



Prise en charge de la douleur de l'enfant en traumatologie

Rédaction : GT Pédiatrie Urg'Ara

Validation : Comité Scientifique Urg'Ara

Version : V1.0

Prise en charge de la douleur de l'enfant en traumatologie après évaluation IOA Concerne uniquement les patients stables : conscience/hémodynamique/respiratoire

PRISE EN CHARGE A L'ACCUEIL DES URGENCES



Mesures immédiates à l'accueil

Ecouter, rassurer l'enfant

Installation confortable

Pour les enfants de moins de 6 mois avec une douleur sévère : donner une antalgie adaptée, les installer et en informer le médecin.

Immobilisation du membre traumatisé

- Absence d'immobilisation → mettre en place une attelle adaptée
- Si immobilisation présente, vérifier qu'elle soit adaptée et efficace

Mesures antalgiques simples:

Application de froid dans la mesure du possible

Pour les plaies : Lidocaïne 5% nébuliseur (ex : Xylocaïne®) ; pas d'EMLA® sur une plaie --> (cf procédure longue).

Pour les brûlures : refroidissement 15 min sous l'eau froide. Ne pas refaire si déjà effectuée et chez le petit enfant, ou si surface cutanée brulée > 10%

Gaz MEOPA (Kalinox®, Entonox®, Antasol® ...) : Si besoin et en l'absence de contre-indication. Maximum 60 min (risque de neurotoxicité), contact verbal conservé. Cf Fiche livret du médicament.



Evaluation de la douleur

Evaluation de la douleur chez TOUS les enfants se présentant à l'accueil à l'aide d'une échelle adaptée

0-3 ans : hét	téro-évaluation par Evendol						4-6 ans : hétéro-évaluation par Evendol et/ou auto-évaluation Échelle des visages. A partir de 6 ans : auto-évaluation Éc visages, EVA ou EN.								nelle des			
EVENI	0 1	SE. 18	1		a	Andrew Park								- liès tu	i mal	100	belie eteorile androphyse prin a Frederic 2 a 15 ans.	
	Ser.	talia.	To make	Series of the se	4.1	A Facebook on										\$500 W	mais i frichefic reta dement demande i a	
20202027			1	- 1				0	0		0					71	diace for places or places no histories on	
Shirt the state week to be	٠.						(==)	(==)	(==)	(5)	(50)	(3.8)		200			es est gradu."	
ringle office or made of the se name		-	- 63					=	-	(=)	(=)	ě					Ne retre sau komes 4 rubmos	
THE PERSON NAMED IN COLUMN								100	90	- 88	- 6			- 1		200	m pediadaCarg	
		despis	nto Departura													W	en les dictions ou priva à raine, voire, s dissible fir	
				CAL BANK on												4.6	Condition.	
	1		100	e-e-clubur										Page .	mal			

!!! expression ATONIQUE PSYCHOMOTRICE de la douleur

Prise en charge de la douleur

Quand donner?	DOULEUR FAIBLE EVA< 4 ou EVENDOL <6/15	DOULEUR MODEREE 4 <eva< 15="" 15<="" 6="" 8="" <evendol<="" ou="" th=""><th>DOULEUR SEVERE EVA> 6 ou EVENDOL> 8/15</th></eva<>	DOULEUR SEVERE EVA> 6 ou EVENDOL> 8/15
Après évaluation de la douleur par l'IOA	PARACETAMOL 15mg/kg/prise per os	PARACETAMOL 15 mg/kg/prise per os + IBUPROFENE Adapté au poids/âge (Si âge > 6 mois)	ORAMORPH® (à prioriser puis donner paracétamol et ibuprofène) posologie adaptée selon le poids/âge l'installation en salle d'attente ou en salle de soins la possibilité de surveillance rapprochée ou non (cf tableau posologie : 6 mois : 0,1 mg/kg 6 mois : 0,5 mg/kg sauf si installation en salle d'attente sans surveillance : 0,2 mg/kg Surveillance score de sédation, FR, SpO ₂ PARACETAMOL 15 mg/kg/prise per os H IBUPROFENE adapté au poids/âge (si âge > 6 mois)
Adaptation Selon Antalgie pré- hospitalière Déjà délivrée	Si Paracétamol déjà délivré: Compléter avec IBUPROFENE adapté au poids/âge (si âge > 6 mois)	Si un des deux antalgiques a déjà été délivré: compléter avec l'antalgique manquant. Si les deux antalgiques ont déjà été donnés: compléter avec ORAMORPH® 0,2 mg/kg ou 0,1 mg/kg pour âge < 6 mois	Si un ou plusieurs des antalgiques a (ont) été délivré(s): Compléter avec le ou les antalgiques manquants
Réévaluation toutes les 30 à 60 min après toute prise d'antalgique	ou 0,1 mg/kg pour â	IORPH® 0,2 mg/kg ige < 6 mois (maximum 3 prises) Lidocaïne + prilocaine] (ex : EMLA®)	ORAMORPH® 0,2 mg/kg ou 0,1 mg/kg pour âge < 6 mois ensuite [Lidocaïne + prilocaine] et <u>avis</u> <u>médical</u> .

cf fiche du livret du médicament en annexe pour choix des posologies et volume à administrer selon le poids.

