

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATORI/PACIENT
Ketorolac-BP 30 mg/ml soluție injectabilă
Ketorolac trometamol

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Ketorolac-BP și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Ketorolac-BP
3. Cum să utilizați Ketorolac-BP
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Ketorolac-BP
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Ketorolac-BP și pentru ce se utilizează

Ketorolac-BP este un medicament din clasa antiinflamatoarelor și antireumaticelor nesteroidiene, indicat în tratamentul de scurtă durată al durerilor acute de intensitate moderată până la severă.

Acest medicament este indicat la adulți, vârstnici, copiii și adolescenți cu vârsta peste 16 ani.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Ketorolac-BP

Nu utilizați Ketorolac-BP:

- dacă sunteți alergic la Ketorolac-BP sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6);
- dacă sunteți hipersensibil la acid acetilsalicilic, la alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene sau la alți inhibitori ai sintezei prostaglandinelor, deoarece pot să apară reacții de tipul șocului anafilactic (reacție alergică severă), în special dacă aveți polipoză nazală (polipi), edem angioneurotic (cu umflarea feței, buzelor, limbii sau gâtului care pot determina dificultăți în respirație sau la înghițire) sau bronhospasm (cu senzație de apăsare în piept, dificultăți de respirație);
- dacă aveți sau ați avut în trecut astm bronșic;
- dacă suferiți de deshidratare sau volum de sânge redus (datorită unei sângerări abundente sau lipsei de hidratare);
- dacă aveți sau ați avut în trecut ulcer la nivelul stomacului (gastric) sau al intestinului subțire (duoden)
- dacă aveți tulburări de coagulare a sângelui;
- în timpul sarcinii, travaliului, nașterii sau dacă alăptați;
- dacă suferiți de boli grave ale rinichilor precum insuficiență renală moderată până la severă (creatinina serică >160 μmol /l);
- dacă suferiți de insuficiență hepatică (afectare a funcției ficatului) sau afectare gravă a funcției inimii
- dacă aveți sau sunteți suspectat că aveți sângerări la nivelul aparatului digestiv și/sau cerebrovasculare (în craniu) sau dacă organismul dumneavoastră are tendință la sângerări repetate (diateză hemoragică);

- dacă ați suferit o intervenție chirurgicală, cu risc mare de sângerare sau dacă oprirea sângerării la nivelul vaselor de sânge mici este incompletă;
- dacă sunteți în tratament concomitent cu alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (de exemplu, ibuprofen sau dacă utilizați zilnic acid acetilsalicilic);
- dacă luați săruri de litiu (medicament antidepresiv);
- dacă luați probenecid (medicament pentru tratamentul gutei) sau pentoxifilină (medicament pentru tulburări ale circulației sângelui în artere și vene);
- dacă luați medicamente anticoagulante orale (care încetinesc coagularea sângelui) sau vi se administrează concomitent doze mici de heparină (2500-5000 UI la 12 ore);
- la copii sau adolescenți cu vârsta sub 16 ani;
- înaintea intervenției chirurgicale, pentru a preveni durerile;
- în timpul intervenției chirurgicale, deoarece crește riscul de sângerare.

Ketorolac-BP soluție injectabilă nu se administrează epidural sau intratecal (în jurul măduvei spinării) din cauza conținutului său în alcool.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Ketorolac-BP, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului:

- dacă ați avut boli digestive, deoarece Ketorolac-BP poate determina afectarea mucoasei stomacului, ulcere sau sângerări la nivelul tubului digestiv, cu sau fără simptome manifeste și va fi administrat sub strictă supraveghere medicală.
- Vârstnicii sunt mai predispuși la astfel de complicații, riscul crește în funcție de doză și durata tratamentului.
- dacă aveți sau ați avut boli inflamatorii ale intestinelor precum boală Crohn sau colită ulceroasă
- dacă aveți probleme ale rinichilor precum afectarea funcției rinichilor, boli de inimă sau de ficat, luați medicamente diuretice (care elimină apa); în aceste cazuri se recomandă prudență deoarece Ketorolac-BP poate deteriora funcția renală.
- dacă suferiți de hipovolemie (scăderea cantității de apă în organism) din cauza pierderii de sânge sau deshidratării severe
- dacă aveți o boală autoimună cum este lupusul eritematos sistemic (lupusul eritematos sistemic determină dureri ale articulațiilor, erupții cutanate și febră). În acest caz, la administrarea Ketorolac-BP există riscul apariției meningitei aseptice (inflamație a membranelor creierului) (vei și pct. 4)
- dacă ați avut reacții alergice la acid acetilsalicilic sau la alte medicamente care scad inflamația
- dacă vreți să rămâneți însărcinată sau aveți dificultăți în a rămâne însărcinată
- dacă aveți sau ați avut astm, polipi nazali sau o reacție alergică severă numită angioedem (cu umflarea feței, buzelor, limbii sau gâtului care pot determina dificultăți în respirație sau la înghițire), Nu trebuie să utilizați Ketorolac-BP în aceste cazuri.
- dacă aveți probleme cu inima, ați avut accident vascular cerebral sau considerați că ați putea fi în situație de risc din cauza acestor afecțiuni (de exemplu dacă aveți tensiune arterială crescută, diabet zaharat, valori crescute ale colesterolului sau sunteți fumător).

