 à 325 mg, 1 fois par jour) pendant au moins 2 jours.

Traitement de l'infarctus aigu du myocarde avec sus-décalage du segment ST (STEMI) : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection intraveineuse (i.v.), suivie de 2 injections sous-cutanées (1 injection toutes les 12 heures). Vous prendrez également de l'AAS (aspirine) par voie orale à raison de 75 à 325 mg 1 fois par jour durant au moins 8 jours, à moins que ce traitement vous soit contre-indiqué.

Il est possible que, après votre sortie de l'hôpital, vous ayez besoin de continuer les injections de LOVENOX pendant quelques jours.

Prévention de la formation de thrombus dans la circulation extracorporelle durant l'hémodialyse : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera une injection de LOVENOX dans la ligne artérielle du circuit de dialyse au début de chaque séance de traitement. L'effet de cette dose est généralement suffisant pour une séance de 4 heures.

Instructions relatives à l'auto-injection de LOVENOX à partir d'un flacon multidose :

Votre médecin peut décider que vous devez continuer de recevoir des injections de LOVENOX pendant quelques jours après votre sortie de l'hôpital. **Dans ce cas, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous montrera comment vous administrer les injections de LOVENOX avant votre départ de l'hôpital. Vous devez suivre leurs instructions à la lettre. Si vous avez des questions, assurez-vous que votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fournissent les explications dont vous avez besoin.**

Il est essentiel d'adopter une bonne technique d'injection sous-cutanée (sous la peau) de LOVENOX pour éviter la douleur et les ecchymoses (bleus) au point d'injection.

Utilisation de la seringue

SUIVEZ EXACTEMENT LES DIRECTIVES DE VOTRE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ SUR LA BONNE UTILISATION DE VOS SERINGUES POUR

- ÉVITER LA CONTAMINATION ET LES RISQUES D'INFECTION.
- ET OBTENIR UNE DOSE EXACTE.

Ne partagez jamais vos seringues et vos aiguilles avec une autre personne, y compris d'autres membres de la famille. Vous pourriez transmettre à une autre personne une infection grave, ou inversement. Après utilisation, les seringues et les aiguilles doivent être jetées de façon appropriée.

Préparation de l'injection

1. Pour éviter les erreurs lorsque vous prenez votre médicament, vérifiez l'étiquette du flacon avant chaque injection.
2. La solution LOVENOX doit être inspectée visuellement avant d'être administrée. Elle doit être claire, non décolorée et exempte de particules, de dépôts et de signes de fuite. Ne pas utiliser la solution si elle est trouble ou décolorée, ou si elle présente des particules ou des signes de fuite.
3. Lavez vos mains.
4. Si vous commencez un nouveau flacon, enlevez le capuchon protecteur mais NE RETIREZ PAS le bouchon de caoutchouc.
5. Désinfectez le bouchon de caoutchouc à l'aide d'un tampon imbibé d'alcool. Ne pas toucher le bouchon de caoutchouc après l'avoir désinfecté.
6. Assurez-vous d'utiliser une nouvelle seringue stérile à chaque injection.
7. Tirez sur le piston de la seringue pour aspirer une quantité d'air égale à la dose de LOVENOX à injecter. Piquez l'aiguille à travers le bouchon de caoutchouc du flacon et injectez l'air dans le flacon.
8. Retournez le flacon et sa seringue à l'envers en les tenant fermement d'une main.
9. Assurez-vous que l'extrémité de l'aiguille est bien dans la solution et prélevez la bonne dose LOVENOX dans la seringue.
10. Avant de retirer l'aiguille du flacon, vérifiez s'il y a des bulles d'air dans la seringue. Si oui, tentez de les faire remonter à la surface en maintenant la seringue à la verticale et en la tapotant du bout des doigts. Faites-les ensuite ressortir en poussant sur le piston et prélevez la bonne dose.
11. Retirez l'aiguille du flacon. Veillez à ce que l'aiguille n'entre pas en contact avec quoi que ce soit avant l'injection.
12. Il ne faut jamais réutiliser un flacon une fois qu'il est vide, mais plutôt le jeter de façon sécuritaire.

Injection

On recommande de faire les injections dans le tissu gras de la partie basse de l'abdomen. L'injection doit être faite au moins 5 cm sous le nombril et de chaque côté de celui-ci.



