

Principali controindicazioni:

- Pazienti per i quali un aumento della pressione arteriosa o della pressione intracranica rappresenta un rischio serio:
 - Pazienti con malattia vascolare aneurismatica (ivi comprese malattie intracraniche, toraciche, dell'aorta addominale o a carico delle arterie periferiche);
 - Pazienti con anamnesi di emorragia intracerebrale;
 - Evento cardiovascolare recente (nelle ultime 6 settimane), incluso infarto del miocardio (IM).

- Ipersensibilità al principio attivo, ketamina, o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Principali avvertenze d'uso:

- Esketamina deve essere autosomministrata dal paziente sotto la diretta supervisione di un operatore sanitario e in un contesto clinico appropriato;
- Prima della somministrazione deve essere misurata la pressione arteriosa: se elevata, devono essere considerati i benefici e i rischi del trattamento con esketamina;
- Il farmaco non deve essere somministrato se un aumento della pressione arteriosa o della pressione intracranica rappresenta un grave rischio.
- I pazienti con condizioni cardiovascolari o respiratorie compromesse o instabili richiedono ulteriori precauzioni. In questi pazienti, il farmaco deve essere somministrato in un ambiente in cui siano disponibili attrezzature adeguate per la rianimazione e operatori sanitari con una formazione nella rianimazione cardiopolmonare.
- La pressione arteriosa deve essere rimisurata dopo circa 40 minuti dalla somministrazione, e successivamente come clinicamente opportuno.
- A causa del rischio di sedazione o di dissociazione, il paziente deve essere osservato da un operatore sanitario fino a quando è considerato clinicamente stabile e pronto a lasciare il contesto sanitario.

Programma terapeutico

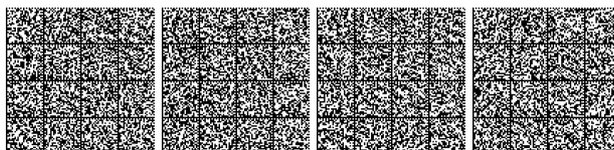
Spravato® è solo per uso nasale. Lo spray nasale è un dispositivo monouso che rilascia un totale di 28 mg di esketamina in due erogazioni (una per ciascuna narice). Si dovranno usare 1 dispositivo (per una dose di 28 mg), 2 dispositivi (per una dose di 56 mg) o 3 dispositivi (per una dose di 84 mg). Fra l'utilizzo di un dispositivo e l'altro è necessaria una pausa di 5 minuti.

Posologia

Fase	Induzione: <input type="checkbox"/> settimane 1-4	Mantenimento: <input type="checkbox"/> settimane 5-8 <input type="checkbox"/> dalla settimana 9
età < 65 anni	<input type="checkbox"/> 1° dose: 56 mg Dosi successive (dalla 2° alla 9° dose): <input type="checkbox"/> 56 mg 2 volte alla settimana <i>oppure</i> <input type="checkbox"/> 84 mg 2 volte alla settimana	<input type="checkbox"/> 56 mg alla settimana <input type="checkbox"/> 56 mg ogni 2 settimane* <input type="checkbox"/> 84 mg alla settimana <input type="checkbox"/> 84 mg ogni 2 settimane*
età ≥ 65 anni	<input type="checkbox"/> 1° dose: 28 mg dosi successive (dalla 2° alla 9° dose): <input type="checkbox"/> 28 mg 2 volte alla settimana: <input type="checkbox"/> 56 mg 2 volte alla settimana: <input type="checkbox"/> 84 mg 2 volte alla settimana	<input type="checkbox"/> 28 mg alla settimana <input type="checkbox"/> 28 mg ogni 2 settimane* <input type="checkbox"/> 56 mg alla settimana <input type="checkbox"/> 56 mg ogni 2 settimane* <input type="checkbox"/> 84 mg alla settimana <input type="checkbox"/> 84 mg ogni 2 settimane*
	L'evidenza del beneficio terapeutico deve essere valutata alla fine della fase di induzione per determinare la necessità di continuare il trattamento	La necessità di continuare il trattamento deve essere rivalutata periodicamente sulla base della risposta clinica e del profilo di tollerabilità del singolo paziente

* solo dalla 9° settimana

Per una informazione completa fare riferimento al Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto



La Scheda di prescrizione deve essere presentata, unitamente alle singole prescrizioni su ricetta ministeriale a ricalco effettuate dallo specialista ai fini della consegna del farmaco.

Durata prevista del trattamento (almeno 6 mesi): _____

NOTA BENE: la validità della scheda di prescrizione cartacea non può superare:

- Le 4 settimane nella fase di induzione
- Le 4 settimane nella fase di mantenimento (5-8 settimane)
- I 6 mesi nel mantenimento (dalla settimana 9)

Data _____

Timbro e Firma del Medico

22A03176

CAMERA DI COMMERCIO, INDUSTRIA, ARTIGIANATO E AGRICOLTURA DELLE MARCHE

Provvedimenti concernenti i marchi di identificazione dei metalli preziosi

Ai sensi dell'art. 29, comma 5, del regolamento sulla disciplina dei titoli e dei marchi di identificazione dei metalli preziosi, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 30 maggio 2002, n. 150, si rende noto che le sotto elencate imprese già assegnatarie del marchio di identificazione dei metalli preziosi, a fianco di ciascuna indicato:

hanno cessato la propria attività connessa all'uso del marchio stesso ed hanno provveduto alla riconsegna dei punzoni in loro dotazione:

Argentario S.r.l. in liquidazione - sede a Recanati (MC) - 240/MC;

Pontani Maria Alessandra - sede a Recanati (MC) - 76/MC;

sono state cancellate d'ufficio dal registro assegnatari tenuto dalla Camera di commercio delle Marche, per cancellazione dal registro imprese ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 23 luglio 2004, n. 247, del 7 gennaio 2022:

Verdini Stefano - sede a Macerata (MC) - 96/MC.

Con determinazione dirigenziale Area regolazione del mercato le stesse sono state cancellate dal registro degli assegnatari dei marchi di identificazione dei metalli preziosi, di cui all'art. 14 del decreto legislativo 22 maggio 1999, n. 251, tenuto dalla Camera di commercio delle Marche.

22A03003

MINISTERO DEGLI AFFARI ESTERI E DELLA COOPERAZIONE INTERNAZIONALE

Rilascio di *exequatur*

In data 9 maggio 2022 il Ministro degli affari esteri e della cooperazione internazionale ha concesso l'*Exequatur* al signor Carlo Emanuele Valperga di Masino, Console onorario della Repubblica federativa del Brasile in Bari.

22A03001

MINISTERO DELLA TRANSIZIONE ECOLOGICA

Riesame con valenza di rinnovo dell'autorizzazione integrata ambientale rilasciata per l'esercizio dell'installazione della società Yara Italia S.p.a., in Ravenna.

Si rende noto che, con decreto del Ministro della transizione ecologica n. 175 del 5 maggio 2022, si è provveduto al riesame con valenza di rinnovo dell'autorizzazione integrata ambientale (AIA) rilasciata con decreto del Ministro dell'ambiente e della tutela del territorio e del mare n. 220 del 12 dicembre 2012 per l'installazione in via Baiona, 107-111 - 48100 nel Comune di Ravenna (RA) della Yara Italia S.p.A., identificata dal codice fiscale 1974300921, con sede legale in via Benigno Crespi, 57 - 20159 Milano, (procedimento ID 89/10475), ai sensi del decreto legislativo 3 aprile 2006, n. 152 e successive modificazioni ed integrazioni.

Copia del provvedimento è messa a disposizione del pubblico per la consultazione presso la Direzione generale valutazioni ambientali del Ministero della transizione ecologica, via C. Colombo n. 44, e attraverso il sito *web* del Ministero, agli indirizzi <https://www.mite.gov.it/> e <https://va.minambiente.it/it-IT>.

22A02991