TABLEAUX POSOLOGIE ORAMORPH

Vigilance ORAMORPH® existe sous deux formes de concentration différente :

- Solution buvable 20 mg/ml :1 goutte = 1,25mg (16 gouttes = 1ml)
- Unidose buvable 10 mg/5 ml soit 2 mg/ml

Posologie d'ORAMORPH® si INSTALLATION IMMEDIATE EN SALLE DE SOINS AVEC SURVEILLANCE RAPPROCHEE PAR IDE

(score de sédation toutes les 15 min,FR,SpO₂ sans monitoring), surveillance de la sédation par un accompagnant dans la salle de soins

La sédation est le premier signe de surdosage

Age < 6 mois : ORAMORPH® Unidose											
	dose de	istration = e charge ng/kg	suivantes = mg toutes le	etrations titration 0,1 /kg es 20 min n 3 prises)							
Poids (kg)	Dose (mg)	Volume (ml)	Dose (mg)	Volume (ml)							
3	0,3	0,15	0,3	0,15							
4	0,4	0,2	0,4	0,2							
5	0,5	0,25	0,5	0,25							
6	0,6	0,3	0,6	0,3							

	(gouttes)												
		dministrat charge : 0,		titrati tou	rations su on de 0,2 tes les 20 imum 3 p	mg/kg min							
Poids (kg)	Dose (mg)	Unidose (ml)	Sol buv (gouttes)	Dose (mg)	Unidose (ml)	Sol buv (gouttes)							
8	4	2	3	2	1	1							
10	5	2,5	4	2	1	1							
15	7,5	3,5	6	3	1,5	2							
18	9	4,5	7	4	2	3							
20	10	5	8	4	2	3							
25	12,5	6	10	5	2,5	4							
30	15	7,5	12	6	3	5							
35	17,5	8,5	14	7	3,5	6							
40	20	10	16	8	4	6							

Age ≥ 6 mois : ORAMORPH® Unidose(ml) OU Sol buvable

Posologie d'ORAMORPH® si INSTALLATION EN SALLE D'ATTENTE (concerne Age ≥ 6 mois après IOA) SANS SURVEILLANCE NI MONITORING

Age < 6 mois : pas d'installation en salle d'attente si indication d'Oramorph® < 6 mois = salle des soins

Age ≥ 6 mo	is : ORAMORP	H® Unidose ou	Sol buvable							
	Une admin	istration = dos 0,2 mg/kg	e de charge							
Poids (kg)	Dose (mg)	Unidose (ml)	Sol buv (gouttes)							
8	1,6	1,6 0,8 1								
10	2	1	1							
15	3	1,5	2							
18	4	2	3							
20	4	2	3							
25	5	2,5	4							
30	6	3	5							
35	7	3,5	6							
40	8	4	6							

Pas d'administration suivante si pas de surveillance

Si douleur persistante : installation en salle de soins

PRINCIPES GENERAUX DE LA SEDATION ANALGESIE

ASSOCIATION SYSTEMATIQUE : Traitement médicamenteux et techniques non médicamenteuses













Informer l'enfant et les parents

Utiliser des moyens de distraction, hypno-analgésie, emmaillotement nouveau-né... Utiliser les solutions sucrées chez le tout petit (cf livret du médicament)

Réévaluer et savoir faire marche arrière si nécessaire et envisager une sédation plus profonde : Contacter Anesthésiste ou Réanimateur

S'assurer des conditions de sécurité :

Préparer le matériel adapté à l'âge de l'enfant Être au moins 2: un qui fait le soin, et un qui fait la sédation analgésie Respecter les délais d'action des médicaments et connaître leur pharmacodynamie Ventilation (BAVU, O_2) et aspiration disponible à proximité Médecin sénior formé

SOINS LOCAUX

Anesthésiques locaux → Délai d'action 10 min

SUTURE < 3 points (sans exploration): PULVERISATION topique AL - 5 min avant le soin

LIDOCAINE 5% nébuliseur: 2 mg/kg

soit 1 pulvérisation / 5 kg

SUTURE ≥ 3 points => INFILTRATION sous cutanée AL

Aiguille 25-27 G

• LIDOCAINE 1% tamponnée = mélange de 8 ml de LIDOCAINE + 2 ml de BICARBONATE de NA 4,2 % Le Ph acide de la lidocaïne est neutralisé par le bicarbonate de sodium : on dit que la solution est tamponnée. Permet de diminuer la douleur à l'injection d'anesthésique local

Posologie max: 4 mg/kg

soit 2,5 ml du mélange / 5 kg



OU LIDOCAINE 1% ADRENALINE (pas d'association avec le bicarbonate)

Posologie max : 7 mg/kg A utiliser pour les plaies hémorragiques (ex: cuir chevelu) soit 4 ml / 5 kg

Contres indications : muqueuses, nez, doigt, pénis

ANESTHESIE DES MUQUEUSES:

Gel buccal, urétral LIDOCAINE 2% : 2 mg/kg

soit 1 ml/ 5 kg

LIDOCAINE 5% nébuliseur : 2 mg/kg

soit 1 pulvérisation / 5 kg

Possibilité d'utiliser forme IV 1 % pour les enfants < 5 kg : 2 pulvérisations/ kg

Indications: GESTES DOULOUREUX COURTS, plaie limitée, réduction de fracture simple

ASSOCIER LES TROIS ANTALGIQUES SIMULTANEMENT

MEOPA



MIDAZOLAM buccal 0,3 mg/kg



Tableau des posologies pour 0,3 mg/kg

Poids (kg)	3	4	5	6	7	8	10	12	14	17	20	25	30	35	40	50
	Préle	rélever avec une seringue à tuberculine jusqu'à 17 kg														
Dose (mg)	0,9	1,2	1,5	1,8	2,1	2,4	3	3,6	4,2	5,1	6	7,5	10	10	10	10
Volume (ml)	0,2	0,2	0,3	0,4	0,4	0,5	0,6	0,7	0,8	1	1,2	1,5	2	2	2	2
Dosage buccolam®			2,5 r	ng (0,5	ml)			5 r	ng (1 r	nl)	7,5 r	ng (1,5	ml)	10	mg (2	ml)



MORPHINE PER OS en titration : ORAMORPH® 😤



Vigilance ORAMORPH existe sous deux formes de concentration différente : Solution buvable 20 mg/ml : 1 goutte = 1,25mg (16 gouttes = 1ml) Unidose buvable 10 mg/5 ml soit 2 mg/ml