Avant de faire l'injection, nettoyer (sans frotter) la peau où vous prévoyez faire l'injection avec un tampon imbibé d'alcool. Assurez-vous de changer d'endroit sur le bas de l'abdomen à chaque injection.



Assoyez-vous ou allongez-vous confortablement et pincez un pli de peau entre le pouce et l'index.



Introduisez l'aiguille perpendiculairement sur toute sa longueur dans le pli de peau. Maintenez ce bourrelet pendant toute la durée de l'injection. Vous ne devez pas déplacer la seringue une fois l'aiguille enfoncée. Appuyez sur le piston pour injecter LOVENOX. Assurez-vous que la seringue est vide et que le piston est bien enfoncé avant de retirer la seringue.

Retirez l'aiguille comme vous l'aviez enfoncée, c'est-à-dire perpendiculairement, en la tenant droite lorsque vous tirez.

Vous pouvez maintenant relâcher le bourrelet puis appliquer un tampon imbibé d'alcool en maintenant une légère pression sur la peau au point d'injection pendant quelques secondes.

Cette façon de faire diminue le risque de suintement de LOVENOX ou de saignement. Ne frottez pas le point d'injection.

Vous devez ensuite vous débarrasser de la seringue et de l'aiguille de façon sécuritaire, afin qu'elles restent hors de la portée des enfants.

Surdosage :

Un surdosage accidentel peut entraîner des hémorragies qui ne peuvent être traitées à domicile. Donc, si vous pensez que vous avez utilisé trop de LOVENOX, appelez tout de suite votre médecin, même si vous n'observez pas encore de symptômes inhabituels. Il pourra alors prendre les dispositions nécessaires pour vous hospitaliser pour observation ou traitement.

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de LOVENOX, contactez immédiatement un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée :

Si vous avez oublié de vous administrer une dose de ce médicament, faites-le dès que vous vous en apercevez si vous n'avez que quelques heures de retard. Cependant, s'il est presque temps de vous administrer la dose suivante, ne vous administrez pas la dose oubliée et continuez de suivre votre horaire habituel. Ne vous administrez pas 2 doses à la fois. Si vous n'êtes pas certain de la façon de procéder, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à LOVENOX?

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez LOVENOX. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé.

L'administration de LOVENOX peut causer des saignements dont les conséquences peuvent être très graves et même causer la mort. On a déjà signalé des accidents vasculaires cérébraux (saignements qui se produisent dans le cerveau) et des hémorragies abdominales (saignements qui se produisent dans la cavité du corps qui se situe sous le diaphragme et qui renferme l'estomac, les intestins, le foie et d'autres organes). LOVENOX est un médicament généralement bien toléré si on l'utilise conformément aux directives.

Si vous ressentez l'un des symptômes suivants pendant votre séjour à l'hôpital ou lorsque vous utilisez LOVENOX chez vous, il est important que vous en avertissiez tout de suite votre médecin, car il pourrait être le signe d'une complication:

- saignement ou suintement de la plaie opératoire;
- toute autre hémorragie, par exemple saignement au point d'injection, saignements de nez, sang dans les urines ou dans les selles, crachement ou vomissement de sang;
- saignement des gencives en se brossant les dents;

- formation spontanée d'ecchymoses (un bleu au moindre choc ou sans cause apparente);
- coloration rougeâtre ou violacée, ou douleur autour du point d'injection;
- coloration de la peau causée par une rupture des vaisseaux sanguins;
- douleur ou enflure touchant une partie quelconque de la jambe, du pied ou de la hanche;
- étourdissements ou maux de tête;
- fréquence cardiaque rapide ou inhabituelle;
- douleur thoracique ou essoufflement;
- vomissements;
- confusion;
- douleur abdominale.

Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien si vous ressentez d'autres effets secondaires comme :

- Des changements dans les résultats de tests sanguins servant à vérifier comment votre foie fonctionne durant le traitement par LOVENOX.
- Des signes de problèmes touchant le foie comme une perte d'appétit, l'évacuation d'urines foncées ou de selles pâles et le jaunissement de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse).
- Une réaction allergique, dont les signes peuvent comprendre une éruption cutanée, un œdème de Quincke (gonflement des lèvres, du visage, de la gorge et de la langue, difficultés respiratoires) et des réactions anaphylactiques/anaphylactoïdes pouvant aller jusqu'au choc.
- L'utilisation à long terme de LOVENOX (plus de 3 mois) peut augmenter le risque d'affaiblissement des os (ostéoporose).
- Certains patients peuvent éprouver une perte de cheveux. Les cheveux repoussent habituellement une fois le traitement interrompu.
- Si vous avez eu une ponction lombaire ou une anesthésie rachidienne et avez remarqué des picotements, un engourdissement et une faiblesse musculaire, en particulier dans la partie inférieure de votre corps ou si vous éprouvez des difficultés à contrôler vos intestins ou votre vessie, ou les deux.

