

## Pomalidomid Obrazac pristanka za bolesnicu u reproduktivnoj dobi

### Imnovid® (pomalidomid) Program prevencije trudnoće

# Obrazac pristanka za bolesnicu u reproduktivnoj dobi

- ▼ Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu za ovaj lijek. Upute za prijavljivanje dostupne su na [www.halmed.hr](http://www.halmed.hr).

Ovaj Obrazac pristanka za bolesnicu zajednički ispunjavaju bolesnica i propisivač lijeka Innovid®.

Ispunjavanjem i potpisivanjem liječnik propisivač potvrđuje kako je informirao bolesnicu o rizicima primjene pomalidomida, da ih je bolesnica razumjela te da je uputio bolesnicu na radnje koje treba provoditi.

Također, „Obrazac“ služi za evidentiranje provođenja programa prevencije trudnoće.

Ispunjavanjem i potpisivanjem, bolesnica potvrđuje kako je informirana o rizicima primjene pomalidomida, kako ih razumije te da je upućena kako dalje postupati.

Jedan primjerak „Obrasca“ treba uručiti bolesnici, a jedan primjerak zadržati u medicinskoj dokumentaciji bolesnice.

Ispunite TISKANIM SLOVIMA.

# Obrazac pristanka za bolesnicu u reproduktivnoj dobi

## Uvod

Ovaj Obrazac pristanka za bolesnicu mora se popuniti za svaku bolesnicu u reproduktivnoj dobi prije započinjanja liječenja Imnovidom® (pomalidomidom). Obrazac treba pohraniti u njihov zdravstveni karton, a presliku dati bolesnici.

Svrha Obrasca pristanka za bolesnicu je zaštita bolesnica i potencijalnih fetusa na način da se osigura potpuna informiranost bolesnica i njihovo razumijevanje rizika od teratogenog učinka i drugih štetnih događaja povezanih s primjenom pomalidomida. Obrazac ne oslobađa nikoga od njihove odgovornosti u pogledu sigurne primjene lijeka i prevencije izloženosti fetusa.

## Upozorenje:

Pomalidomid se ne smije uzimati u trudnoći jer se očekuje teratogeni učinak kod ljudi. Pomalidomid je strukturno srodan talidomidu. Talidomid je poznati teratogen za ljude koji uzrokuje teške životno ugrožavajuće prirodne anomalije. Otkriveno je da je pomalidomid teratogen u štakora i kunića kad se primjenjuje tijekom razdoblja glavne organogeneze. Uvjeti Programa prevencije trudnoće moraju biti ispunjeni za sve bolesnice osim ako postoje pouzdani dokazi da bolesnica nije u reproduktivnoj dobi.

Ako se pomalidomid uzima za vrijeme trudnoće, može prouzročiti teška prirodna oštećenja ili smrt nerođenog djeteta.

## Podaci o bolesnici

Ime i prezime bolesnice	
Dobna skupina	
Datum savjetovanja	

## Potvrda propisivača

Gore navedenoj bolesnici sam u potpunosti objasnio prirodu, svrhu i rizike povezane s liječenjem pomalidomidom, osobito rizike za žene u reproduktivnoj dobi. Pridržavat ću se svih svojih obveza i odgovornosti liječnika koji propisuje pomalidomid.

Ime i prezime propisivača	
Potpis propisivača	
Datum	

## Pomalidomid Obrazac pristanka za bolesnicu u reproduktivnoj dobi

### Bolesnica: molimo da pažljivo pročitate i označite sa X ako se slažete s navodom

Razumijem da primjena Imnovida® (pomalidomida) može dovesti do pojave teških prirodnih oštećenja. Moj liječnik me je upozorio da za svako nerođeno dijete postoji velik rizik od prirodnih oštećenja i da bi čak moglo umrijeti ako je žena trudna ili zatrudni za vrijeme uzimanja pomalidomida.	
Razumijem da ne smijem uzeti pomalidomid ako sam trudna ili planiram imati dijete.	
Razumijem da moram koristiti najmanje jednu učinkovitu metodu kontracepcije bez prekida, tijekom najmanje 4 tjedna prije početka liječenja, za čitavo vrijeme trajanja liječenja te čak i za vrijeme privremenih prekida liječenja, i još najmanje 4 tjedna nakon prestanka liječenja.	
Razumijem da ću, ako trebam promijeniti ili prekinuti svoju metodu sprječavanja trudnoće, prvo o tome razgovarati s: <ul style="list-style-type: none"><li>• liječnikom koji mi propisuje metodu sprječavanja trudnoće</li><li>• liječnikom koji mi propisuje pomalidomid.</li></ul>	
Razumijem da se prije početka liječenja pomalidomidom moram podvrgnuti testiranju na trudnoću pod liječničkim nadzorom. Zatim ću se testirati na trudnoću najmanje svaka 4 tjedna za vrijeme liječenja te barem 4 tjedna nakon završetka liječenja.	
Razumijem da moram odmah prestati uzimati pomalidomid i odmah obavijestiti svog nadležnog liječnika u slučaju sumnje na trudnoću dok uzimam ovaj lijek ili ako mi izostane mjesečnica ili se pojavi bilo kakvo neobično menstruacijsko krvarenje; ili <b>IZ BILO KOJEG RAZLOGA</b> pomislim da bih mogla biti trudna.	
Razumijem da će pomalidomid biti propisan ISKLJUČIVO meni. Ne smijem ga dijeliti NI S KIM.	
Pročitala sam brošuru za bolesnika za pomalidomid i razumijem sadržaj, uključujući informacije o drugim mogućim važnim zdravstvenim tegobama (nuspojavama) povezanim s pomalidomidom.	
Znam da ne smijem darivati krv dok uzimam pomalidomid i još najmanje 7 dana nakon prestanka liječenja.	
Razumijem da moram vratiti sve nepotrošene kapsule pomalidomida svojoj ljekarni ili liječniku na kraju liječenja.	

## Potvrda bolesnice

Potvrđujem da razumijem i da ću se pridržavati zahtjeva Programa prevencije trudnoće za Imnovid® (pomalidomid), te se slažem da moj liječnik može započeti moje liječenje pomalidomidom.

<b>Potpis bolesnice</b>	
<b>Datum</b>	



A Bristol-Myers Squibb Company



A Bristol-Myers Squibb Company

verzija 3, srpanj, 2020.