<u>Posologie < 6 mois :</u> Dose de charge : **0,1 mg/kg**

Puis titration de 0,1 mg/kg toutes les 20 min

≥ 6 mois : Dose de charge : **0,5 mg/kg** max 20 mg Puis titration de 0,2 mg/kg toutes les 20 min

Age < 6 mois : ORAMORPH® Unidose											
		istration = e charge ng/kg	suivantes 0,1 m toutes le	Administrations suivantes = titration 0,1 mg/kg toutes les 20 min (maximum 3 prises)							
Poids (kg)	Dose (mg)	Volume (ml)	Dose (mg)	Volume (ml)							
3	0,3	0,15	0,3	0,15							
4	0,4	0,2	0,4	0,2							
5	0,5	0,25	0,5	0,25							
6	0.6	0.3	0.6	0.3							

Age	Age ≥ 6 mois : ORAMORPH® Unidose(mI) OU Sol buvable (gouttes)												
		dministrat charge : 0,		Administrations suivant titration de 0,2 mg/kg toutes les 20 min (maximum 3 prises)									
Poids (kg)	Dose (mg)	Unidose (ml)	Sol buv (gouttes)	Dose (mg)	Unidose (ml)	Sol buv (gouttes)							
8	4	2	3	2	1	1							
10	5	2,5	4	2	1	1							
15	7,5	3,5	6	3	1,5	2							
18	9	4,5	7	4	2	3							
20	10	5	8	4	2	3							
25	12,5	6	10	5	2,5	4							
30	15	7,5	12	6	3	5							
35	17,5	8,5	14	7	3,5	6							
40	20	10	16	8	4	6							

SURVEILLANCE

Efficacité : douleur Effets indésirables : Score de sédation EDS, SpO₂, (scope)

EDS

0 = Bien éveillé

1 = Éveillable par intermittence

2 = Éveillable par stimuli verbal

3 = Éveillable par stimuli tactile

4 = Non éveillable



MEOPA®

Mélange équimolaire de 50 % d'O₂ et 50 % de protoxyde d'azote

INDICATIONS:

⇒ Antalgie courte, sédation consciente avec conservation des réflexes laryngés. (Effet anxiolytique et amnésiant). Pas de limite inférieure d'âge mais nécessite la coopération de l'enfant.

PREPARATION et POSOLOGIE

- Prérequis : compliance/adhésion/participation de l'enfant ; distraction de l'enfant possibilité d'utiliser des feutres senteurs, apport du jeu etc.
- Installation : pas de jeûn nécessaire, ni monitoring ; salle d'examen ventilée.
- Adapter un masque à la morphologie de l'enfant.
- Débuter l'administration à un débit de 6 l/min puis adapter le débit en fonction de la ventilation du l'enfant (système de réserve jamais vide). Vérifier que la ballon ne soit jamais collabé, ni distendu. Son oscillation est le reflet de la ventilation. L'efficacité du MEOPA n'est pas liée au débit : le débit doit être adapté à la respiration pour que le ballon reste en permanence bien gonflé. Il n'y a pas de débit maximum.
- Masque appliqué sans fuite et maintenu pendant 3 minutes au moins avant le geste.
- L'auto administration doit être privilégié mais le maintien du masque par un soignant reste possible.
- Administration interrompue en cas de perte du contact verbal.
- Surveillance de la SpO₂ inutile.
- Durée maximale 60 min.
- Arrêt de l'administration à la fin du soin ; pas de surveillance nécessaire.

SURVEILLANCE:

- Efficacité de l'antalgie.
- Administration dans une pièce ventilée.
- Sédation : arrêter si perte du contact verbal VIGILANCE SI ASSOCIATION AVEC SÉDATIF.



- Garder la bouteille debout.
- Chariot d'urgence à proximité.

CONTRE INDICATION :

- Troubles de la conscience.
- TC, traumatisme facial.
- Pneumothorax, emphysème, embolie gazeuse, pneumomédiastin.
- Accident de plongée, distension gazeuse abdominale.

- Nausées, vomissements, impression de malaise.
- Céphalées, euphorie, excitation, modification des perceptions sensorielles.
- Sédation importante avec du perte de contact.





MIDAZOLAM - HYPNOVEL®

Ampoule de 5 mg/1 ml BUCCAL OU SUBJUGUAL



Anticonvulsivant

INDICATIONS:

⇒ Etat de mal épileptique : si pas de VVP disponible

⇒ agitation, anxiété, sédation procédurale

PREPARATION et POSOLOGIE

Attention à la concentration de votre ampoule

PREPARATION: PUR. Une ampoule de 5 mg dans 1 ml.

POSOLOGIE: 0,3 mg/kg en intra buccal ou subjugal (dose max: 10 mg)

				Table	au de	es pos	sologi	ies po	our 0,	3 mg	/kg					
Poids (kg)	3	4	5	6	7	8	10	12	14	17	20	25	30	35	40	50
	Préle	élever avec une seringue à tuberculine jusqu'à 17 kg														
Dose (mg)	0,9	1,2	1,5	1,8	2,1	2,4	3	3,6	4,2	5,1	6	7,5	10	10	10	10
Volume (ml)	0,2	0,2	0,3	0,4	0,4	0,5	0,6	0,7	0,8	1	1,2	1,5	2	2	2	2
Dosage buccolam®			2,5 m	ng (0,	5 ml)			5 m	ng (1	ml)	7,5	mg (ml)	1,5	10 r	ng (2	ml)

SURVEILLANCE:

- Scope, FR, SpO₂, FC, PA.
- Score de sédation (EDS).

