

LIDOCAÏNE + KÉTAMINE + KÉTOPROFÈNE DANS BASE VERSAPRO

Analgésique topique

DATE DE FABRICATION : _____

QTÉ PRÉPARÉE : _____

INGRÉDIENTS	QTÉ	FABRICANT	N° de LOT	EXPIRATION	QTÉ UTILISÉE	FAIT	VÉRIF
Lidocaïne HCL USP	Voir tableau						
Kétamine HCL USP	Voir tableau						
Kétoprofène poudre	Voir tableau						
Base Versapro	Voir tableau						
Propylène glycol	Environ 5 mL						

NOM DU PATIENT : _____

#DOSSIER : _____

VÉRIF FINALE : _____

INFORMATION COMPLÉMENTAIRE SUR LES INGRÉDIENTS

Porter une attention particulière lors de la manipulation de la lidocaïne, de la kétamine et du kétoprofène. Éviter le contact direct avec la peau. Éviter d'inhalier.

NOTES SUR LES CALCULS ET LES MESURES À EFFECTUER

- S'assurer de la calibration de la balance
- Vérifier les dates d'expiration des matières premières utilisées
- Préparation dans un endroit bien ventilé
- Porter un masque, gants non stériles, jaquette, bonnet

APPAREILS, INSTRUMENTS ET MATÉRIEL REQUIS

- Assiettes de pesé uni service
- Balance
- Spatule
- Cylindre gradué
- Mortier et pilon ou plaque et spatule
- Contenant pour le conditionnement (pots de 25-50 ou 100 g)

% de la préparation	Lidocaïne	Kétamine	Kétoprofène	Base Versapro
Lidocaïne 5% + Kétamine 10% + Kétoprofène 10%	5g	10g	10g	75g
Lidocaïne 10% + Kétamine 10% + Kétoprofène 10%	10g	10g	10g	70g

MÉTHODE DE PRÉPARATION

- Peser la lidocaïne, la kétamine, le kétoprofène et la base Versapro selon le % requis
- Dans le mortier à l'aide du pilon, triturer d'abord la poudre ayant le moins de volume en fine poudre homogène
- Ajouter la deuxième poudre ayant le moins de volume et triturer les deux produits en fine poudre homogène
- Ajouter la poudre ayant le plus grand volume et triturer les trois produits en fine poudre homogène
- Léviger les poudres avec le propylène glycol de façon à obtenir une dispersion pâteuse homogène
- Ajouter la base Versapro graduellement par dilution géométrique afin d'obtenir une crème homogène et lisse
- Transférer la préparation dans un ou plusieurs pots à onguent en plastique opaque selon la technique appropriée
- Compléter le registre de préparation si nécessaire ainsi que le registre des narcotiques

CONDITIONNEMENT

Conditionner dans un ou plusieurs pots à onguent en plastique opaque

STABILITÉ ET ENTREPOSAGE

Température de la pièce.

Date limite d'utilisation : pot = 30 jours après la date de préparation

ÉTIQUETAGE

Apposer sur les contenants : USAGE EXTERNE SEULEMENT et date limite d'utilisation

CONTRÔLE DE LA QUALITÉ

- S'assurer que la balance a été vérifiée et tarée
- Confirmer les poudres : Lidocaïne, Kétamine et Kétoprofène
- Confirmer le véhicule : Base Versapro
- Confirmer l'agent de lévigation : Propylène glycol
- **Spécification attendue : Crème blanche homogène**

RÉFÉRENCES CONSULTÉES

Pain Management : Int J Pharm Compound 2010

Trissel's Stability of compounded formulations 5th edition

Guide pratique des soins palliatifs : gestion de la douleur et autres symptômes 5th édition

Date de rédaction :	2025-05-20	Rédigée par :	Véronique Verret, technicienne en pharmacie Josée Duchesneau , pharmacienne
Révisée le :	Cliquez ici pour entrer une date.	Révisée par :	
Modification effectuée :			
En vigueur le :	2025-06-05	Autorisée par :	Brigitte Bolduc, pharmacienne Responsable des services pharmaceutiques