Spuneți medicului dumneavoastră dacă ați avut recent sau urmează să aveți o intervenție chirurgicală la stomac sau tractul intestinal înainte de a utiliza Ketorolac-BP, deoarece acesta uneori poate întârzi vindecarea rănilor din intestin după intervenție chirurgicală.

Nu depășiți doza și durata recomandată de tratament.

Medicamentele precum Ketorolac-BP soluție injectabilă se pot asocia cu un risc ușor de apariție a atacului de cord (“infarct miocardic”) sau a accidentului vascular cerebral. Riscurile de orice tip sunt mai probabile la doze mari și în cazul tratamentului de lungă durată.

Similar altor medicamente antiinflamatoare nesteroidice, în cazuri rare, Ketorolac-BP poate determina reacții grave ale pielii (de exemplu, dermatită exfoliativă, sindrom Stevens-Johnson și necroliză epidermică toxică). Opriti utilizarea Ketorolac-BP și adresați-vă urgent medicului dumneavoastră dacă apar erupții trecătoare pe tot corpul, apariția veziculelor, leziuni ale mucoaselor sau decojirea pielii însoțite de febră și agravarea stării.

Ketorolac-BP împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

În special trebuie să îl informați pe medicul dumneavoastră dacă luați următoarele medicamente:

Medicamente care nu trebuie administrate concomitent cu Ketorolac-BP

- Alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene AINS (de exemplu, ibuprofen, diclofenac) și acid acetilsalicilic (aspirina)
- anticoagulante precum warfarină (care împiedică coagularea sângelui) heparină
- pentoxifilină (medicament pentru tulburări ale circulației sângelui în artere și vene);
- probenecid (medicament pentru tratamentul gutei);
- litiu (pentru tratarea unor tipuri de probleme mintale)

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați

- corticosteroizi, ca hidrocortizon, prednisolon, dexametazonă;
- medicamente pentru inimă (glicozide digitale, așa ca digoxina);
- medicamente diuretice (pentru eliminarea apei), de ex. furosemid
- medicamente pentru afecțiuni cardiace sau tensiune arterială mărită, precum enalapril, captopril, losartan
- medicamente antibiotice chinolone (pentru tratamentul infecțiilor bacteriene), cum sunt ciprofloxacina, moxifloxacina.
- inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei (pentru tratamentul problemelor mintale) cum sunt fluoxetină sau citalopram;
- metotrexat (medicament pentru tratamentul cancerului sau poliartritei reumatoide);
- ciclosporină sau tacrolimus (pentru afecțiuni ale pielii sau după un transplant de organ);
- zidovudină (pentru tratamentul SIDA sau al pacienților HIV pozitivi);
- mifepristonă (utilizată pentru a întrerupe o sarcină).

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Ketorolac-BP este contraindicat în timpul sarcinii, travaliului, nașterii sau alăptării.

Ketorolac-BP ar putea dăuna copilului dumneavoastră nenăscut sau determina probleme la naștere. Poate afecta rinichii și inima copilului nenăscut. Poate modifica tendința dumneavoastră și a copilului la sângerare și poate întârzia nașterea sau prelungi travaliul.

Dacă este luat mai mult de câteva zile începând din a 20-a săptămână de sarcină, ketorolac poate provoca probleme renale la copilul nenăscut, care pot duce la niveluri scăzute de lichid amniotic care înconjoară copilul (oligohidramnios) sau îngustare a unui vas de sânge (canal arterial) din inima copilului.

Ketorolac-BP poate face mai dificilă instalarea sarcinii. Informați medicul dumneavoastră dacă intenționați să rămâneți gravidă sau aveți probleme în a rămâne gravidă.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

În timpul tratamentului cu Ketorolac-BP ați putea avea simptome precum amețeli, somnolență, tulburări de vedere, durere de cap, tulburări de echilibru, depresie. În aceste cazuri, evitați să conduceți vehicule sau să folosiți utilaje

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic „nu conține sodiu”. Acest medicament conține 100 mg de alcool (etanol) per fiecare ml. Cantitatea per 1 ml din acest medicament este echivalentă cu mai puțin de 2,5 ml bere sau 1 ml vin. Cantitatea mică de alcool din acest medicament nu va determina vreun efect semnificativ.

3. Cum să utilizați Ketorolac-BP

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Ketorolac-BP se administrează de personalul medical specializat ca injecție, intramuscular (în mușchi) sau intravenos (în venă), în mai mult de 15 secunde.

Medicul dumneavoastră vă va explica cât Ketorolac-BP veți primi și pentru cât timp. Aceasta depinde de severitatea durerii și răspunsul dumneavoastră la acest tratament.

Reacțiile adverse pot fi reduse la minimum prin utilizarea celei mai mici doze eficiente pentru cea mai scurtă perioadă necesară controlării simptomelor.

Timpul de obținere a efectului analgezic (ameliorarea durerii) la administrarea intravenoasă și intramusculară este același - de aproximativ 30 minute. Efectul analgezic maxim este atins în 1-2 ore. Durata medie a efectului analgezic este de 4-6 ore.

Adulți și adolescenți cu vârste peste 16 ani

- Doza inițială uzuală este de 10 mg.
- Aceasta poate fi urmată de o doză de 10 până la 30 mg la fiecare 4 până la 6 ore, după cum este necesar.
- Doza maximă este de 90 mg pe zi (3 ml), pentru adulți
- Doza maximă este de 60 mg pe zi (2 ml), pentru pacienți cu greutatea sub 50 kg. Se recomandă trecerea la administrarea orală cât mai curând posibil.

Vârstnici (peste 65 ani)

Se recomandă administrarea dozei minime eficiente.

Doza zilnică maximă nu trebuie să depășească 60 mg ketorolac (2 ml soluție injectabilă).

Pacienți cu insuficiență renală

Ketorolac-BP este contraindicat la pacienții cu insuficiență renală moderată până la severă (creatinină serică > 160 mmol/l).

Doza zilnică totală este de 60 mg în afectare ușoară a funcției rinichilor. În acest caz medicul vă va supraveghea funcția rinichilor.

Copii și adolescenți

Siguranța și eficacitatea administrării la copii și adolescenți nu a fost stabilită. De aceea, Ketorolac-BP este contraindicat copiilor sub 16 ani.

Dacă utilizați mai mult Ketorolac-BP decât trebuie

În cazul în care suspectați că vi s-a administrat mai mult decât trebuie din Ketorolac-BP, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la cel mai apropiat spital.

Simptome ale supradozajului: dureri abdominale, greață, vărsături, durere la nivelul stomacului, dureri de cap, dezorientare, excitație, somnolență, amețeli, creșterea tensiunii arteriale, reacții alergice (uneori grave). În cazuri grave poate apărea deprimarea respirației, afectarea funcției rinichilor, sângerări gastrointestinale (vomă/scaune cu sânge sau scaune negre), comă, convulsii.

Dacă uitați să utilizați Ketorolac-BP

Nu se administrează o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacțiile adverse sunt prezentate conform frecvenței de apariție folosind următoarea convenție:

Foarte frecvente: care afectează mai mult de 1 pacient din 10

Frecvente: care afectează mai puțin de 1 din 10 pacienți

Mai puțin frecvente: care afectează mai puțin de 1 din 100 pacienți

Rare: care afectează mai puțin de 1 din 1000 pacienți

Foarte rare: care afectează mai puțin de 1 din 10000 pacienți

Cu frecvență necunoscută: care nu poate fi estimată din datele disponibile.

Reacțiile adverse pot fi reduse la minimum prin utilizarea celei mai mici doze eficiente pentru cea mai scurtă perioadă necesară controlării simptomelor.

Următoarele reacții adverse pot apărea la pacienții care utilizează ketorolac trometamol; frecvențele reacțiilor adverse nu sunt cunoscute, deoarece acestea sunt raportate în mod voluntar de către un procent necunoscut al populației.