CONTRE INDICATION:

- Hypersensibilité aux benzodiazépines.
- Insuffisance respiratoire sévère et détresse respiratoire si sédation vigile.
- Myasthénie.

- Hypotension, bradycardie, thrombophlébite, AC.
- Confusion, euphorie, hallucinations, agitation, irritabilité, somnolence, ataxie, amnésie, mouvements involontaires, hyperactivité.
- Dépression respiratoire, apnée, dyspnée, arrêt respiratoire.
- Hypersensibilité, prurit, urticaire, éruption cutanée.
- Nausées, vomissements, constipation, sécheresse buccale.

MORPHINE - ORAMORPH®

Unidose (Pipette) de 10 mg/5 ml soit Concentration : 2 mg/ml
Ou Solution buvable 20 mg/ml : 1 goutte = 1,25mg (16 gouttes = 1ml)

Antalgique opiacé

INDICATIONS:

⇒ Antalgie.

PREPARATION et POSOLOGIE

- <u>Enfant < 6 mois</u>: dose de charge 0,1 mg/kg.
 Faibles doses initiales, augmenter intervalle et intensifier la surveillance.
- Enfant > 6 mois : dose de charge de 0,5 mg/kg.
 Titration possible avec une dose per os de 0,2 mg/kg/20 min (0,1 mg/kg/20 min si âge < 6 mois) jusqu'à analgésie suffisante.

	Age < 6 m	ois : ORAMORP	H® Unidose				
	dose de	istration = charge ng/kg	Administrations suivantes = titration 0,1 mg/kg toutes les 20 min (maximum 3 prises)				
Poids (kg)	Dose (mg)	Volume (ml)	Dose (mg)	Volume (ml)			
3	0,3	0,15	0,3	0,15			
4	0,4	0,2	0,4	0,2			
5	0,5	0,25	0,5	0,25			
6	0,6	0,3	0,6	0,3			

Ag	Age ≥ 6 mois : ORAMORPH® Unidose(ml) OU Sol buvable (gouttes)												
		administrati e charge : 0,5		Administrations suivantes = titration de 0,2 mg/kg toutes les 20 min (maximum 3 prises)									
Poids (kg)	Dose (mg)	Unidose (ml)	Sol buv (gouttes)	Dose (mg)	Unidose (ml)	Sol buv (gouttes)							
8	4	2	3	2	1	1							
10	5	2,5	4	2	1	1							
15	7,5	3,5	6	3	1,5	2							
18	9	4,5	7	4	2	3							
20	10	5	8	4	2	3							
25	12,5	6	10	5	2,5	4							
30	15	7,5	12	6	3	5							
35	17,5	8,5	14	7	3,5	6							
40	20	10	16	8	4	6							

<u>SURVEILLANCE</u>: sédation, FR, initialement puis après chaque augmentation de dose. Il n'existe pas de posologie unique. La "bonne dose" est celle qui soulage le patient sans effet indésirable majeur.

CONTRE INDICATION:

- Hypersensibilité aux produits.
- Prudence si trouble respiratoire ou neurologique en évolution.

- Constipation.
- Somnolence : diminuer les doses de morphine si efficacité antalgique obtenue.

ANALGESIE PROCEDURALE IV

Indications: GESTES COMPLEXES

plaies profondes, réduction fracture os long, réduction de luxation hyper algique, brulures étendues

PRECAUTIONS

Médecin sénior formé (un médecin fait le soin, un autre la sédation analgésie) Préparer le matériel adapté à l'âge de l'enfant Ventilation (BAVU, O₂) et Aspiration, chariot d'urgence disponible à proximité

O₂ masque facial SYSTEMATIQUE

PAS de MEOPA (effets indésirables plus importants pour cette association)

MORPHINE EN TITRATION IVD



POSOLOGIE:

1ère dose : < 6 mois : 0,05 mg/kg/5 min dose max de 0,3 mg/kg ≥ 6 mois : 0,1 mg/kg / 5 min

Posologie à adapter en fonction de la dose et du délai d'administration de morphine per os administré à l'accueil des urgences. Cf fiche livret



KETAMINE EN TITRATION IVD



POSOLOGIE:

de sédation recherchée

0,2 à 0,5 mg/kg/ 2 min en titration (max 2 mg/kg)

Le plus souvent 0,2 mg/kg en titration (selon tableau des posologies) A renouveler toutes les 2 minutes selon niveau

SURVEILLANCE

Efficacité : douleur

Effets indésirables : Score de sédation EDS, SpO₂, (scope)

0 = Bien éveillé

1 = Éveillable par intermittence

2 = Éveillable par stimuli verbal

3 = Éveillable par stimuli tactile

4 = Non éveillable





MORPHINE CHLORHYDRATE - MORPHINE®

Ampoule de 10 mg/1 ml



Antalgique opiacé

INDICATIONS:

⇒ Traitement de la douleur.

PREPARATION et POSOLOGIE

Prélever une ampoule de 10 mg et compléter à 10 ml avec NaCl 0,9 %.



Soit concentration: 1 mg/ml.

Puis prélever la dose nécessaire avec une seringue de 1 ml.

	Titration IV AVANT 6 mois 0,05 mg/kg/5 min soit 0,5 ml/kg/5 min											
Poids (kg) 3 4 5 6 7 8												
Volume à injecter (ml)	0,15	0,2	0,25	0,3	0,35	0,4						

SURVEILLANCE:

- Scope, PA, FC, SpO₂.
- Sédation, Respiration, douleur.
- ANTIDOTE = NARCAN.
- TRAÇABILITÉ.
- Il n'existe pas de posologie unique. La "bonne dose" est celle qui soulage le patient sans effet indésirable majeur.

CONTRE INDICATION:

Hypersensibilité aux produits.