Il ne s'agit pas de la liste complète des effets indésirables. En présence de tout effet inattendu à la suite de l'administration de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation d'un produit à Santé Canada en :

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courriel, ou par télécopieur ; ou
- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Entreposage :

Conserver à la température ambiante (entre 15 et 25 °C) en veillant à ne pas les exposer aux sources de chaleur.

Vous ne devez pas conserver les flacons multidoses entamés plus de 28 jours après la première utilisation.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir davantage au sujet de LOVENOX :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements sur le médicament pour le patient. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>), le site Web du fabricant www.sanofi.ca, ou peut être obtenu en téléphonant au 1-800-265-7927.

Ce dépliant a été préparé par sanofi-aventis Canada Inc.

Dernière révision : 7 septembre 2021

RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

LISEZ CE DOCUMENT POUR ASSURER UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

LOVENOX HP

Solution d'énoxaparine sodique pour injection, norme-fabricant

Seringue à dose unique préremplie

Lisez ce qui suit attentivement avant de prendre **LOVENOX HP** et lors de chaque renouvellement de prescription. L'information présentée ici est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Discutez de votre état de santé et de votre traitement avec votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de **LOVENOX HP**.

Pourquoi LOVENOX HP est-il utilisé?

L'emploi de LOVENOX HP est indiqué dans les cas suivants :

- prévention de la thrombose veineuse profonde (caillot sanguin), qui peut se produire à la suite d'une chirurgie orthopédique, telle qu'une chirurgie de la hanche ou du genou, ou d'une chirurgie intra-abdominale (c'est-à-dire dans la cavité du corps qui se situe sous le diaphragme et qui renferme l'estomac, les intestins, le foie et d'autres organes);
- prévention de la thrombose veineuse profonde chez les patients hospitalisés recevant des soins médicaux qui sont exposés à un risque de complications thromboemboliques (obstruction d'un vaisseau causée par un caillot de sang) en raison d'une mobilité gravement réduite au cours d'une maladie aiguë (insuffisance cardiaque [capacité réduite du cœur à pomper le sang], insuffisance respiratoire ou infections graves des voies respiratoires);
- prévention traitement de la thrombose veineuse profonde, en présence ou en l'absence d'une embolie pulmonaire (obstruction d'un vaisseau sanguin des poumons);
- traitement de l'angine instable et de l'infarctus du myocarde sans onde Q (mort d'une partie du muscle cardiaque qui ne s'étend pas sur toute l'épaisseur de la paroi du cœur), associé à la prise d'acide acétylsalicylique (aspirine);
- traitement de l'infarctus aigu du myocarde avec sus-décalage du segment ST (STEMI), une forme particulière de crise cardiaque. Ce traitement est destiné aux patients devant recevoir des soins médicaux et ceux appelés à subir une intervention coronarienne percutanée (ICP), une opération visant à débloquer une artère coronaire (vaisseau sanguin alimentant le muscle cardiaque en sang et en oxygène) et à rétablir la circulation sanguine;
- prévention de la coagulation dans la circulation extracorporelle durant l'hémodialyse.

Comment LOVENOX HP agit-il?

LOVENOX HP est un médicament antithrombotique, c.-à-d. qu'il aide à prévenir la formation de caillots sanguins chez les patients qui ont subi une chirurgie ou qui souffrent d'une maladie qui restreint leur mobilité. Ce médicament peut également traiter les caillots sanguins existants dans les veines profondes, de même que les maladies coronariennes instables (angine instable ou infarctus du myocarde sans onde Q).

Quels sont les ingrédients dans LOVENOX HP (seringue à dose unique préremplie)?

Ingrédients médicinaux : énoxaparine sodique.

Ingrédients non médicinaux : eau pour préparation injectable.

