


Legemidler - Blandekort, Esketamin

D53014

 Utgave:
1.00

 Gjelder 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	Kan gis ufortynnet eller fortynnes videre <u>Fortynningsvæske:</u> NaCl 9 mg/ml Glukose 50 mg/ml <u>IM/IV injeksjon:</u> Gis ufortynnet <u>IV kontinuerlig infusjon, sprøytepumpe:</u> Konsentrasjon 1 mg/ml; 50 mg (= 10 ml av 5 mg/ml løsning) fortynnes i 40 ml fortynningsvæske 50 mg (= 2 ml av 25 mg/ml løsning) fortynnes i 48 ml fortynningsvæske Konsentrasjon 5 mg/ml; 250 mg (= 10 ml av 25 mg/ml løsning) fortynnes i 40 ml fortynningsvæske	<u>IM/IV injeksjon</u> Gis langsomt over minst 1 minutt. <u>IV kontinuerlig infusjon</u> Etter legens ordinasjon. Administreres på sprøytepumpe.	Holdbarhet er inkludert brukstid. <u>Ampuller:</u> Engangsbruk <u>Kontinuerlig infusjon/fortynnet løsning:</u> 24 timer i RT	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.
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				