- Dépression respiratoire.
- État ébrieux, sédation.
- Nausées, vomissements, sécheresse de bouche.
- Constipation, rétention urinaire.
- · Réactions anaphylactoïdes.



MORPHINE CHLORHYDRATE - MORPHINE®

Ampoule de 10 mg/1 ml ou ampoule de 50 mg/5 ml Concentration: 10 mg/ml



Antalgique opiacé

PREPARATION DE BASE:

Une ampoule de 10 mg à compléter à 10 ml avec NaCl 0,9 %.

Soit concentration: 1 mg/ml.



Attention utiliser une seringue de 1 ml pour les injections pour poids ≤ 10 kg.

Titration IV après 6 mois jusqu'à 50 kg

0,1 mg/kg puis 0,05 mg/kg toutes les 5 min (max 3 mg par injection)

Poids (kg)		Dose de charge initiale 0,1 mg/kg (mg et ml)	Bolus de titration 0,05 mg/kg/5 min (mg et ml)		
1	6	0,6	0,3		
	7	0,7	0,3		
υ υ	8	0,8	0,4		
u	9	0,9	0,4		
I	10	1	0,5		
	12	1,2	0,6		
	14	1,4	0,7		
17		1,7	0,8		
	20	2	1		
	25	2,5	1,2		
	30	3	1,5		
	35	3	1,7		
	40	3	2		
	50	3	2,5		



KETAMINE - KETAMINE®

ANALGESIE IV

Ampoule 50 mg/5 ml Concentration: 10 mg/ml

Attention à la concentration de votre ampoule : prendre 50 mg/5 ml

Analgésie/anesthésie générale

INDICATIONS:

- ⇒ Analgésie multimodale.
- ⇒ Analgésie/sédation pour des gestes douloureux de courtes durées.

PREPARATION et POSOLOGIE

 SÉDATION GESTES COURTS: 0,2 à 0,5 mg/kg (max 2mg/kg) EN TITRATION. Le plus souvent titration de 0,2 mg/kg à renouveler.



- Poids < 40 kg:

Si poids < 25kg : prélever 2,5 ml (soit 25 mg) et compléter jusqu'à 25 ml avec NaCl 0.9 %

Ou si poids > 25 kg : prélever 5 ml (50 mg) et compléter jusqu'à 50 ml avec NaCl 0,9 %. Soit concentration: 1 mg/ml.

Poids ≥ 40 kg :

Prélever 5 ml (soit 50 mg) et compléter jusqu'à 10 ml avec NaCl 0,9 %. Soit concentration: 5 mg/ml.

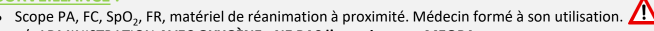
- <u>CO-ANTALGIE</u>: 0,2 à 0,5 mg/kg.
 - Poids < 40 kg:

Prélever 2,5 ml (25 mg) et compléter jusqu'à 25 ml avec NaCl 0,9 %. Soit concentration: 1 mg/ml.

Poids ≥ 40 kg :

Prélever 5 ml (50 mg) et compléter jusqu'à 10 ml avec NaCl 0,9 %. Soit concentration: 5 mg/ml.

SURVEILLANCE:





- +/- ADMINISTRATION AVEC OXYGÈNE NE PAS l'associer avec MEOPA.
- MEDECIN FORME.

CONTRE INDICATION:

- Hypersensibilité à la Kétamine.
- HTA, insuffisance cardiaque sévère, HTIC, TC, psychose, épilepsie.

- TF: hallucinations, cauchemars, désorientation, nystagmus, agitation favorisée par stimulation sonore, hallucinations, troubles psychiques.
- F: anxiété, dysphorie, mouvements anormaux, hypotension, dépression respiratoire ou apnée, nausées, vomissements, hypersialorrhée. ATTENTION AU LARYNGOSPASME.



KETAMINE - KETAMINE®

CO-ANALGESIE et SEDATION POUR GESTES COURTS IV



Ampoule 50 mg/5 ml Concentration: 10 mg/ml

Poids < 40 kg : prélever 2,5 ml et compléter à 25 ml avec NaCl 0,9 % Soit concentration : 1 mg/ml

Poids (kg)	Dose (mg) et volume (ml) pour <mark>0,2 mg/kg</mark>	Dose (mg) et volume (ml) pour <mark>0,5 mg/kg</mark>	Dose (mg) et volume (ml) pour 1 mg/kg
3	0,6	1,5	3
4	0,8	2	4
5	1	2,5	5
6	1,2	3	6
7	1,4	3,5	7
8	1,6	4	8
10	2	5	10
12	2,4	6	12
14	2,8	7	14
17	3,4	8,5	17
20	4	10	20
25	5	13	25
30	6	15	30
35	7	18	35

Poids ≥ 40 kg : prélever 50 mg et compléter à 10 ml avec NaCl 0,9 % ou 100 mg à compléter à 20 ml

Soit concentration : 5 mg/ml

40	8 mg / 1,6 ml	20 mg / 4 ml	40 mg / 8 ml
45	9 mg / 1,8 ml	22,5 mg / 4,5 ml	45 mg / 9 ml
50	10 mg / 2 ml	25 mg / 5 ml	50 mg / 10 ml

