

# ***Novalgin***<sup>®</sup>

## Pour les personnes âgées



*Analgésique.  
Antipyrétique.  
Spasmolytique.*

***Novalgin***<sup>®</sup>  
Metamizolum natriicum  
*Quand ça fait vraiment mal*

# **Novalgine**<sup>®</sup> Privilégié chez les patients âgés<sup>2</sup>

## ■ Utilisation simple

Pas d'ajustement posologique en cas d'insuffisance rénale ou hépatique<sup>1</sup>

## ■ Faible taux d'interactions possibles

Pour vos patients polymédicamentés<sup>3</sup>

## ■ Laissez vos patients choisir

La plus vaste gamme de formes galéniques du métamizole<sup>1</sup>

## ■ Votre partenaire depuis près de 100 ans!<sup>4</sup>



COMPRIMÉS



GOUTTES



AMPOULES



SUPPOSITOIRES

*Analgésique.  
Antipyrétique.  
Spasmolytique.*

**Novalgine**<sup>®</sup>  
Metamizolum natriicum  
Quand ça fait vraiment mal

## Références

- 1 Information professionnelle Novalgin® Suisse, Mise à jour de l'information : novembre 2017, [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch).
- 2 L. Reist , J. Erlenwein, W. Meissner, T. Stammschulte, F. Stueber U.M. Stamer, „Dipyron is the preferred nonopioid analgesic for the treatment of acute and chronic pain. A survey of clinical practice in German-speaking countries.“, Eur J Pain, 2018.
- 3 M. Haschke, M.E. Liechti, „Métamizole : bénéfiques et risques par rapport au paracétamol et aux AINS.“, Schweizerisches Medizin-Forum, P. 1067–1073, 2017.
- 4 Renaissance eines Analgetikums. Pharmazeutische Zeitung, Édition 32/2006.

**Novalgin®** comprimés oblongs (500 mg), gouttes (500 mg/ml; 1 ml = 20 gouttes), suppositoires (1'000 mg), solution injectable (500 mg/ml). **PA** : métamizole de sodium. **I** : fortes douleurs et forte fièvre ne répondant pas aux autres mesures. **P** : Oral: adulte : dose unitaire 500 – 1'000 mg, max. 4'000 mg de 3 à 4 fois/24 h. Egalement gouttes pour enfant. Chez les nourrissons et les enfants en bas âge seulement après évaluation critique du bénéfice attendu. Pour 5 à 53 kg de poids corporel, 2 à 35 gouttes en une dose unique. Rectal : adulte : dose unitaire 1'000 mg, max. 4'000 mg de 3 à 4 fois/24 h. Parentéral : pour les douleurs sévères aiguës, lorsque l'administration entérique n'est pas indiquée. Injection intraveineuse lente (max. 1 ml/min). Adulte : dose unitaire 0,5 - 1 g = 1 - 2 ml i.m. ou i.v. lente (max. 500 mg/min). La dose peut être renouvelée après 6 – 8 heures ; max. 5 g = 10 ml/24 h. Enfant : jusqu'à 1 an, seulement voie i.m., dose unitaire 0,1 – 1,8 ml de 5 à 53 kg de poids corporel. La dose peut être renouvelée après 6 – 8 heures. **CI** : hypersensibilité à l'un des composants ; allergie aux autres pyrazolones/pyrazolidines et si agranulocytose connue après prise de ces substances ; bronchospasme ou autres réactions anaphylactiques après avoir pris un analgésique ; fonction médullaire réduite ou troubles hématopoïétiques ; porphyrie hépatique ; carence en glucose-6-phosphate-déhydrogénase ; nourrissons < 3 mois ou < 5 kg ; pas d'i.v. entre 3 et 11 mois. Pas d'i.v./i.m. chez patients hypotoniques ou hémodynamiquement instables. Ne pas utiliser lors de la grossesse et l'allaitement. **MP** : déconseillé en cas d'insuffisance hépatique ou rénale grave. Les principaux effets indésirables découlent de réactions d'hypersensibilité. Réactions rares d'agranulocytose, pouvant être sévères et extrêmement graves, parfois mortelles. Les patients doivent être informés. Arrêt immédiat du traitement si apparition des symptômes liés à une neutropénie ou une pancytopenie. Choc anaphylactique : suspendre traitement si apparition, prudence chez asthmatiques. Réactions anaphylactiques/anaphylactoïdes : risque plus élevé si administration parentérale, si asthme bronchique, urticaire chronique, intolérance à alcool/colorants/conservateurs. Réactions cutanées sévères très rarement observées pouvant mettre en jeu le pronostic vital (SJS, TEN) imposable alors l'arrêt immédiat et définitif du traitement. Réactions hypotensives isolées. Si insuffisance rénale ou hépatique, éviter doses élevées. **IA** : abaissement possible du taux plasmatique de cyclosporine. Augmentation de l'hémotoxicité avec le méthotrexate. Éviter une utilisation simultanée. Faire particulièrement attention avec l'ASS et le bupropion. Une interférence avec les analyses biologiques a été rapportée, évoquant des réactions de Trinder ou de type Trinder. **EI** : occasionnellement, réactions hypotensives transitoires et isolées, exanthème médicamenteux fixe. **P** : comprimés oblongs à 0,5 g : boîtes de 10 et 50 comprimés ; gouttes (500 mg/ml) : 10 ml, 20 ml et 100 ml ; suppositoires à 1 g : 5 supp. ; ampoules 2 ml/5 ml (500 mg/ml) solution pour injection i.m./i.v. : 10 flacons./5 flacons. **Cat.rem** : B\*. **Tit.AMM** : sanofi-aventis (suisse) sa, 1214 Vernier/GE. **MàJ** : novembre 2017 (SACH.MEM.18.01.0053). Pour de plus amples informations, n'hésitez pas à consulter l'information destinée aux professionnels sur [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch).