

**DESCRIPTIF**

Couleurs **Pantone 286 C** Format : 160mm X 297mm

**Polices :**

Myriad Pro regular  
Myriad Pro bold  
Adobe Garamond Pro regular  
Adobe Garamond Pro bold

37mm 37 mm 37 mm 37 mm 37 mm 37 mm 37 mm 38mm

**VARENOX®**

Enoxaparine sodique  
Solution injectable

2000 UI anti-Xa (20 mg) / 0,2 ml  
4000 UI anti-Xa (40 mg) / 0,4 ml  
6000 UI anti-Xa (60 mg) / 0,6 ml  
8000 UI anti-Xa (80 mg) / 0,8 ml

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**1. QU'EST-CE QUE VARENOX®, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :**

**Forme et Présentation :**

VARENOX® solution injectable :

2000 UI (20 mg)/0,2 ml, boîte de 2 seringues préremplies, à administrer par voie sous-cutanée  
4000 UI (40 mg)/0,4 ml, boîte de 2 seringues préremplies, à administrer par voie sous-cutanée  
6000 UI (60 mg)/0,6 ml, boîte de 2 seringues préremplies, à administrer par voie sous-cutanée  
8000 UI (80 mg)/0,8 ml, boîte de 2 seringues préremplies, dans le circuit de dialyse.

**Composition :**

**Principe actif :** Enoxaparine sodique ..... 2000 UI anti-Xa, correspondant à 20 mg.  
Enoxaparine sodique ..... 4000 UI anti-Xa, correspondant à 40 mg.  
Enoxaparine sodique ..... 6000 UI anti-Xa, correspondant à 60 mg.  
Enoxaparine sodique ..... 8000 UI anti-Xa, correspondant à 80 mg.

**Excipients :** E.P.P.I ..... q.s.p. 0,2 ml  
E.P.P.I ..... q.s.p. 0,4 ml  
E.P.P.I ..... q.s.p. 0,6 ml  
E.P.P.I ..... q.s.p. 0,8 ml.

**Classe pharmacologique :**

Agent antithrombotique, groupe de l'héparine.

**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :**

VARENOX® contient une substance active appelée enoxaparine sodique qui est une héparine de bas poids moléculaire (HBPM).

VARENOX® agit de deux façons :

- 1) En empêchant les caillots sanguins existants de grossir. Cela permet à votre organisme de les désagréger et de les empêcher de vous nuire.
- 2) En empêchant la formation de nouveaux caillots sanguins dans votre sang.

VARENOX® peut être utilisé pour :

- Traiter les caillots sanguins dans votre sang.
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans votre sang dans les cas suivants :
  - Avant et après une intervention chirurgicale.
  - Lorsque vous êtes atteint(e) d'une maladie aiguë et êtes confronté(e) à une mobilité réduite.
  - Lorsque vous présentez un angor instable (dans lequel votre cœur reçoit une quantité insuffisante de sang).
  - Après un infarctus du myocarde (crise cardiaque).
- Empêcher la formation de caillots sanguins dans les circuits de l'appareil pour dialyse (utilisé par les personnes atteintes d'insuffisance rénale terminale : maladie rénale grave).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER VARENOX® ?**

**CONTRE INDICATIONS :**

**N'utilisez jamais VARENOX® :**

- Si vous êtes allergique à l'énoxaparine sodique. Les signes de réaction allergique comprennent : éruption cutanée, troubles de la déglutition ou de la respiration, gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.
- Si vous êtes allergique à l'héparine ou à d'autres héparines de bas poids moléculaire, telles que la nadroparine, la tinzaparine ou la dabigatran.
- Si vous avez eu une réaction à l'héparine ayant entraîné une diminution importante du nombre de vos plaquettes (cellules de la coagulation) (cette réaction est appelée thrombopénie induite par héparine) au cours des 100 derniers jours ou si vous présentez des anticorps dirigés contre l'énoxaparine dans votre sang.
- Si vous saignez abondamment ou si vous êtes atteint(e) d'une affection associée à un risque élevé de saignement (tel qu'un ulcère de l'estomac, une chirurgie récente du cerveau ou des yeux), y compris un accident vasculaire cérébral hémorragique récent.
- Si vous utilisez VARENOX® pour traiter des caillots sanguins dans votre sang et devez faire l'objet d'une rachianesthésie, d'une anesthésie péridurale, d'une ponction lombaire ou spinale dans les 24 heures.