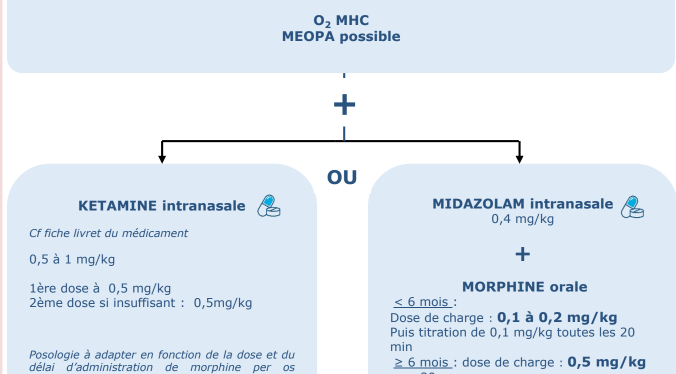
Indications: REDUCTIONS SIMPLES,

administré à l'accueil des urgences

gestes douloureux de courte durée de moins de 10 min

PRECAUTIONS

Médecin sénior formé (Un médecin fait le soin, un autre la sédation analgésie) Préparer le matériel adapté à l'âge de l'enfant Ventilation (BAVU, O_2) et Aspiration, chariot d'urgence disponible à proximité Respecter les délais d'action, CI et effets indésirables : cf livret médicament en annexe



SURVEILLANCE

max 20 mg

Puis titration: 0,2 mg/kg toutes les 20 min

Efficacité : douleur (Réévaluation régulière)

Naloxone à proximité

Effets indésirables : Score de sédation EDS, SpO₂, FR, FC, TA (scope)

EDS

0 = Bien éveillé

1 = Éveillable par intermittence

2 = Éveillable par stimuli verbal

3 = Éveillable par stimuli tactile

4 = Non éveillable



MIDAZOLAM - HYPNOVEL®

Ampoule de 5 mg/1 ml INTRANASALE



INDICATIONS:

- ⇒ Anxiété modérée à intense dans ces situations cliniques : points de suture, ablation CE, pose VVP, soins dentaires, PL
- ⇒ sédation procédurale



PREPARATION et POSOLOGIE

Attention à la concentration de votre ampoule

<u>PREPARATION</u>: Avec une seringue de 1ml, prélever dans l'ampoule (5mg/1 ml)
 <u>PURE</u> le volume à administrer du tableau. Connecter l'embout nasal (MAD)
 puis pulvériser la moitié du volume dans chaque narine.

POSOLOGIE: 0,4 mg/kg

Délai d'action : 10 à 15 min

Poids (kg)	8	10	12	17	20	25
Dose (mg) Posologie à 0,4 mg/kg	3	4	5	6	8	10
Volume à administrer (ml)	0,7	0,9	1,1	1,3	1,7	2,1

NB :Le volume à administrer du tableau correspond au volume de la dose prescrite auquel est ajouté 0,1 ml pour purger l'embout nasal (0,1 ml non administré à l'enfant).

SURVEILLANCE:

- Scope, FR, SpO₂, FC, PA. Score de sédation.
- Délai d'action : 10 à 15 min

CONTRE INDICATION:

- Hypersensibilité aux benzodiazépines.
- TC, trouble de la conscience
- CI voie IN
- Enfant < 6 mois

- Inconfort lors de l'instillation, sensation de brulure nasale fréquente
- Sédation profonde et réaction paradoxale rares



KETAMINE - KETAMINE® INTRANASALE

Ampoule 250 mg/5 ml

Concentration: 50 mg/ml Analgésie/Sédation

INDICATIONS:

⇒ Analgésie pour des gestes douloureux de courtes durées (10 min).

PREPARATION et POSOLOGIE

Attention à la concentration de votre

• PRÉPARATION : Avec une seringue de 1ml, prélever dans l'ampoule (250mg/5ml) PURE, le volume à administrer du tableau. Connecter l'embout nasal (MAD) puis pulvériser la totalité du volume à administrer dans **UNE seule** narine

• POSOLOGIE: 0,5mg/kg pour la 1ère et la 2è dose Délai d'action: 5 à 10 min

Age	1 an	2 ans	3 ans	5 ans	7 ans	10 ans	≥ 15 ans
POIDS (kg)	10	12	15	20	25	35	≥ 50
Dose du bolus en mg (posologie à 0,5mg/kg)	5	6	7	10	10	20	25
Volume du 1 ^{er} bolus (ml)	0,2	0,2	0,2	0,3	0,3	0,5	0,6
Volume du 2è bolus (ml)	0,1	0,1	0,1	0,2	0,2	0,4	0,5

NB :Le volume à administrer de la 1ère dose du tableau correspond au volume de la dose prescrite auquel est ajouté 0,1 ml pour purger l'embout nasal (0,1 ml non administré à l'enfant). Le volume de la 2è dose correspond au volume de la dose prescrite sans le volume de la purge de l'embout

SURVEILLANCE:

- Scope PA, FC, SpO₂, FR, matériel de réanimation à proximité.
- Médecin formé à son utilisation.
- Délai d'action (5 à 10 min)
- Retour à domicile : une heure après dernière dose

CONTRE INDICATION:

Hypersensibilité à la Kétamine

CI à la voie intranasale

< 6 mois

EFFETS INDÉSIRABLES:

Inconfort lors de l'instillation, laryngospasme, nausées, hypersalivation, nystagmus, agitation.

PRECAUTIONS

Médecin sénior formé (Un médecin fait le soin, un autre la sédation analgésie) Préparer le matériel adapté à l'âge de l'enfant Ventilation (BAVU, O_2) et Aspiration, chariot d'urgence disponible à proximité Respecter les délais d'action, CI et effets indésirables : cf livret médicament en annexe

O₂ MHC systématique PAS DE MEOPA



FENTANIL intranasale

 $1^{\text{ère}}$ dose à 1 μ g/kg (max 50 μ g) $2^{\text{ème}}$ dose après 5 - 10 min : 0, 5 μ g/kg



OU

SUFENTA intranasale

 $1^{\rm ère}$ et $2^{\rm ème}$ dose à 0,5 µg/kg max 50 µg



Posologie à adapter en fonction de la dose et du délai d'administration de morphine per os administré à l'accueil des urgences

SURVEILLANCE

Efficacité : douleur (Réévaluation régulière)

Naloxone à proximité

Effets indésirables : Score de sédation EDS, SpO₂, FR, FC, TA (scope)

