

ACCORD DE SOINS DESTINE AUX FEMMES DANS L'IMPOSSIBILITE DE PROCREER TRAITEES PAR IMNOVID®

CE DOCUMENT EST DIFFUSÉ SOUS L'AUTORITÉ DE L'AGENCE NATIONALE DE SÉCURITÉ DU MÉDICAMENT ET DES PRODUITS DE SANTÉ (ANSM).

Cet accord de soins et de contraception doit être complété en présence de son médecin pour chaque patiente dans l'impossibilité de procréer avant le début de l'instauration de son traitement par Imnovid®. **Ce document doit être conservé dans le dossier médical de la patiente et une copie doit être remise à la patiente.**

Il est obligatoire que les femmes dans l'impossibilité de procréer reçoivent des conseils et des informations afin d'être sensibilisées aux risques d'Imnovid®.

L'objectif de l'accord de soins est de protéger les patientes et tout éventuel fœtus en veillant à ce que ces patientes soient pleinement informées et comprennent les risques de malformation du fœtus (de tératogénicité) et les autres effets indésirables associés à l'utilisation d'Imnovid®.

Cet accord n'est pas un contrat et n'exonère personne de ses responsabilités quant au bon usage du médicament et la prévention d'une exposition fœtale au cours de la grossesse.

Mise en garde : Imnovid® ne doit pas être pris pendant la grossesse car un effet tératogène est attendu chez l'être humain. Imnovid® est structurellement proche du thalidomide. Le thalidomide est un tératogène humain connu, provoquant des anomalies congénitales graves, potentiellement mortelles. Chez le rat et le lapin, le pomalidomide a été tératogène lorsqu'il a été administré pendant la phase d'organogenèse majeure.

Imnovid® peut provoquer des anomalies congénitales graves, potentiellement mortelles chez l'enfant à naître, s'il est pris pendant la grossesse.

Informations sur la patiente

Nom Prénom

Date de naissance, âge ou groupe d'âge : Date de communication des informations et conseils :

Confirmation du médecin prescripteur

J'ai expliqué intégralement à la patiente désignée ci-dessus la nature, l'objectif et les risques du traitement par Imnovid®, en particulier les risques en cas de grossesse. Je respecterai toutes mes obligations et responsabilités en tant que médecin prescripteur d'Imnovid®.

Prescripteur : Nom Prénom

Signature du prescripteur : Date

Pour la patiente : veuillez lire attentivement ce qui suit et cocher chaque déclaration pour confirmer votre accord.

J'ai été avertie par mon médecin prescripteur et je comprends qu'Imnovid® est dangereux pour un enfant à naître et peut même entraîner son décès si je suis enceinte ou le deviens pendant le traitement par Imnovid®.	
Je comprends qu'Imnovid® me sera PERSONNELLEMENT prescrit. Je ne dois en aucun cas le donner à UNE AUTRE PERSONNE. Je dois tenir Imnovid® hors de la portée des enfants.	
J'ai lu le carnet patient Imnovid® et j'en comprends le contenu, y compris les informations à propos des autres problèmes de santé éventuels et les effets indésirables liés à Imnovid®.	
Je comprends que je ne dois pas faire de don de sang pendant toute la durée du traitement par Imnovid® (y compris pendant les interruptions de traitement) et pendant au moins 7 jours suivant l'arrêt de traitement.	
Je comprends et je m'engage à rapporter toutes les gélules d'Imnovid® non utilisées à mon pharmacien à la fin de mon traitement.	
Mon médecin m'a expliqué et je comprends les risques et bénéfices possibles associés à Imnovid®. J'ai eu l'opportunité de lui poser des questions et je comprends les réponses à ces questions.	

Accord de la patiente

Je confirme que je comprends et que je suivrai le Programme de Prévention de la Grossesse d'Imnovid® expliqué ci-dessus. J'accepte de commencer mon traitement par Imnovid® prescrit par mon médecin.

Signature de la patiente : Date

(ou de son représentant légal le cas échéant)