Opriiți utilizarea Ketorolac-BP și spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă apare vreuna dintre următoarele reacții adverse grave. **S-ar putea să aveți nevoie urgentă de tratament medical.**

Probleme grave ale stomacului sau intestinului, semnele includ:

- Ulcer gastric sau duodenal. Acestea pot apărea ca și tulburări ale stomacului cu dureri de stomac, febră, greață sau vărsături.
- Sângerări la nivelul stomacului sau duodenului (vărsături care conțin sânge, cu aspect de "zaț de cafea" sau melenă - scaune de culoare neagră);
- Sângerări ale intestinului (scaune cu sânge);

(Ulcerul sau sângerările la nivelul aparatului digestiv, pot fi uneori letale, în mod special la vârstnici)

- Probleme ale pancreasului care apar ca durere severă de stomac și care se extinde spre spate;
- Agravarea colitei ulcerative sau a bolii Crohn, manifestată prin durere, diaree, vomă și pierdere în greutate.

Reacții alergice, manifestate prin:

- Umflarea bruscă a gâtului, feței, mâinilor sau picioarelor, cu dificultăți de respirație și înghițire (angioedem).
- Dificultăți de respirație, durere în piept.
- Erupecii pe piele, vezicule sau mâncărime.

Reacțiile alergice pot deveni foarte grave (anafilaxia), cu scădere bruscă a tensiunii arteriale, pierdere de cunoștință.

Reacții severe ale pielii (sindromul Stevens-Johnson și necroliză epidermică toxică), manifestate prin:

- O erupție severă pe piele care apare brusc, cu vezicule sau descumarea pielii și a mucoaselor. În același timp pot apărea febră, dureri de cap, stare de rău.

Atac de cord (infarct miocardic), manifestat prin:

- Durere în piept care iradiază spre gât și umeri, până la nivelul mâinii stângi;

Accident vascular cerebral, manifestat prin:

- Slăbiciune musculară și senzație de amorțeală. Acestea se pot manifesta numai de o parte a corpului.
- Tulburări ale mirosului, gustului, auzului sau vederii, confuzie.

Medicamente precum Ketorolac-BP se pot asocia cu un risc ușor crescut de apariție a atacului de cord ("infarct miocardic") sau a accidentului vascular cerebral.

Meningită (inflamație a membranelor creierului), manifestată prin:

- Febră, senzație sau stare de rău, gât țeapăn (redoarea cefei), dureri de cap, sensibilitate la lumină și confuzie, mai probabil la persoanele cu boli autoimune cum ar fi lupusul eritematos diseminat.

Afectare gravă a ficatului sau inflamație a ficatului manifestările pot include:

- Îngălbenirea pielii sau a albului ochilor (icter).
- Senzație de oboseală, pierderea poftei de mâncare, senzație sau stare de rău, scaune deschise la culoare și modificări ale testelor hepatice

Afecțiuni ale aparatului urinar:

- Afectare gravă a rinichilor cu senzația urgentă de a urina, urmată de dificultăți în urinare

Alte reacții adverse posibile:

Tulburări gastro-intestinale:

greață, vărsături, diaree, balonare, constipație, indigestie, durere/disconfort abdominal, scaun de culoare neagră (sau cu sânge), eructații, vărsături cu sânge, inflamația esofagului, uscăciunea gurii. Gastrita (inflamația mucoasei gastrice)

Tulburări ale sângelui:

Scăderea numărului de celule roșii din sânge (anemie) – manifestată prin oboseală, colorație mai palidă a pielii;

Scăderea numărului de celule ale sângelui responsabile de coagulare (trombocitopenie) – manifestată prin apariție de vânătăi și tulburări de coagulare;

Scăderea numărului de celule albe responsabile de apărarea împotriva infecțiilor (neutropenie, agranulocitoză)

Tulburări metabolice și de nutriție

pierderea totală sau parțială a poftei de mâncare, creșterea cantității de potasiu sau scăderea cantității de sodiu în organism.

Tulburări psihice

tulburări de gândire, depresie, insomnie, frică, nervozitate, reacții psihotice, vise anormale, halucinații (perceperea, vederea și auzirea unor evenimente sau persoane care nu sunt reale) , euforie (stare de optimism și veselie anormale), incapacitate de concentrare, somnolență.

