

NOVAMINESULFONE (métamizole sodique = dipyrone)**Analgésique antipyrétique**

Présentation	Ampoule 1000 mg / 2 mL → 500 mg/mL	
Reconstitution / Dilution / Administration	Informations techniques	Particularités
IM : <i>Administration</i> : Sans dilution supplémentaire. ¹²	pH : 6,6 - 7,6	Teneur en sodium/ sulfites/ conservateurs/ autres : -
	Osmolarité/ osmolalité : 280 – 310 mOsm/ l (1 :10)	
	Matériel spécial (filtres/ tubulures...): -	ATTENTION : - Générique de la Novalgine®. - Risque de réaction anaphylactique élevé par voie parentérale. ¹² - Porter la solution à température corporelle avant d'injecter. ² - Ne pas administrer si hypotonie ou hémodynamiquement instable. ¹²
IVD lent : <i>Administration</i> : Sans dilution supplémentaire. ¹² <i>Débit</i> : Max. 500 mg (½ x 2 mL) / min chez le patient allongé (car risque chute tensionnelle). ¹²	Mode de conservation : Température ambiante (15-25°C) et à l'abri de la lumière. ² 	
	Stabilité après ouverture : <u>Sol. mère</u> : utilisation immédiate. ¹² <u>Sol. diluée</u> : 24h au frigo ²	Principaux risques / EI : Réaction anaphylactique, réaction cutanée, douleurs au site d'injection, phlébites, hypotension sévère. coloration des urines en rouge ²
PI : Voie de préférence <i>Dilution</i> : possible dans NaCl 0,9% ¹² Ex : 1000 mg (1x 2 mL) + 100 mL NaCl 0,9% → 10 mg/mL. ¹²		Surveillance : TA, signe d'intolérance, site d'injection Principales incompatibilités (mélange + Y) : Avec solutions acides (pH de la solution ne devant pas être inférieur a pH 6). Ne pas mélanger à d'autres médicaments dans la même seringue ou sur la même voie. ¹²