**PRÉCAUTIONS D'EMPLOI, MISES EN GARDE SPÉCIALES :**

VARENOX® ne doit pas être remplacé par d'autres médicaments appartenant au même groupe HBPM. Cela est dû au fait que les HBPM ne sont pas exactement identiques et n'ont pas la même activité, ni les mêmes instructions d'utilisation.

Consultez votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser VARENOX® si :

- Vous avez déjà eu une réaction à l'héparine ayant causé une diminution importante du nombre de plaquettes.
- Vous devez faire l'objet d'une rachianesthésie, d'une anesthésie péridurale, d'une ponction lombaire ou spinale car un délai entre la prise de VARENOX® et cette procédure doit être respecté.
- Vous portez une valve cardiaque.
- Vous présentez une endocardite (une infection de l'enveloppe interne du cœur).
- Vous avez des antécédents d'ulcère de l'estomac.
- Vous avez été victime récemment d'un accident vasculaire cérébral.
- Vous êtes atteint(e) d'hypertension.
- Vous êtes atteinte(e) de diabète ou présentez des problèmes au niveau des vaisseaux sanguins dans l'œil causés par le diabète (diabète rétinopathe diabétique).
- Vous avez récemment subi une opération des yeux ou du cerveau.
- Vous êtes âgé(e) de plus de 65 ans et en particulier si vous avez plus de 75 ans.
- Vous avez une insuffisance rénale.
- Vous avez une insuffisance hépatique.
- Vous êtes en sous-poids ou en surpoids.

- Vous présentez un taux élevé de potassium dans votre sang (cela peut être vérifié par une analyse de sang).
- Vous utilisez actuellement des médicaments qui majorent le risque hémorragique.
- Vous présentez un problème au niveau de votre colonne vertébrale ou avez subi une intervention chirurgicale au niveau de la colonne vertébrale.

**TESTS ET CONTRÔLES :**

Vous devez peut-être faire l'objet d'une analyse de sang avant de commencer à utiliser ce médicament et régulièrement durant son utilisation ; cela permettra de vérifier le taux de plaquettes (cellules de coagulation) et celui du potassium dans votre sang.

**ENFANTS ET ADOLESCENTS :**

La sécurité d'emploi et l'efficacité de VARENOX® n'ont pas été évaluées chez les enfants ou les adolescents.

**INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES :**

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

- Warfarine (utilisée pour fluidifier le sang).
- Aspirine, clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la formation de caillots sanguins.
- Injection de Dextran (médicament substitut de sang).
- L'ibuprofène, le diclofénac, le kétorolac ou d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, qui sont utilisés pour traiter la douleur, le gonflement dans le cadre de l'arthrite et d'autres affections.
- La prednisone, la dexaméthasone ou d'autres médicaments utilisés pour traiter l'asthme, la polyarthrite rhumatoïde et d'autres affections.
- Aspirine, clopidogrel ou d'autres médicaments utilisés pour prévenir la formation de caillots sanguins.
- Des médicaments qui augmentent le taux de potassium dans votre sang, tels que les sels de potassium, les diurétiques et certains médicaments pour les problèmes cardiaques.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**

Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou si vous prévoyez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Si vous êtes enceinte et portez une valve cardiaque mécanique, vous pourriez présenter un risque plus important de développer des caillots sanguins. Votre médecin doit vous en parler.

Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

**EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES :**

VARENOX® n'a pas d'effet sur la capacité à conduire et à utiliser des machines.

**3. COMMENT UTILISER VARENOX® ?**

**POSOLOGIE, MODE ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION :**

**Posologie :**

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

- Normalement, VARENOX® vous sera administré par votre médecin ou votre infirmière. En effet, il doit être administré par injection.
- Lorsque vous rentrez chez vous, il est possible que vous deviez continuer à utiliser VARENOX® et que vous deviez vous l'administrer vous-même.
- VARENOX® est généralement administré par injection sous la peau (voie sous-cutanée).
- VARENOX® peut être administré par une injection dans votre veine (voie intraveineuse) après certains types d'infarctus du myocarde ou après une intervention.
- VARENOX® peut être introduit dans la ligne artérielle du circuit de dialyse, en début de séance.
- N'injectez pas VARENOX® dans un muscle.

**Fréquence d'administration :**

- Votre médecin décidera de la quantité de VARENOX® à vous administrer. La quantité dépendra de la raison pour laquelle il est utilisé.
- Si vous avez une insuffisance rénale, il est possible que vous receviez une quantité plus faible de VARENOX®.

**1. Traitement des caillots sanguins dans votre sang :**

- La dose habituelle est de 150 UI (1,5 mg) pour chaque kilogramme de votre poids une fois par jour ou de 100 UI (1 mg) pour chaque kilogramme de votre poids deux fois par jour.
- Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devez recevoir VARENOX®.

**2. Prévention de la formation de caillots sanguins dans votre sang pendant les interventions chirurgicales ou les périodes de mobilité réduite dues à une maladie :**

- La dose dépendra de votre risque de développer un caillot. Vous recevrez une dose de 2 000 UI (20 mg) ou de 4 000 UI (40 mg) de VARENOX® une fois par jour.
- Si vous devez faire l'objet d'une intervention chirurgicale, votre première injection sera généralement administrée 2 heures ou 12 heures avant votre intervention.
- Si votre mobilité est réduite en raison d'une maladie, vous recevrez normalement une dose de 4 000 UI (40 mg) de VARENOX® tous les jours.
- Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devez recevoir VARENOX®.

**3. Traitement et prévention de la formation de caillots sanguins si vous présentez un angor instable ou un infarctus du myocarde :**

VARENOX® peut être utilisé pour deux types d'infarctus du myocarde différents. La quantité de VARENOX® qui vous sera administrée dépendra de votre âge et du type d'infarctus du myocarde que vous avez eu.

**Infarctus du myocarde sans élévation du segment ST :**

- La dose habituelle est de 100 UI (1 mg) pour chaque kilogramme de poids toutes les 12 heures.
- Normalement, votre médecin vous prescrira également de l'aspirine (acide acétylsalicylique).
- Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devez recevoir VARENOX®.

**Infarctus du myocarde avec élévation du segment ST si vous êtes âgé(e) de moins de 75 ans :**

- Une dose initiale de 3 000 UI (30 mg) de VARENOX® sera injectée dans une veine.
- Au même moment, vous recevrez également VARENOX® en injection sous la peau (injection sous-cutanée).
- La dose habituelle est de 100 UI (1 mg) pour chaque kilogramme de votre poids, toutes les 12 heures.
- Normalement, votre médecin vous prescrira également de l'aspirine (acide acétylsalicylique).
- Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devez recevoir VARENOX®.

**Infarctus du myocarde avec élévation du segment ST si vous êtes âgé(e) de plus de 75 ans :**

- La dose habituelle est de 75 UI (0,75 mg) pour chaque kilogramme de votre poids toutes les 12 heures.
- La quantité maximale de VARENOX® administrée lors des deux premières injections est de 7 500 UI (75 mg).
- Votre médecin décidera de la durée pendant laquelle vous devez recevoir VARENOX®.

**Pour les patients faisant l'objet d'une opération dénommée intervention coronaire percutanée (ICP) :**

Selon le moment où vous recevrez votre dernière dose de VARENOX®, votre médecin pourra décider d'administrer une dose supplémentaire de VARENOX®, avant une ICP. Il s'agit d'une injection dans votre veine,

**4. Prévention de la formation de caillots sanguins dans le circuit de dialyse :**

- La dose habituelle est de 100 UI (1 mg) pour chaque kilogramme de votre poids.
- VARENOX® est introduit dans la ligne artérielle du circuit de dialyse, en début de séance. La quantité est généralement suffisante pour une séance de 4 heures. Cependant, votre médecin peut vous administrer une dose supplémentaire de 50 UI à 100 UI (0,5 à 1 mg) pour chaque kilogramme de votre poids, si nécessaire.

**Mode d'administration :**

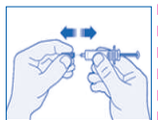
Vérifiez que la seringue n'est pas endommagée et que le médicament dans la seringue est une solution limpide. Si ce n'est pas le cas, utilisez une autre seringue.

**Préparer le site d'injection :**

- Choisissez une zone du côté droit ou gauche de votre abdomen. Elle doit être au moins à 5 centimètres de votre nombril et vers les côtes.
- Ne vous faites pas d'injection entre les 5 centimètres autour de votre nombril ou autour de cicatrices ou d'ecchymoses.
- Asseyez-vous ou étendez-vous dans une position confortable de façon à être détendu. Assurez-vous que vous pouvez voir la zone où vous allez faire l'injection. Une chaise longue, un fauteuil inclinable ou un lit rehaussé avec des oreillers est idéal.
- Lavez-vous les mains. Nettoyez (sans frotter) la zone choisie pour réaliser l'injection avec un tampon imbibé d'alcool, ou de l'eau et du savon.
- Retirez le bouchon de protection de l'aiguille avec précaution. Jetez le bouchon.
- N'appuyez pas sur le piston pour chasser les bulles d'air avant de vous injecter. Cela pourrait conduire à une perte du médicament.
- Une fois que vous avez retiré le bouchon, ne laissez pas l'aiguille toucher quelque chose. Ceci pour être sûr que l'aiguille reste propre (stérile).
- Quand la quantité du médicament dans la seringue correspond déjà à la dose prescrite, ce n'est pas la peine d'ajuster la dose. Vous êtes maintenant prêt pour l'injection.
- Quand la dose dépend de votre poids, vous pouvez être amené à ajuster la dose dans la seringue pour qu'elle corresponde à la dose prescrite. Dans ce cas, vous pouvez éliminer l'excédent du médicament en orientant la seringue vers le bas (afin de garder la bulle d'air dans la seringue) et en éliminant la quantité excédentaire dans un récipient.
- L'apparition d'une goutte à l'extrémité de l'aiguille est possible. Dans ce cas, éliminez la goutte avant l'injection en tapotant sur la seringue, l'aiguille orientée vers le bas. Vous êtes maintenant prêt pour l'injection.

**Choisir votre dose :**

- Retirez le bouchon de protection de l'aiguille avec précaution. Jetez le bouchon.
- N'appuyez pas sur le piston pour chasser les bulles d'air avant de vous injecter. Cela pourrait conduire à une perte du médicament.
- Une fois que vous avez retiré le bouchon, ne laissez pas l'aiguille toucher quelque chose. Ceci pour être sûr que l'aiguille reste propre (stérile).
- Quand la quantité du médicament dans la seringue correspond déjà à la dose prescrite, ce n'est pas la peine d'ajuster la dose. Vous êtes maintenant prêt pour l'injection.
- Quand la dose dépend de votre poids, vous pouvez être amené à ajuster la dose dans la seringue pour qu'elle corresponde à la dose prescrite. Dans ce cas, vous pouvez éliminer l'excédent du médicament en orientant la seringue vers le bas (afin de garder la bulle d'air dans la seringue) et en éliminant la quantité excédentaire dans un récipient.
- L'apparition d'une goutte à l'extrémité de l'aiguille est possible. Dans ce cas, éliminez la goutte avant l'injection en tapotant sur la seringue, l'aiguille orientée vers le bas. Vous êtes maintenant prêt pour l'injection.



**Injection :**

- Tenez la seringue dans la main avec laquelle vous écrivez (comme un crayon). Avec l'autre main, pincez délicatement la zone nettoyée de votre abdomen entre votre index et votre pouce pour faire un pli dans la peau.
- Assurez-vous de maintenir le pli de la peau pendant toute la durée de l'injection.
- Tenez la seringue de telle sorte que l'aiguille pointe vers le bas (en faisant un angle de 90° avec la peau), introduisez toute la longueur de l'aiguille dans le pli de la peau. Appuyez sur le piston avec votre pouce. Ceci enverra le médicament dans le tissu adipeux de votre abdomen.
- Terminez l'injection en utilisant tout le médicament de la seringue.
- Retirez l'aiguille du site d'injection en la tirant tout droit en gardant vos doigts sur le piston. Eloignez l'aiguille de vous et des autres et appuyez fermement sur le piston pour activer le système de sécurité. Le manchon protecteur recouvrira automatiquement l'aiguille. Vous entendrez un « click » audible pour confirmer l'activation du manchon protecteur, vous pouvez maintenant lâcher le pli de la peau.

