

Ketolac

Comprimés et ampoules Infusion I M ou I V

Analgésique puissant

Composition:

Chaque Comprimé contient:

kétorolac trométhamine..... 10 mg

Chaque ampoule de 2 ml contient:

kétorolac trométhamine..... 30 mg

Les indications:

Ketolac est utilisé dans le traitement à court terme de la douleur postopératoire modérée à sévère, de la douleur arthritique, de la douleur traumatique, de la douleur cancéreuse et de la douleur dentaire sévère.

Dosage et administration:

Par voie intramusculaire:

Initialement, 30 mg suivis de 15 à 30 mg toutes les 4 à 6 heures, jusqu'à une dose quotidienne totale de 90 mg pour une durée maximale de 2 jours.

Par voie intraveineuse:

Ketolac est compatible avec le glucose à 5%, le chlorure de sodium à 0,9%, l'injection de ringer, la solution de plasmate.

Oralement:

10 mg toutes les 4 à 6 heures, de préférence après les repas ou avec un verre de lait, jusqu'à un maximum de 40 mg par jour pour une durée maximale de 7 jours.

La dose quotidienne combinée de toutes les formes de Ketorolac trométhamine ne doit pas dépasser 90 mg par jour, sauf chez les patients âgés présentant une insuffisance rénale légère et chez les patients pesant moins de 50 kg pour lesquels la dose totale doit être réduite à 60 mg par jour. mg devrait être donné oralement.

Effets indésirables:

Des effets indésirables peuvent être présents dans certains cas tels que douleurs gastro-intestinales, dyspepsie, nausée ou ulcération peptique. Des réactions d'hypersensibilité, telles qu'une anaphylaxie, un bronchospasme, un œdème laryngé ou une éruption cutanée, peuvent également survenir. La somnolence, les vertiges et les maux de tête sont d'autres effets. Il peut y avoir une douleur au site d'injection.

Précautions:

La fonction hépatique peut changer et le médicament doit être arrêté si des symptômes cliniques de maladie hépatique apparaissent.

Attention:

Le kétorolac n'est pas indiqué pour les affections

douloureuses mineures ou chroniques. Le kétorolac est un puissant analgésique AINS, et son administration comporte de nombreux risques. L'augmentation de la dose de kétorolac au-delà des recommandations de l'étiquette n'apportera pas une meilleure efficacité, mais entraînera une augmentation du risque de survenue d'événements indésirables graves.

Effets gastro-intestinaux:

Le kétorolac peut causer des ulcères peptiques, des saignements gastro-intestinaux et / ou une perforation. Par conséquent, le kétorolac est contre-indiqué chez les patients présentant un saignement gastro-intestinal récent ou une perforation, ainsi que chez les patients ayant des antécédents d'ulcère gastrique ou de saignement gastro-intestinal.

Effets rénaux:

Ketorolac est contre-indiqué chez les patients présentant une insuffisance rénale avancée et chez les patients présentant un risque d'insuffisance rénale en raison d'une diminution du volume.

Risque de saignement:

Le kétorolac inhibe la fonction plaquettaire et est donc contre-indiqué chez les patients présentant un saignement cérébro-vasculaire suspecté ou confirmé, les patients présentant une diathèse hémorragique, une hémostasie incomplète et ceux présentant un risque élevé de saignement. Ketorolac est contre-indiqué en tant qu'analgésique prophylactique avant toute intervention chirurgicale majeure. Il est également contre-indiqué en peropératoire en cas d'hémostase et de risque hémorragique élevé.

Hypersensibilité:

Des réactions d'hypersensibilité, allant du bronchospasme au choc anaphylactique, sont survenues et des mesures de lutte contre-actives appropriées doivent être disponibles lors de l'administration de la première dose de kétorolac. Ketorolac est contre-indiqué chez les patients présentant une hypersensibilité démontrée au kétorolac trométhamine ou des manifestations allergiques à l'aspirine ou à un autre anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS).

Accouchement et soins infirmiers:

L'utilisation du kétorolac pendant le travail et l'accouchement est contre-indiquée, car il pourrait nuire à la circulation fœtale et inhiber les contractions utérines. L'utilisation de kétorolac est contre-indiquée chez les mères qui allaitent en raison des effets indésirables potentiels des médicaments

inhibiteurs de la prostaglandine sur les nouveau-nés.

Contre-indications:

- Ketorolac est contre-indiqué chez les patients atteints d'un ulcère gastroduodénal, chez les patients présentant un saignement ou une perforation gastro-intestinaux récents et chez les patients ayant des antécédents de maladie ou d'hémorragie gastro-intestinale.
- Ketorolac est contre-indiqué chez les patients présentant une insuffisance rénale avancée ou chez les patients présentant un risque d'insuffisance rénale en raison d'une diminution du volume.
- Le kétorolac est contre-indiqué pendant le travail et l'accouchement car, par son effet inhibiteur sur la synthèse des prostaglandines, il peut altérer la circulation fœtale et inhiber les contractions utérines, augmentant ainsi le risque d'hémorragie utérine.
- L'utilisation de Ketorolac est contre-indiquée chez les femmes qui allaitent en raison des effets indésirables potentiels des médicaments inhibiteurs de la prostaglandine sur les nouveau-nés.
- Ketorolac est contre-indiqué chez les patients présentant une hypersensibilité démontrée au kétorolac trométhamine, une manifestation allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments non stéroïdiens.

médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

- Ketorolac est contre-indiqué comme analgésique prophylactique avant toute intervention chirurgicale majeure et contre-indiqué en peropératoire lorsque l'hémostase est critique en raison du risque accru de saignement.
- Ketorolac est contre-indiqué chez les patients recevant actuellement un AAS ou un NSAID en raison du risque cumulatif d'induction d'effets indésirables graves liés aux AINS.
- Ketorolac est contre-indiqué pour l'administration neuraxiale (intrathécale ou épidurale) en raison de sa teneur en alcool.
- L'utilisation concomitante de Ketolac et de probénécide est contre-indiquée.

Présentation:

Comprimés: une boîte contenant 20 comprimés.

Ampoules: une boîte contenant 5 ampoules de 2 ml chacune.

Fabriqué par:

**Amriya for Pharmaceutical
industries ,
Alexandrie, Egypte**

