



## FRAXIPARINE® ; héparine de bas poids moléculaire.

**Indications :** Prophylaxie des troubles thromboemboliques et donc à mobilité réduite, maladie thromboembolique veineuse en chirurgie pour risque modéré ou élevé, prévention de la coagulation dans la circulation extracorporelle au cours de l'hémodialyse, traitement curatif des thromboses veineuses profondes, traitement de l'Angor instable et de l'IDM sans ondes Q à la phase aiguë en association avec l'aspirine.

LE MÉDICAMENT	
Molécule active / DCI	Nadroparine calcique / FRAXIPARINE
Excipient notoire	Latex (composant du protège aiguille)
Contre-indications	Hypersensibilité à la nadroparine ou à l'un des excipients, antécédent de la thrombopénie induite à l'héparine, manifestation ou tendance hémorragique liée aux troubles de l'hémostase, lésion organique susceptible de saigner, accident vasculaire cérébral hémorragique, insuffisance rénale, TTT des thromboses veineuses profondes, événements thromboemboliques, angor instable et IDM, péridurale, ou autres rachianesthésies, endocardite infectieuse aiguë, AVC ischémique.
Fertilité Grossesse Allaitement	Pas d'étude. Déconseillé. Pas d'impact.
Posologie	1ml de FRAXIPARINE correspond environ a 9500UI anti-Xa de nadroprine. Une injection par jour. Technique d'injection sous-cutanée, ne pas purger l'air de la seringue pré-remplie. L'injection doit être effectué sur le patient de préférence en décubitus, dans le tissu cellulaire de la ceinture abdominale en alternant de côté entre chaque injection. L'aiguille doit être introduite perpendiculairement et non tangentiellement, sur toute sa longueur, dans l'épaisseur d'un pli cutané réalisé entre le pouce et l'index de l'opérateur. Ce pli cutané doit être maintenu pendant toute la durée de l'injection. Surveillance régulière de l'NFP impérative en raison du risque de thrombopénie induite par l'héparine. Le traitement par HBPM, est accompagné des techniques habituelles de contention des membres inférieurs et doit être maintenu jusqu'à déambulation complète et active du patient. Voie sous cutanée, seringue pré-remplie.

EFFETS	
Attendus	Prévenir les risques thromboemboliques.
Indésirables	<b>Très fréquent</b> : manifestations hémorragiques pouvant toucher différents sites, hématomes au point d'injection. <b>Fréquent</b> : augmentation des transaminases généralement transitoire, réactions au point d'injection (incluant inflammation, prurit, érythème). <b>Fréquence indéterminée</b> : maux de tête, migraine. <b>Rare</b> : hématomes intrarachidiens, thrombopénies, thrombocytoses, urticaire, érythème, prurit, calcinoses au point d'injection.
Surdosage	Risque d'administration trop élevé et donc hémorragie importante.
Conduite 🚗	Pas d'étude.

INTÉRACTIONS	
Médicamenteuse	Acide acétylsalicylique, anti-pyrétiques et anti-inflammatoires, AINS, dextran 40 (voie parentérale).
Autres produits	X

