

LISTA KONTROLNA PRZEPROWADZONEGO PORADNICTWA PRZED ROZPOCZĘCIEM LECZENIA PRODUKTEM LENALIDOMIDE ACCORD

Poniższe listy kontrolne mają na celu ułatwienie udzielenia pacjentowi odpowiedniej porady przed rozpoczęciem leczenia lekiem Lenalidomide Accord oraz zapewnienia, że lek jest stosowany w sposób prawidłowy i bezpieczny.

Lista kontrolna dla kobiet mogących zajść w ciążę

Imię i nazwisko pacjentki: Data urodzenia:

[Wstaw ✓ lub
nie dotyczy (n/d)]

Udzielone informacje / poinformowano pacjentkę:

O potencjalnym ryzyku teratogennym na płód

O potrzebie skutecznej antykoncepcji 4 tygodnie przed rozpoczęciem leczenia, podczas przerwy w leczeniu, przez cały okres leczenia oraz przez 4 tygodnie po zakończeniu leczenia lub zachowaniu bezwzględnej i ciągłej abstynencji seksualnej

Nawet w przypadku braku miesiączki pacjentka musi stosować się do zaleceń dotyczących antykoncepcji

Potwierdź, że pacjentka jest w stanie zastosować się do zalecenia dotyczącego stosowania środków antykoncepcyjnych

O potencjalnych konsekwencjach ciąży i konieczności przerwania leczenia, i konieczności natychmiastowej konsultacji z lekarzem, jeśli istnieje ryzyko ciąży

Potwierdź, że pacjentka zgadza się na poddanie się testom ciążowym co 4 tygodnie

O zagrożeniach i niezbędnych środkach ostrożności związanych ze stosowaniem lenalidomidu

Aby nie udostępniła przepisanego leku innej osobie

O konieczności zwrotu leku, który nie został wykorzystany, farmaceute

Aby nie oddawała krwi podczas przyjmowania lenalidomidu oraz przez 1 tydzień po zakończeniu leczenia

Poradnictwo w zakresie antykoncepcji

Poradnictwo w zakresie antykoncepcji wymagane

Poradnictwo w zakresie antykoncepcji udzielone

Pełna konsultacja antykoncepcyjna zakończona

LISTA KONTROLNA PRZEPROWADZONEGO PORADNICTWA PRZED ROZPOCZĘCIEM LECZENIA PRODUKTEM LENALIDOMIDE ACCORD

[Wstaw ✓ lub
nie dotyczy (n/d)]

Antykoncepcja

Pacjentka stosuje przez co najmniej 4 tygodnie jedną z poniższych metod antykoncepcyjnych

Implant

System domaciczny uwalniający lewonorgestrel (IUS)

Octan medroksyprogesteronu w formie depot

Sterylizacja

Stosunek płciowy wyłącznie z partnerem poddanym wazektomii: wazektomia musi być potwierdzona ujemnym wynikiem badania nasienia

Tabletka zawierająca tylko progesteron hamująca owulację (dezogestrel)

Abstynencja seksualna

Pacjentka zobowiązuje się do całkowitej i absolutnej abstynencji seksualnej

Test ciążyowy

Negatywny wynik testu ciążyowego przed rozpoczęciem leczenia

Nie można rozpocząć leczenia, dopóki pacjentka nie potwierdzi stosowania skutecznej metody antykoncepcji przez 4 tygodnie lub nie zobowiąże się do całkowitej abstynencji, a wynik testu ciążyowego przed rozpoczęciem leczenia jest ujemny.

LISTA KONTROLNA PRZEPROWADZONEGO PORADNICTWA PRZED ROZPOCZĘCIEM LECZENIA PRODUKTEM LENALIDOMIDE ACCORD

Lista kontrolna dla kobiet niemogących zajść w ciążę

Imię i nazwisko pacjentki: Data urodzenia:

[Wstaw ✓ lub
nie dotyczy (n/d)]

Udzielone informacje / poinformowano pacjentkę:

Aby nie udostępniała przepisanego leku innej osobie

O konieczności zwrotu leku, który nie został wykorzystany, farmaceutyce

Aby nie oddawała krwi podczas przyjmowania lenalidomidu oraz przez 1 tydzień po zakończeniu leczenia

Kryteria kwalifikacji pacjentki do grupy niemogących zajść w ciążę

Wiek \geq 50 lat i naturalny brak miesiączki przez \geq 1 rok, niewywołany leczeniem przeciwnowotworowym

Przedwczesna niewydolność jajników potwierdzona przez specjalistę ginekologa

Obustronna salpingo-ooforektomia lub histerektomia

Genotyp XY, zespół Turnera, agenezja macicy

LISTA KONTROLNA PRZEPROWADZONEGO PORADNICTWA PRZED ROZPOCZĘCIEM LECZENIA PRODUKTEM LENALIDOMIDE ACCORD

Lista kontrolna dla mężczyzn

Imię i nazwisko pacjenta: Data urodzenia:

[Wstaw ✓ lub
nie dotyczy (n/d)]

Udzielone informacje / poinformowano pacjenta:

O konieczności używania prezerwatyw przez cały czas trwania leczenia, podczas przerwy w leczeniu oraz przez tydzień po zakończeniu leczenia, jeśli partnerka może zajść w ciążę

Aby nie udostępniał przepisanego leku innej osobie

O konieczności zwrotu leku, który nie został wykorzystany, farmaceucie

Aby nie oddawał krwi ani nasienia podczas przyjmowania lenalidomidu oraz przez 1 tydzień po zakończeniu leczenia