**Quand vous avez fini :**

- Pour éviter les ecchymoses, ne frottez pas le site d'injection après vous être fait l'injection.
- Jetez la seringue utilisée dans le contenant pour objets tranchants. Fermez hermétiquement le couvercle du contenant et placez-le hors de la portée des enfants. Quand le contenant est plein, débarrassez-vous en selon les instructions de votre médecin ou de votre pharmacien.
- Tout médicament ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

**Changement de médicament anticoagulant :**

- Passage d'un traitement par VARENOX® à des anticoagulants appelés antivitamines K (comme la warfarine) :  
Votre médecin vous demandera de faire des analyses de sang appelées INR et vous indiquera à quel moment arrêter VARENOX®.
- Passage d'un traitement par VARENOX® à un traitement par anticoagulant oral direct :  
Arrêtez de prendre VARENOX®. Commencez à prendre l'anticoagulant oral direct dans les 2 heures précédant le moment où vous auriez dû recevoir l'injection suivante, puis continuez le traitement normalement.
- Passage d'un traitement par des anticoagulants appelés antivitamines K (comme la warfarine) à VARENOX® :  
Arrêtez de prendre l'antivitamine K. Votre médecin vous demandera de faire des analyses de sang appelées INR et vous indiquera à quel moment commencer VARENOX®.

**Passage d'un traitement par VARENOX® à un traitement par anticoagulant oral direct :**

Arrêtez de prendre VARENOX®. Commencez à prendre l'anticoagulant oral direct dans les 2 heures précédant le moment où vous auriez dû recevoir l'injection suivante, puis continuez le traitement normalement.

**Passage d'un traitement par anticoagulant oral direct à VARENOX® :**

Arrêtez de prendre l'anticoagulant oral direct. Attendez 12 heures après la dernière dose de l'anticoagulant oral direct avant de commencer le traitement par VARENOX®.

**Si vous avez utilisé plus de VARENOX® que vous n'auriez dû :**

Si vous pensez que vous avez utilisé trop peu de VARENOX®, informez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière immédiatement, même si vous ne présentez aucun signe. Si un enfant s'injecte ou avale accidentellement VARENOX®, emmenez le immédiatement au service d'urgence d'un hôpital.

**Si vous oubliez d'utiliser VARENOX® :**

Si vous avez oublié de vous administrer une dose, prenez-la dès que vous vous en rendez compte. Ne vous administrez pas une double dose le même jour pour compenser une dose oubliée. La mention sur un agenda ou un carnet vous aidera à ne pas manquer votre dose.

**Si vous arrêtez d'utiliser VARENOX® :**

Il est important que vous continuiez à recevoir des injections de VARENOX®, jusqu'à ce que votre médecin

décide de les arrêter. Si vous arrêtez le traitement, vous pourriez développer un caillot sanguin qui peut être très dangereux.

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

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?**

**EFFETS INDÉSIRABLES :**

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

**Effets indésirables graves :**

**Arrêtez d'utiliser VARENOX® et informez immédiatement un médecin ou une infirmière** si vous présentez le moindre signe de réaction allergique sévère (comme une éruption cutanée, une difficulté à respirer ou à avaler, un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la gorge ou des yeux). Comme les autres médicaments similaires (diminuant la coagulation du sang), VARENOX® peut entraîner des saignements. Cela peut mettre la vie en danger. Dans certains cas, les saignements peuvent ne pas être visibles.

**Informez votre médecin immédiatement si :**

- Vous présentez le moindre saignement qui ne s'arrête pas de lui-même.
- Vous présentez des signes de saignement excessif comme le fait d'être très faible, fatigué, pâle ou d'avoir des étourdissements avec max de tégument inexpliqué.

Si vous présentez une éruption cutanée douloureuse de boutons de couleur rouge foncé sous la peau, qui ne disparaissent pas si vous arrêtez une pression sur eux. Votre médecin pourra vous demander de faire une analyse de sang pour vérifier votre numération plaquettaire.