EDS

0 = Bien éveillé

1 = Éveillable par intermittence

2 = Éveillable par stimuli verbal

3 = Éveillable par stimuli tactile

4 = Non éveillable



FENTANYL - FENTANYL® INTRANASALE





Ampoule 100 μg/2 ml. Concentration: 50 μg/ml

Analgésique morphinique

INDICATIONS:

⇒ Douleur intense EVA ≥ 7 EVENDOL ≥ 10

⇒ Analgésie par voie IN, ≥ 1 an, sans nécessité de pose de VVP : traumatisme (fracture, luxation), pansement de brûlure, plaies importantes



PREPARATION et POSOLOGIE

Attention à la votre ampoule

PREPARATION: Avec une seringue de 1ml, prélever dans l'ampoule PURE (100µg/2ml) le volume à administrer du tableau. Connecter l'embout nasal (MAD) puis pulvériser la totalité du volume à administrer dans UNE narine.

POSOLOGIE:

 $1^{\text{ère}}$ dose à 1 µg/kg (max 50 µg)

 $2^{\text{ème}}$ dose (après 5 - 10 min) : 0, 5 µg/kg (max 50 µg)

Age (an)	1 an	2ans	3ans	5 ans	7	10	> 15
POIDS (kg)	10	12	15	20	25	35	≥ 50
1 ^{ère} dose (μg)	10	12	15	20	25	35	50
Volume 1 ^{ère} dose (ml) à administrer	0,3	0,4	0,4	0,5	0,6	0,8	1
Volume 2 ^{ème} dose (ml) à administrer	0,1	0,15	0,2	0,2	0,3	0,4	0,5

NB : Le volume à administré de la 1^{ère} dose du tableau correspond au volume de la dose prescrite auquel est ajouté 0,1 ml pour purger l'embout nasal (0,1 ml non administré à l'enfant). Le volume de la 2è dose correspond au volume de la dose prescrite sans le volume de la purge de l'embout

SURVEILLANCE:

PA, FC, FR, SpO₂, sédation, conscience. TRAÇABILITÉ.

Délai d'action : 5 à 10 min ANTIDOTE = NARCAN.

Retour à domicile : 2h

CONTRE INDICATION:

Allergie au fentanyl, traumatisme crânio facial, trouble de la conscience, détresse respiratoire, instabilité hémodynamique, traumatisme nasal, épistaxis, obstruction nasale complète.

- Inconfort à l'instillation, prurit, nausées, vomissement
- Sédation, dépression respiratoire.



SUFENTANIL - SUFENTA® INTRANASALE



Ampoule 250 μg/5 ml. Concentration : 50 μg/ml

Analgésique morphinique

INDICATIONS:

⇒ Douleur intense EVA ≥ 7, EVENDOL ≥ 10



⇒ Analgésie par voie IN , enfant ≥ 1 an; sans nécessité de pose de VVP

PREPARATION et POSOLOGIE

concentration de

• PREPARATION : Avec une seringue de 1ml, prélever dans l'ampoule (250µg/5ml) PURE, le volume à administrer du tableau. Connecter l'embout nasal (MAD) puis pulvériser la totalité du volume à administrer dans UNE narine

POSOLOGIE: 1ère dose à 0,5 μg/kg

2ème dose à 0,5 µg/kg Délai d'action: 5 à 10 min

Age	1 an	2	3 ans	5 ans	7 ans	10 ans	≥ 15
POIDS (kg)	10	12	15	20	25	35	≥ 50
1 ^{ère} dose (μg)	5	6	7	10	10	20	25
Volume 1 ^{ère} dose (ml)	0,2	0,2	0,2	0,3	0,3	0,5	0,6
Volume 2 ^{ème} dose(ml)	0,1	0,1	0,1	0,2	0,2	0,4	0,5

NB :Le volume à administré de la 1^{ère} dose du tableau correspond au volume de la dose prescrite auquel est ajouté 0,1 ml pour purger l'embout nasal (0,1 ml non administré à l'enfant). Le volume de la 2è dose correspond au volume de la dose prescrite sans le volume de la purge de l'embout

SURVEILLANCE:

PA, FC, FR, SpO₂, sédation, conscience.

TRAÇABILITÉ.

Délai d'action : 5 à 10 min ANTIDOTE = NARCAN. Retour à domicile : 2 h

CONTRE INDICATION:

- Hypersensibilité aux produits.
- Insuffisance respiratoire décompensée, insuffisance rénale ou hépato cellulaire sévère.

- Inconfort à l'instillation, prurit, nausées, vomissement
- **Sédation, dépression respiratoire** (plus important que pour fentanyl intranasale)



NALOXONE - NARCAN® ANTIDOTE





Ampoule de 0,4 mg/1 ml

Antagonistes des morphiniques

INDICATIONS:

- ⇒ Traitement de la dépression respiratoire des intoxications aigues par les opiacés.
- ⇒ Antagoniser les effets des morphiniques.
- ⇒ Aide au diagnostic des comas toxiques

PREPARATION et POSOLOGIE IV

• PREPARATION : A DILUER.

Prélever une ampoule de 0,4 mg (1 ml) et compléter à 10 ml avec NaCl 0,9 %. Soit concentration: 0,04 mg/ml.

- **POSOLOGIE pour IV** :(cf tableau fiche suivante).
- POUR LEVER UNE DEPRESSION RESPIRATOIRE: 0,01 mg/kg

Seuil d'Alerte Fréquence Respiratoire				
Âge	< 1 an	1 à 5 ans	> 5 ans	
FR	< 20/min	< 15/min	< 10/min	

POUR LEVER UNE SEDATION: titration 0,004 mg/kg.

Soit 0,1 ml/kg toutes les 3 minutes.