LOVENOX HP est disponible sous les formes posologiques suivantes :

LOVENOX HP à 150 mg/mL est offert en seringue préremplie avec un dispositif qui protège l'aiguille après l'injection dans les formats suivants :

- seringue préremplie avec protecteur d'aiguille et à usage unique, contenant 120 mg/0,8 mL;
- seringue préremplie avec protecteur d'aiguille et à usage unique, contenant 150 mg/1,0 mL.

Ne prenez pas LOVENOX HP si vous avez :

- allergie connue à LOVENOX HP ou à l'un des ingrédients qui entre dans sa composition;
- allergie connue à l'héparine ou à d'autres héparines de bas poids moléculaire;
- thrombocytopénie (diminution importante du nombre de plaquettes dans le sang); antécédents (au cours des 100 derniers jours) de thrombocytopénie induite par l'héparine (TIH) (un trouble de la coagulation du sang causé par l'héparine).
- endocardite bactérienne (infection bactérienne de l'intérieur du cœur);
- hémorragie active;
- trouble grave de la coagulation sanguine;
- ulcère gastrique ou duodéal (anomalie de la paroi interne de l'estomac ou de l'intestin grêle);
- accident vasculaire cérébral (sauf en présence d'embolie disséminée);
- hypertension artérielle (haute pression) grave et non maîtrisée;
- troubles des yeux provoqués par le diabète (rétinopathie diabétique) ou une hémorragie (saignement);
- tendance à saigner quelle que soit la raison;
- lésion ou opération touchant le cerveau, la moelle épinière, les yeux ou les oreilles;
- maladie des reins;
- maladie du foie;
- l'anesthésie épidurale ou rachidienne est contre-indiquée dans les cas où l'on doit répéter l'administration de LOVENOX HP (1 mg/kg toutes les 12 heures ou 1,5 mg/kg, 1 fois par jour), en raison du risque important d'hémorragie;
- autres troubles ou maladies entraînant une augmentation du risque de saignement.

Consultez votre professionnel de la santé avant de prendre LOVENOX HP, afin de réduire la possibilité d'effets indésirables et pour assurer la bonne utilisation du médicament.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous vos problèmes de santé, notamment :

- valvulopathie ayant nécessité la mise en place d'une prothèse valvulaire cardiaque (valve artificielle);
- accident vasculaire cérébral;
- allergie connue à LOVENOX HP ou à l'un des ingrédients qui entre dans sa composition, à l'héparine ou à d'autres héparines de bas poids moléculaire;
- thrombocytopénie (diminution importante du nombre de plaquettes dans le sang); antécédents de thrombocytopénie induite par l'héparine (TIH) (un trouble de la coagulation du sang causé par l'héparine).
- endocardite bactérienne (infection bactérienne de l'intérieur du cœur);
- trouble grave de la coagulation sanguine;
- ulcère gastrique ou duodéal (anomalie de la paroi interne de l'estomac ou de l'intestin grêle);
- hypertension artérielle (haute pression);
- tendance à saigner quelle que soit la raison;
- lésion ou opération (chirurgie rachidienne avec anesthésie rachidienne ou épidurale) touchant le système nerveux central, les yeux ou les oreilles;
- anomalie (ou déformation) de la colonne vertébrale;
- maladie des reins;
- maladie du foie;
- troubles des yeux provoqués par le diabète ou une hémorragie (saignement).

Il est important que vous fournissiez à votre médecin des renseignements exacts sur toutes les maladies graves que vous pourriez avoir eues par le passé ou dont vous êtes actuellement atteint, car celles-ci peuvent avoir une influence sur l'action de LOVENOX HP.

Vous devez également informer tout de suite votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, de façon qu'il puisse évaluer les risques possibles pour vous et votre nourrisson.

Autres mises en garde à connaître :

Certains médicaments peuvent intensifier l'effet anticoagulant (augmenter la fluidité du sang) de LOVENOX HP. Par conséquent, il est très important que vous informiez votre médecin de tous les médicaments que vous prenez actuellement.

Il faut que vous suiviez à la lettre les instructions de votre médecin ou du personnel infirmier. Faites-vous seulement le nombre d'injections prescrites par jour et continuez pendant exactement le nombre de jours précisés.

Pendant le traitement par LOVENOX HP, vous ne devez pas prendre d'autres médicaments que ceux que votre médecin vous a prescrits.

