

FORMULAR DE COMANDĂ PENTRU MEDICAMENTUL TALIDOMIDĂ BMS (talidomidă)**A SE COMANDA LA:** _____
INCLUDEȚI NUMELE DEPOZITULUI

Ștampilă farmacie

Nume farmacist: _____

Nume farmacie: _____

Stradă: _____

Oraș: _____

Telefon: _____

Prin prezenta solicit o comandă pentru următorul număr de cutii**(Vă rugăm să rețineți: cantitatea maximă permisă pentru comandă este de 1 lună de tratament pentru femeile aflate la vârsta fertilă și de 3 luni de tratament pentru femeile care nu se află la vârsta fertilă și pentru bărbați)**

Cantitate	Medicament	Nr. capsule
	Talidomidă BMS 50 mg	28 capsule

Pentru tratamentul pacientului de sex: Masculin FemininÎncadrat în următoarea grupă de vârstă: <18 18 – 49 50 – 64 65 – 75 >75

Cu următoarea boală

- Mielom multiplu (MM)
 Altă indicație: _____

Numele medicului prescriptor (din prescripția medicală): _____ (majuscule)_____
Oraș, dată_____
Semnătură_____
Ștampila farmaciei

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Este important să raportați orice reacție adversă suspectată, asociată cu administrarea medicamentului Talidomidă BMS (talidomidă), către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România, în conformitate cu sistemul național de raportare spontană, utilizând formularele de raportare disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (www.anm.ro), la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478 - RO

E-mail: adr@anm.ro

Raportare online: <https://adr.anm.ro/>

Website: www.anm.ro

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către Departamentul de Informații Medicale al Bristol Myers Squibb, la următoarele date de contact:

Tel.: +40212721619

E-mail: medinfo.romania@bms.com

Bristol Myers Squibb Marketing Services S.R.L (denumită în continuare „BMS”) utilizează informațiile dumneavoastră în scopul respectării obligațiilor sale legale privind utilizarea și distribuția în condiții de siguranță a medicamentului Talidomidă BMS și pentru a monitoriza utilizarea acestui medicament în afara indicațiilor terapeutice aprobate. **Dacă nu completați acest formular sau dacă vă opuneți colectării și utilizării informațiilor dumneavoastră, eliberarea medicamentului Talidomidă BMS nu poate fi autorizată.**

BMS poate transfera și dezvălui informațiile către autorități de reglementare, către afiliați ai Grupului BMS, către furnizori de servicii sau către alți colaboratori. Unele dintre aceste entități pot fi situate în afara UE. BMS va lua măsuri adecvate, cum ar fi aderarea la Regulile Corporatiste Obligatorii care implementează clauze standard de protecție a datelor adoptate de Comisia Europeană, pentru a se asigura că informațiile dumneavoastră cu caracter personal vor fi păstrate în siguranță, în conformitate cu legea aplicabilă privind protecția datelor. BMS va păstra datele dumneavoastră cu caracter personal numai pe durata prevăzută de lege.

Aveți anumite drepturi în ceea ce privește informațiile dumneavoastră, inclusiv dreptul de a solicita acces la informațiile dumneavoastră cu caracter personal, de a solicita rectificarea sau ștergerea acestora, de a restricționa prelucrarea sau de a vă opune anumitor forme de prelucrare a informațiilor dumneavoastră. Pentru mai multe informații despre modul în care BMS utilizează

datele cu caracter personal, vă rugăm să accesați pagina noastră web sau să contactați Persoana Responsabilă cu Protecția Datelor din cadrul BMS prin e-mail la eudpo@bms.com. De asemenea, aveți dreptul de a depune o reclamație la Autoritatea de Supraveghere a protecției datelor din țara dumneavoastră.