

Lista de comprobación de la disposición del paciente para abandonar el centro sanitario

▼ Spravato® esketamina pulverizador nasal

Es necesario que un profesional sanitario supervise a los pacientes que reciban Spravato®, tanto durante como después de la administración del mismo

El objetivo de esta lista de comprobación es ayudar al médico responsable a decidir si el paciente está listo para abandonar el centro sanitario después de recibir este medicamento y no necesita más observación por parte de un profesional sanitario.

En especial, esta lista hace hincapié en los cuatro riesgos asociados a este tratamiento, que se le han explicado detalladamente en la Guía adjunta. El paciente no debe presentar ninguno de estos eventos, o cualquier síntoma sugestivo de estos, para poder abandonar el centro médico.

El profesional sanitario responsable de la administración de Spravato® debe comprobar que:

1. El paciente no presenta signos de disociación o cambios en la percepción de la realidad

2. El paciente está totalmente despierto y responde a estímulos
(es decir, no experimenta una alteración en el nivel de consciencia, sedación)

3. La tensión arterial del paciente se encuentra dentro de los valores normales

4. En caso de que el paciente haya presentado otros eventos adversos
(náuseas, dolor de cabeza, etc), estos se han resuelto

5. Ha recomendado al paciente que no conduzca ni maneje maquinarias hasta que haya descansado adecuadamente tras la administración de Spravato®

6. Ha recomendado al paciente que, al abandonar el centro de salud, regrese a su casa en transporte público o acompañado de otra persona

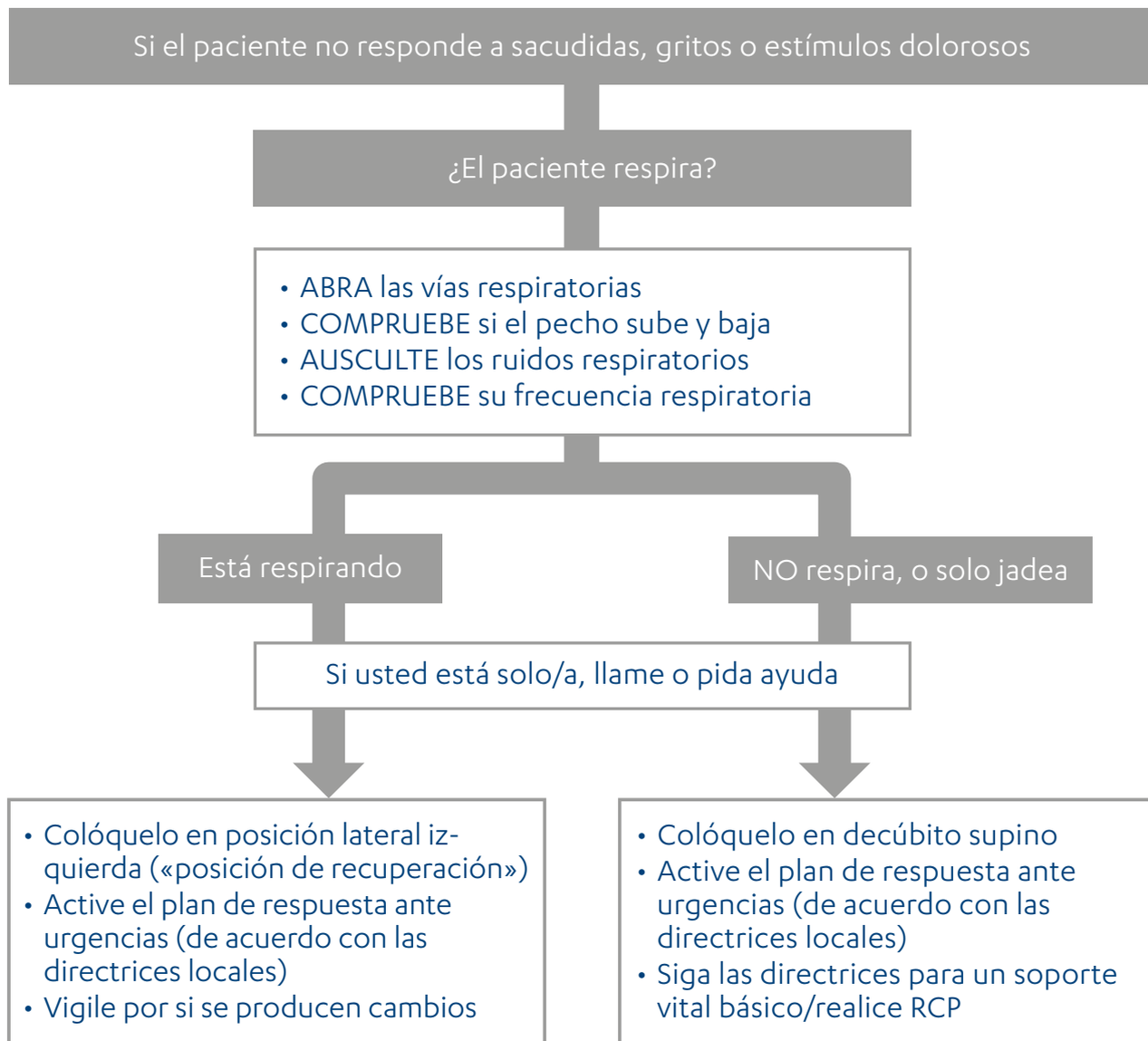
Por último, como médico responsable de este tratamiento, según su criterio médico, y con la ayuda de esta lista ¿considera que el paciente está listo para abandonar el centro?

Información sobre prevención de riesgos autorizada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) - Febrero 2024

Disponible en la web de la AEMPS www.aemps.gob.es

▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas de reacciones adversas asociadas a este medicamento.

¿Qué hacer en caso de urgencia?



Se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Centro Autónomo de Farmacovigilancia correspondiente o del formulario electrónico disponible en <https://www.notificaRAM.es>

Puede descargar una versión electrónica de este material a través de los siguientes enlaces:

<https://www.janssenmedicalcloud.es/es-es/aemps-material-informativo-de-seguridad-pgr>
<https://www.XXXXXXXXXX.XX>