Si vous devez consulter un autre médecin ou un dentiste pendant que vous utilisez LOVENOX HP, vous devez absolument les informer que vous prenez ce médicament.

Mentionnez à votre professionnel de la santé toute la médication que vous prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits les médicaments alternatifs.

Les produits qui suivent pourraient être associés à des interactions médicamenteuses avec LOVENOX HP :

- Les médicaments qui modifient la coagulation du sang. Ces agents comprennent des médicaments comme :
 - l'acide acétylsalicylique (AAS), les salicylés et les anti-inflammatoires non stéroïdiens (comme le diclofénac, l'ibuprofène et le kétorolac);
 - la prednisolone;
 - le dextran, les antagonistes de la vitamine K, le clopidogrel, la ticlopidine et la dipyridamole.

Comment prendre LOVENOX HP :

Dose habituelle :

LOVENOX HP est un médicament d'ordonnance et doit être utilisé de la façon prescrite. Il est habituellement administré sous forme d'injection sous-cutanée, ce qui signifie que l'injection est faite juste en dessous de la surface de la peau. LOVENOX HP peut être administré en injection intraveineuse (i.v.) dans le traitement de certaines affections. LOVENOX HP ne doit PAS être administré par voie intramusculaire.

Chirurgie de remplacement de la hanche ou du genou : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera une première injection dans les 24 heures suivant votre opération, de façon à prévenir la formation de caillots sanguins. Ensuite, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 2 injections sous-cutanées par jour (1 injection toutes les 12 heures) pendant votre hospitalisation.

Dans le cas d'une chirurgie de remplacement de la hanche, une fois que vous aurez terminé votre traitement comportant 2 injections sous-cutanées par jour, il est possible que votre médecin vous demande de poursuivre le traitement à raison de 1 injection sous-cutanée par jour, donnée chez vous ou à l'hôpital, pendant 3 autres semaines.

Chirurgie abdominale et colorectale : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera une première injection 2 heures avant l'opération. Ensuite, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection sous-cutanée par jour pendant votre hospitalisation. Il est possible que votre médecin vous demande de poursuivre le traitement à raison de 1 injection sous-cutanée par jour, pendant une période pouvant aller jusqu'à 4 semaines.

Patients hospitalisés recevant des soins médicaux : Pendant votre hospitalisation, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection sous-cutanée par jour. La durée habituelle du traitement est de 6 à 11 jours.

Traitement de la thrombose veineuse profonde, en présence ou en l'absence d'embolie pulmonaire : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection sous-cutanée 1 ou 2 fois par jour pendant environ 10 jours.

Traitement de l'angine instable ou de l'infarctus du myocarde sans onde Q : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 2 injections sous-cutanées par jour (1 injection toutes les 12 heures) et vous fera prendre de l'aspirine (de 100 à 325 mg, 1 fois par jour) pendant au moins 2 jours.

Traitement de l'infarctus aigu du myocarde avec sus-décalage du segment ST (STEMI) : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera 1 injection intraveineuse (i.v.), suivie de 2 injections sous-cutanées (1 injection toutes les 12 heures). Vous prendrez également de l'AAS (aspirine) par voie orale à raison de 75 à 325 mg 1 fois par jour durant au moins 8 jours, à moins que ce traitement vous soit contre-indiqué.

Il est possible que, après votre sortie de l'hôpital, vous ayez besoin de continuer les injections de LOVENOX HP pendant quelques jours.

Prévention de la formation de thrombus dans la circulation extracorporelle durant l'hémodialyse : Pendant votre séjour à l'hôpital, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fera une injection de LOVENOX HP dans la ligne artérielle du circuit de dialyse au début de chaque séance de traitement. L'effet de cette dose est généralement suffisant pour une séance de 4 heures.

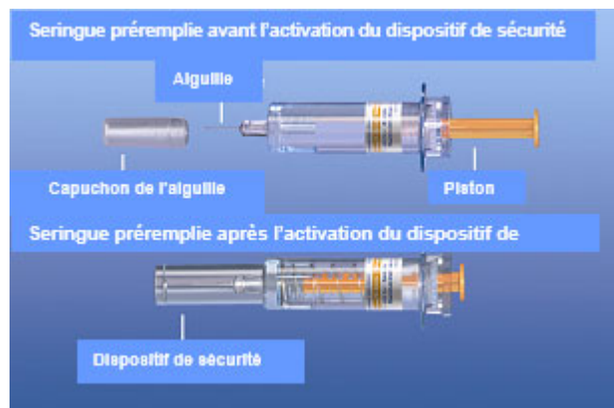
Instructions relatives à l'auto-injection de LOVENOX HP :