**Autres effets indésirables :**

- Si vous présentez des signes d'obstruction d'un vaisseau sanguin par un caillot, tels que :
  - Douleur à type de crampes, rougeur, chaleur ou gonflement au niveau d'une de vos jambes : ce sont des symptômes de thrombose veineuse profonde.
  - Essoufflement, douleur thoracique, perte de connaissance ou toux sanglante : ce sont des symptômes d'embolie pulmonaire.
- Si vous présentez une éruption cutanée douloureuse de boutons de couleur rouge foncé sous la peau, qui ne disparaissent pas si vous arrêtez une pression sur eux. Votre médecin pourra vous demander de faire une analyse de sang pour vérifier votre numération plaquettaire.

**Très fréquents (peut affecter plus d'une personne sur 10) :**

- Saignement.
- Augmentation des taux d'enzymes hépatiques.

**Fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :**

- Si vous avez plus d'ecchymoses que d'habitude - cela pourrait être dû à un problème sanguin causé par un faible nombre de plaquettes.
- Tâches roses sur la peau - elles sont plus susceptibles d'apparaître autour de la zone où VARENOX® a été injecté.
- Eruption cutanée (urticaire).
- Peau rouge qui démange.
- Ecchymoses ou douleur au site d'injection.
- Diminution du nombre de globules rouges.
- Nombre élevé de plaquettes dans le sang.
- Maux de tête.

**Peu fréquents (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :**

- Mal de tête important d'apparition soudaine - cela pourrait être un signe de saignement dans le cerveau.
- Sensation de sensibilité et de gonflement au niveau de l'estomac - vous pourriez saigner au niveau de l'estomac.
- Grandes lésions cutanées de forme irrégulière avec ou sans cloques.
- Irritation cutanée (irritation locale).
- Jaunissement de la peau ou des yeux et vos urines deviennent plus foncées. Il pourrait s'agir d'un problème hépatique.
- Bares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :
  - Réaction allergique sévère - Les signes peuvent être notamment : une éruption cutanée, des difficultés à avaler ou respirer, un gonflement des lèvres, du visage, de la gorge ou de la langue.
  - Augmentation du taux de potassium dans votre sang - Il est plus probable que cela se produise chez les personnes ayant des problèmes rénaux ou atteintes de diabète. Votre médecin pourra le vérifier en effectuant une analyse de sang.
  - Une augmentation du nombre d'éosinophiles dans votre sang - votre médecin pourra le vérifier en effectuant une analyse de sang.

**Effets indésirables graves :**

- Chute de cheveux.
- Ostéoporse (une affection rendant vos os plus susceptibles de se briser) après une utilisation au long cours.
- Des picotements, un engourdissement et une faiblesse musculaire (en particulier dans la partie inférieure de votre corps) lorsque vous avez fait l'objet d'une ponction lombaire ou d'une anesthésie au niveau de la colonne vertébrale.
- Difficulté à contrôler votre vessie ou vos intestins (vous ne pouvez pas vous contrôler lorsque vous allez aux toilettes).
- Nodule induré ou bosse au site d'injection.

**5. COMMENT CONSERVER VARENOX® ?**

**CONDITIONS DE CONSERVATION :**

- Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.
- Ne jamais utiliser VARENOX® après la date de péremption mentionnée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour du mois.
- A conserver à une température ne dépassant pas 30°C, dans l'emballage d'origine.
- A utiliser immédiatement après ouverture.

**6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES**

**Liste I.**

**DATE DE REVISION DE LA NOTICE :**

Avril 2021.

**FABRICANT / DETENTEUR DE LA D.E. :**

SPA Les Laboratoires FRATER - RAZES.  
08, Site Oued El Kerma, Saoula - Alger.

**N° D.E. :** 2000 UI anti-Xa / 0,2 ml - 20/128 081/433  
4000 UI anti-Xa / 0,4 ml - 20/128 082/433  
6000 UI anti-Xa / 0,6 ml - 20/128 083/433  
8000 UI anti-Xa / 0,8 ml - 20/128 084/433

Les Laboratoires  
**FRATER-RAZES**