



Legemidler - Blandekort, Esketamin

D53014

Utgave:
1.00Gjelder fra:
18.10.2023

Side 1 av 1

N01A X14	Intensiv/Akuttmedisin			
	ESKETAMIN Ketanest (Pfizer) [®]			
Styrke	Stamløsning og videre fortynning	Administrasjon	Holdbarhet K= Kjøleskap RT= Romtemperatur	Merknader
5 mg/ml 25 mg/ml Infusjons- /inj.væske Ampuller	<p>Kan gis ufortynnet eller fortynnes videre</p> <p><u>Fortynningsvæske:</u> NaCl 9 mg/ml Glukose 50 mg/ml</p> <p><u>IM/IV injeksjon:</u> Gis ufortynnet</p> <p><u>IV kontinuerlig infusjon, sprøytepumpe:</u> Konsentrasjon 1 mg/ml; 50 mg (= 10 ml av 5 mg/ml løsning) fortynnes i 40 ml fortynningsvæske</p> <p>50 mg (= 2 ml av 25 mg/ml løsning) fortynnes i 48 ml fortynningsvæske</p> <p>Konsentrasjon 5 mg/ml; 250 mg (= 10 ml av 25 mg/ml løsning) fortynnes i 40 ml fortynningsvæske</p>	<p><u>IM/IV injeksjon</u> Gis langsomt over minst 1 minutt.</p> <p><u>IV kontinuerlig infusjon</u> Etter legens ordinasjon. Administreres på sprøytepumpe.</p>	<p>Holdbarhet er inkludert brukstid.</p> <p><u>Ampuller:</u> Engangsbruk</p> <p><u>Kontinuerlig infusjon/fortynnet løsning:</u> 24 timer i RT</p>	<p>Esketamin er kjemisk urforlikelig med flere legemidler, blant annet tiopental, diazepam, furosemid, insulin og kaliumdihydrogensulfat. Legemidlene må ikke blandes eller gis i samme løp. Dette fører til utfelling. Forlikelighet må sjekkes før administrering av andre legemidler i samme løp enn de nevnt over.</p>
<p>Kilder: SPC, Statens legemiddelverk: SUMMARY OF PRODUCT CHARACTERISTICS (legemiddelsok.no) e-håndbok OUS: eHåndbok - Legemidler - esketamin (Ketanest) - UL (ous-hf.no) Forlikelighetstabell OUS versjon 4: Forlikelighetstabell (ous-hf.no) Maler i MetaVision</p>				