

Talidomidă Accord 50 mg capsule (talidomidă)

Cardul pacientului

Informații pentru pacienți și profesioniștii din domeniul sănătății

Medicamentul Talidomidă Accord poate să provoace malformații congenitale grave sau moartea unui copil nenăscut:

- Femeile cu potențial fertil trebuie să utilizeze întotdeauna metode contraceptive eficiente, iar pacienții de sex masculin cu parteneri gravide sau parteneri cu potențial fertil, care nu utilizează metode contraceptive eficiente trebuie să utilizeze întotdeauna prezervative (chiar dacă bărbatul a suferit o vasectomie)
- Femeile cu potențial fertil trebuie să efectueze teste de sarcină la fiecare 4 săptămâni, înainte de fiecare prescripție, pentru a se asigura că nu sunt gravide, cu excepția cazului în care s-a confirmat sterilizarea tubară
- Dacă o pacientă sau partenera unui pacient de sex masculin suspectează că este gravidă, aceasta trebuie să contacteze imediat medicul prescriptor

Pentru informații complete privind reacțiile adverse ale medicamentului Talidomidă Accord, pacienții trebuie să citească prospectul, iar profesioniștii din domeniul sănătății trebuie să citească Rezumatul caracteristicilor produsului.

Informații de contact în caz de urgență:

Numele medicului prescriptor:
Numărul de telefon în timpul orelor de program:
Numărul de telefon în afara orelor de program:

Informații pentru profesioniștii din domeniul sănătății:

Detalii privind prescripția medicală

Pacientul a primit consiliere?	DA <input type="checkbox"/> NU <input type="checkbox"/>
Evaluarea potențialului fertil:	FCPF / FFPF / Bărbați
Dacă pacientul este o FCPF, folosește o metodă contraceptivă eficientă?:	DA <input type="checkbox"/> NU <input type="checkbox"/>
Dacă pacientul este bărbat, folosește prezervativ, dacă este necesar?:	DA <input type="checkbox"/> NU <input type="checkbox"/>

FCPF = femei cu potențial fertil; FFPF = femei fără potențial fertil

Informații pentru profesioniștii din domeniul sănătății:

Detalii privind prescripția medicală

Un formular de autorizare a prescrierii, completat trebuie să însoțească fiecare rețetă pentru a confirma că pacienta continuă să utilizeze o contracepție eficientă (dacă este necesar) și, în cazul unei FCPF, se face un test de sarcină la fiecare 4 săptămâni, înainte de fiecare rețetă pentru a se asigura că nu este însărcinată iar rezultatul testului de sarcină se va trece în tabelul de mai jos.

Data efectuării testului de sarcină	Rezultatul testului de sarcină (Bifați una)							
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat
	<input type="checkbox"/>	Pozitiv	<input type="checkbox"/>	Negativ	<input type="checkbox"/>	Neconcludent	<input type="checkbox"/>	Neefectuat

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

011478 - București

Fax: +4 0213 163 497

Tel. +4031 423 2419

e-mail: adr@anm.ro

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

Website: www.anm.ro

Reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

Accord Healthcare S.R.L.

Calea 13 Septembrie nr. 90, etaj 6, camera 6.11, sector 5, București, România

Telefon: 0799000919

e-mail: pv_romania@accord-healthcare.com