

Eskétamine

Substance active

Eskétamine

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Spravato

Générique(s) disponible(s)

Non

Mesures additionnelles de réduction du risque validées par l'ANSM et diffusées par le(s) laboratoire(s) exploitant(s) le(s) médicament(s)

Le matériel comprend :

- Un guide pour les professionnels de santé apporte des informations sur les quatre risques importants identifiés (dissociation, sédation/somnolence, augmentation de la pression artérielle, et abus/dépendance) pouvant survenir sous Spravato, et sur l'importance de la surveillance et du suivi des patients.
- Un guide patient avec une carte patient et deux fiches de liaison (à destination du psychiatre libéral et du médecin généraliste).
Ce guide a pour objectif d'informer le patient sur les risques pouvant être associés à l'utilisation de Spravato et les mesures mises en place pour réduire ces risques.
La carte patient a aussi pour but d'informer tout autre professionnel de santé que le patient est traité par Spravato. Les fiches de liaisons ont pour objectif de faire le lien ville-hôpital et de permettre l'optimisation du suivi du patient en ville.

- ↓ [Guide pour les professionnels de santé \(04/03/2025\)](#)
- ↓ [Guide pour les patients \(04/03/2025\)](#)
- ↓ [Carte patient \(04/03/2025\)](#)

Base publique du médicament

Données BPDM

[Agence européenne du médicament](#)

[Données EMA](#)

[Lire aussi](#)