Tulburări ale sistemului nervos

durere de cap, amețală, convulsii, senzație de amorțeală, mișcări involuntare, tulburări ale gustului.

Tulburări ale ochilor

tulburări de vedere, afectarea nervului ochiului (optic).

Tulburări ale auzului și echilibrului

Țiuit în urechi, pierderea auzului, tulburări de echilibru.

Tulburări ale rinichilor și ale căilor urinare

creșterea frecvenței urinării,
nefrită interstițială (inflamația țesutului rinichiului), imposibilitatea de a elimina urină,
micșorarea volumului de urină eliminată,
Afectarea activității rinichiului cu creșterea azotului în sânge și distrugerea celulelor roșii din sânge (sindrom hemolitic uremic),
durere în flancuri (cu sau fără urinare cu sânge,
cu sau fără creșterea nivelului de azot în sânge).

Tulburări cardiace (ale inimii)

palpitații, scăderea frecvenței bătăilor inimii, insuficiență cardiacă (afectare a funcției inimii).

Tulburări vasculare

creșterea sau scăderea tensiunii arteriale,
hematom (acumulare de sânge într-un țesut sau organ),
înroșirea feței, paliditate,
sângerare mai prelungită decât de obicei a plăgii după operație.

Tulburări ale aparatului genital și sânelui

infertilitate la femei.

Tulburări respiratorii, toracice și mediastinale

astm, respirație dificilă (dispnee), edem pulmonar (acumulare de lichid în plămâni), sângerare din nas

Tulburări hepatobiliare

inflamația ficatului (hepatită), icter colestatic (colorarea în galben a pielii, mucoaselor sau albului ochilor),

Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat

diverse erupții pe piele precum dermatită exfoliativă (inflamație a pielii manifestată prin uscăciune, înroșire, mâncărime, cruste și alte leziuni exfoliative),
erupție maculopapulară, urticarie, mâncărime,
purpură (aparitia de mici pete stelate de culoare roșie pe piele), , transpirație, , sensibilitatea pielii la expunerea la soare,
eritem polimorf (erupții în formă de țintă)

Tulburări ale mușchilor, scheletului și ale țesutului conjunctiv
durere musculară, tulburări ale funcției mușchilor

Tulburări generale și la nivelul locului de administrare
sete excesivă, astenie (senzație de slăbiciune), edem (retenție patologică de lichid în țesuturi), reacții la locul injecției, febră, dureri în zona toracică, stare de rău, oboseală, creștere în greutate

Investigații diagnostice

timp de sângerare crescut,
modificări anormale ale testelor ficatului și rinichilor (uree, creatinină crescute).

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: <http://www.amdm.gov.md> sau prin e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Ketorolac-BP

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la loc protejat de lumină și temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați Ketorolac-BP după data de expirare înscrisă pe ambalaj după „EXP”.

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Ketorolac-BP

- Substanța activă este ketorolac trometamol.

Un mililitru soluție injectabilă conține ketorolac trometamol 30 mg.

- Celelalte componente sunt: clorură de sodiu, edetat disodic, etanol, hidroxid de sodiu, apă pentru injecții.

Cum arată Ketorolac-BP și conținutul ambalajului

soluție limpede, incoloră sau ușor gălbuie..

Ketorolac-BP este disponibil a câte 1 ml, în fiole din sticlă brună, cu inel sau punct de rupere.

2 holdere din PVC, a câte 5 fiole, împreună cu prospectul, în cutie de carton.

Deținătorul Certificatului de Înregistrare și Fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SC Balkan Pharmaceuticals SRL

str. Industrială, 7/A, or. Sîngera, MD-2091, Republica Moldova

email: office@balkanpharmaceuticals.com

Fabricantul

SC Balkan Pharmaceuticals SRL,
str. Industrială, 7/A, or. Sîngera, MD-2091, Republica Moldova

Acest prospect a fost revizuit în Martie 2025.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDMD) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>

.....
Următoarele informații sunt destinate numai medicilor și profesioniștilor din domeniul sănătății:

Incompatibilități

Nu se recomandă amestecarea Ketorolac-BP într-un volum mic (seringă) cu morfină, petidină, prometazină, hidroxizină deoarece poate să apară precipitarea ketorolacului.

Ketorolac-BP este compatibil cu serul fiziologic, glucoză 5%.

Ketorolac-BP soluție injectabilă este contraindicat pentru administrare neuraxială (epidurală sau intratecală), din cauza conținutului de alcool.