Votre médecin peut décider que vous devez continuer de recevoir des injections de LOVENOX HP pendant quelques jours après votre sortie de l'hôpital. **Dans ce cas, votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous montrera comment vous administrer les injections de LOVENOX HP avant votre départ de l'hôpital. Vous devez suivre leurs instructions à la lettre. Si vous avez des questions, assurez-vous que votre médecin ou un membre du personnel infirmier vous fournissent les explications dont vous avez besoin.**

Il est essentiel d'adopter une bonne technique d'injection sous-cutanée (sous la peau) de LOVENOX HP pour éviter la douleur et les ecchymoses (bleus) au point d'injection.

De retour chez vous, vous n'avez rien à préparer. La seringue est préremplie avec la quantité exacte de médicament nécessaire. N'appuyez pas sur le piston avant l'injection.

La solution LOVENOX HP doit être inspectée visuellement avant d’être administrée. Elle doit être claire, non décolorée et exempte de particules, de dépôts et de signes de fuite. Ne pas utiliser la solution si elle est trouble ou décolorée, ou si elle présente des particules ou des signes de fuite.



On recommande de faire les injections dans le tissu gras de la partie basse de l’abdomen. L’injection doit être faite au moins 5 cm sous le nombril et de chaque côté de celui-ci.



Prenez soin de vous laver les mains avant de faire l’injection et de nettoyer (sans frotter) la peau où vous prévoyez faire l’injection avec un tampon imbibé d’alcool. Assurez-vous de changer d’endroit sur le bas de l’abdomen à chaque injection.



Tirez sur le capuchon de l’aiguille pour l’enlever, en tenant la seringue et l’aiguille droites. Si un ajustement de la dose est nécessaire, on doit le faire avant d’injecter LOVENOX HP.



REMARQUE : Afin d'éviter la perte de médicament, il ne faut pas essayer d'expulser l'air de celle-ci avant de procéder à l'injection.

Assoyez-vous ou allongez-vous confortablement et pincez un pli de peau entre le pouce et l'index.



Introduisez l'aiguille perpendiculairement sur toute sa longueur dans le pli de peau. Maintenez ce bourrelet pendant toute la durée de l'injection. Vous ne devez pas déplacer la seringue une fois l'aiguille enfoncée.



Appuyez sur le piston pour injecter LOVENOX HP. Assurez-vous que la seringue est vide et que le piston est bien enfoncé avant de retirer la seringue.



Retirez l'aiguille comme vous l'aviez enfoncée, c'est-à-dire perpendiculairement, puis appliquez un tampon imbibé d'alcool en maintenant une légère pression sur la peau au point d'injection pendant quelques secondes. Cette façon de faire diminue le risque de suintement de LOVENOX HP ou de saignement. Ne frottez pas le point d'injection.

Une fois la seringue retirée du point d'injection, gardez votre pouce sur le piston.



En pointant l'aiguille en direction contraire de vous et des autres personnes présentes, activez le dispositif de sécurité en appuyant fermement sur le piston. Une gaine protectrice se déploiera automatiquement sur l'aiguille et un déclic se fera entendre pour confirmer la mise en place de la gaine.



REMARQUE :

- Le dispositif de sécurité ne peut être activé qu'une fois la seringue vidée.
- L'activation du dispositif de sécurité ne doit être effectuée qu'une fois l'aiguille retirée de la peau.
- Ne pas remplacer le protecteur d'aiguille après l'injection.
- Le dispositif de sécurité ne doit pas être stérilisé.

Lorsque le dispositif de sécurité se met en place, il peut y avoir un léger éclaboussement de liquide. Pour votre sécurité et celle des autres, veillez à pointer l'aiguille en direction opposée.

Vous devez ensuite vous débarrasser de la seringue et de l'aiguille recouverte de sa gaine protectrice de façon sécuritaire, afin qu'elles restent hors de la portée des enfants.

Surdosage :

Un surdosage accidentel peut entraîner des hémorragies qui ne peuvent être traitées à domicile. Donc, si vous pensez que vous avez utilisé trop de LOVENOX HP, appelez tout de suite votre médecin, même si vous n'observez pas encore de symptômes inhabituels. Il pourra alors prendre les dispositions nécessaires pour vous hospitaliser pour observation ou traitement.

