



SCHEDA FARMACO · FANS · NOTE INFORMATIVE AIFA MAGGIO 2007 E APRILE 2015

Ketorolac






ATC: M01AB15 · FANS ad alto rischio GI · Solo trattamento a breve termine

1. NOTA INFORMATIVA AIFA MAGGIO 2007
<https://www.aifa.gov.it/documents/20142/241044/111.5625.11793221244458fda.pdf>
2. NOTA INFORMATIVA AIFA APRILE 2015
https://www.aifa.gov.it/documents/20142/241044/NI1_KETOROLAC_APRIL2015.PDF

RISCHIO GASTROINTESTINALE – ATTENZIONE

 Il Ketorolac è associato a un più alto rischio di grave tossicità gastrointestinale rispetto agli altri FANS, specie se usato al di fuori delle indicazioni e della durata d'uso autorizzata.

LIMITI D'USO PER VIA DI SOMMINISTRAZIONE

 FORMA INIETTIVA (IM o EV)	 FORMA ORALE
<p style="text-align: center;">Max 2 giorni di trattamento</p>	<p style="text-align: center;">Max 5 giorni di trattamento</p>
<p>Dolore acuto post-operatorio moderato-severo o dolore dovuto a coliche renali</p> <p><i>Complemento ad analgesico oppiaceo in caso di chirurgia maggiore o dolore molto intenso (somm. solo EV)</i></p> <p> N.B. L'uso EV del preparato è riservato agli ospedali e alle case di cura.</p> <p>  N.B. La soluzione iniettabile contiene etanolo, pertanto, è controindicato l'uso per via neuroassiale (epidurale o intratecale)</p>	<p>Dolore post-operatorio di grado moderato</p>

🚫 CONTROINDICAZIONI ASSOLUTE

 NON INDICATO /CONTROINDICATO Dolore lieve o cronico	 NON INDICATO /CONTROINDICATO -Severa insuff. cardiaca -Insuff. renale mod. o severa -In terapia anticoagulante o con ASA in pz con disordini della coagulazione	 NON INDICATO /CONTROINDICATO Uso concomitante di altri FANS	 NON INDICATO /CONTROINDICATO Età inferiore ai 16 anni
--	--	--	--

🚫 Il Ketorolac non può essere considerato un semplice antidolorifico e richiede di essere impiegato sotto stretto controllo medico. L'uso al di fuori delle indicazioni e dei limiti di durata espone il paziente a rischi gravi.

🚨 INVITO ALLA SEGNALAZIONE

⚠️ La **segnalazione delle reazioni avverse sospette** (ADRs) che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è **importante**, in quanto permette un **monitoraggio continuo** del rapporto beneficio/rischio del medicinale.

Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il Sistema Nazionale di segnalazione dell'Agenzia Italiana del Farmaco.

Sito web: <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>

Le segnalazioni di Sospetta Reazione Avversa da Farmaci devono essere inviate al **Responsabile di Farmacovigilanza** della Struttura di appartenenza dell'Operatore stesso.

Data ultima modifica 30.03.2026