SURVEILLANCE:

- Scope, conscience, score de sédation EDS.
- FR, SpO₂.
- => Surveillance rapprochée pour éviter une "remorphinisation" secondaire (effet rebond).

EDS

- 0 = Bien éveillé
- 1 = Éveillable par intermittence
- 2 = Éveillable par stimuli verbal
- 3 = Éveillable par stimuli tactile
- 4 = Non éveillable

CONTRE INDICATION:

Hypersensibilité connue à la naloxone et aux morphiniques.

EFFETS INDÉSIRABLES:

• Tachycardie, HTA à fortes doses, agitation, anxiété, frissons, vomissements, syndrome de sevrage.



NALOXONE - NARCAN® V





Ampoule de 0,4 mg/1 ml

Antagonistes des morphiniques

PREPARATION et POSOLOGIE

POUR LEVER UNE SÉDATION

Prélever une ampoule de 0,4 mg (1 ml) et compléter à 10 ml avec NaCl 0,9 % (Soit concentration: 0,04 mg/ml)

Posologie: titration 0,004 mg/kg Soit 0,1 ml/kg toutes les 3 minutes

Poids (kg)	Dose (mg)	Dose (ml) du volume de titration	
3	0,012	0,3	
4	0,016	0,4	
5	0,02	0,5	
6	0,024	0,6	
7	0,028	0,7	
8	0,032	0,8	
≥ 10	0,04	1	
Annàs 10 kg tituation 1 mal/1 mal tautas los 2			

Après 10 kg, titration 1 ml/1 ml toutes les 3 min jusqu'à objectif de réveil.

POUR LEVER UNE DÉPRESSION RESPIRATOIRE

Prélever une ampoule de 0,4 mg (1 ml) et compléter à 10 ml avec NaCl 0,9 % (Soit concentration: 0,04 mg/ml)

> posologie: 0,01 mg/kg Soit 0,25ml/kg

Poids (kg)	Dose (mg)	Volume (ml)
3	0,03	0,8
4	0,04	1
5	0,05	1,3
6	0,06	1,5
7	0,07	1,8
8	0,08	2
10	0,10	2,5
12	0,12	3
14	0,14	3,5
17	0,17	4,3
20	0,20	5
25	0,25	6,3
30	0,30	7,5
35	0,35	8,8
≥ 40	0,40	10



NALOXONE - NARCAN® INTRANASALE



Ampoule de 0,4 mg/1 ml

Antagonistes des effets des morphiniques

INDICATIONS:

- ⇒ Traitement de la dépression respiratoire des intoxications aigues par les opiacés.
- ⇒ Antagoniser les effets des morphiniques.
- ⇒ Aide au diagnostic des comas toxiques

PREPARATION et POSOLOGIE

<u>PREPARATION</u>: Avec une seringue de 1ml, prélever UNE ampoule (0,4mg/1 ml)
 <u>PURE</u>

Connecter l'embout nasal (MAD) puis pulvériser le volume à administrer

• POSOLOGIE:

	Stimuler + O₂ thérapie
Poids < 20 kg	Une ampoule PURE de 1 ml dans UNE narine
Poids ≥ 20 kg	UNE ampoule pure de 1 ml dans CHAQUE narine OU NYXOID [®] sol. Nasale 1,8 mg : UNE pulvérisation dans UNE narine

SURVEILLANCE:

- Scope, conscience, score de sédation EDS.
- FR, SpO₂.
- => Surveillance rapprochée pour éviter une "remorphinisation" secondaire (effet rebond).

EDS

- 0 = Bien éveillé
- 1 = Éveillable par intermittence
- 2 = Éveillable par stimuli verbal
- 3 = Éveillable par stimuli tactile
- 4 = Non éveillable

CONTRE INDICATION:

Hypersensibilité connue à la naloxone et aux morphiniques.

EFFETS INDÉSIRABLES:

• Tachycardie, HTA à fortes doses, agitation, anxiété, frissons, vomissements, syndrome de sevrage.



ANALGESIE-SEDATION PAR VOIE INTRANASALE

Indication:

Analgésie Sédation en absence de voie veineuse périphérique.

Préparation

Dispositif spécifique : LMA MAD NASAL™ + Seringue luer lock 1 ml

Désobstruction nasale si besoin

Enfant en position couchée ou semi assise 45°

Médicament utilisé **PUR** : NIGILANCE sur la concentration du médicament et l'ampoule à utiliser.

Avec la seringue de 1 ml, prélever dans l'ampoule PURE, le volume à administrer du tableau des posologies des médicaments.

NB :Le volume à administrer de la 1ère dose du tableau correspond au volume de la dose prescrite auquel est ajouté 0,1 ml pour purger l'embout nasal (0,1 ml non administré à l'enfant et qui reste dans l'espace mort de l'embout nasal). Prélever le 2è volume avec la même seringue et le même embout nasal. Le volume de la 2è dose correspond au volume de la dose prescrite sans le volume de la purge de l'embout

Double contrôle du dosage par 2 soignants

Connecter l'embout nasal (MAD) puis insérer l'embout dans la narine en direction du septum et presser le piston en 1 à 2 secondes.

Volume maximal par narine : 1 ml (la dose peut être divisée entre les 2 narines)

SURVEILLANCE : Score de sédation, FR, SpO₂, PA, FC, efficacité ANTIDOTE et matériel de RCP disponible

Narine de gauche : 1/2 dose

LMA MAD Nasal"

444444

CONTRE INDICATION:

Allergie au médicament utilisé Traumatisme cranio facial Altération de la conscience Détresse respiratoire, instabilité hémodynamique Traumatisme nasal, épistaxis, obstruction nasale complète

EFFETS INDESIRABLES:

Inconfort à l'instillation

Secondaires au médicament (sédation profonde, détresse respiratoire, nausée, vomissements)