Si vous pensez que vous ou une personne dont vous vous occupez avez pris trop de LOVENOX HP, contactez immédiatement un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée :

Si vous avez oublié de vous administrer une dose de ce médicament, faites-le dès que vous vous en apercevez si vous n'avez que quelques heures de retard. Cependant, s'il est presque temps de vous administrer la dose suivante, ne vous administrez pas la dose oubliée et continuez de suivre votre horaire habituel. Ne vous administrez pas 2 doses à la fois. Si vous n'êtes pas certain de la façon de procéder, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à LOVENOX HP ?

Voici certains des effets secondaires possibles que vous pourriez ressentir lorsque vous prenez LOVENOX HP. Si vous ressentez des effets secondaires qui ne font pas partie de cette liste, avisez votre professionnel de la santé.

L'administration de LOVENOX HP peut causer des saignements dont les conséquences peuvent être très graves et même causer la mort. On a déjà signalé des accidents vasculaires cérébraux (saignements qui se produisent dans le cerveau) et des hémorragies abdominales (saignements qui se produisent dans la cavité du corps qui se situe sous le diaphragme et qui renferme l'estomac, les intestins, le foie et d'autres organes). LOVENOX HP est un médicament généralement bien toléré si on l'utilise conformément aux directives.

Si vous ressentez l'un des symptômes suivants pendant votre séjour à l'hôpital ou lorsque vous utilisez LOVENOX HP chez vous, il est important que vous en avertissiez tout de suite votre médecin, car il pourrait être le signe d'une complication :

- saignement ou suintement de la plaie opératoire;
- toute autre hémorragie, par exemple saignement au point d'injection, saignements de nez, sang dans les urines ou dans les selles, crachement ou vomissement de sang;
- saignement des gencives en se brossant les dents;
- formation spontanée d'ecchymoses (un bleu au moindre choc ou sans cause apparente);
- coloration rougeâtre ou violacée, ou douleur autour du point d'injection;

- coloration de la peau causée par une rupture des vaisseaux sanguins;
- douleur ou enflure touchant une partie quelconque de la jambe, du pied ou de la hanche;
- étourdissements ou maux de tête;
- fréquence cardiaque rapide ou inhabituelle;
- douleur thoracique ou essoufflement;
- vomissements;
- confusion;
- douleur abdominale.

Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien si vous ressentez d'autres effets secondaires comme :

- Des changements dans les résultats de tests sanguins servant à vérifier comment votre foie fonctionne durant le traitement par LOVENOX HP.
- Des signes de problèmes touchant le foie comme une perte d'appétit, l'évacuation d'urines foncées ou de selles pâles et le jaunissement de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse).
- Une réaction allergique, dont les signes peuvent comprendre une éruption cutanée, un œdème de Quincke (gonflement des lèvres, du visage, de la gorge et de la langue, difficultés respiratoires) et des réactions anaphylactiques/anaphylactoïdes pouvant aller jusqu'au choc.
- L'utilisation à long terme de LOVENOX HP (plus de 3 mois) peut augmenter le risque d'affaiblissement des os (ostéoporose).
- Certains patients peuvent éprouver une perte de cheveux. Les cheveux repoussent habituellement une fois le traitement interrompu.
- Si vous avez eu une ponction lombaire ou une anesthésie rachidienne et avez remarqué des picotements, un engourdissement et une faiblesse musculaire, en particulier dans la partie inférieure de votre corps ou si vous éprouvez des difficultés à contrôler vos intestins ou votre vessie, ou les deux.

Il ne s'agit pas de la liste complète des effets indésirables. En présence de tout effet inattendu à la suite de l'administration de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer des effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation d'un produit à Santé Canada en :

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courriel, ou par télécopieur ; ou
- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Entreposage :

Conserver à la température ambiante (entre 15 et 25 °C) en veillant à ne pas les exposer aux sources de chaleur.

Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir davantage au sujet de LOVENOX HP :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements sur le médicament pour le patient. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>), le site Web du fabricant www.sanofi.ca, ou peut être obtenu en téléphonant au 1-800-265-7927.

Ce dépliant a été préparé par sanofi-aventis Canada Inc.

Dernière révision : 7 septembre 2021