

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

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 du médecin pour chaque patiente dans l'impossibilité de procréer avant le début de l'instauration de son traitement par Revlimid®. **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 de Revlimid®.

L'objectif de l'accord de soins et de contraception 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 de Revlimid®.

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 : Revlimid® est structurellement proche du thalidomide. Le thalidomide est un tératogène humain connu, provoquant des anomalies congénitales graves, potentiellement mortelles. Revlimid® a provoqué chez le singe des malformations similaires à celles décrites avec thalidomide. Si Revlimid® est pris pendant la grossesse, un effet tératogène est attendu chez l'être humain. Revlimid® 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 Revlimid®, en particulier les risques en cas de grossesse. Je respecterai toutes mes obligations et responsabilités en tant que médecin prescripteur de Revlimid®.

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 que Revlimid® est dangereux pour un enfant à naître et peut même entraîner son décès si je suis enceinte ou le deviens pendant le traitement par Revlimid®.	
Je comprends que Revlimid® me sera PERSONNELLEMENT prescrit. Je ne dois en aucun cas le donner à UNE AUTRE PERSONNE. Je dois tenir Revlimid® hors de la portée des enfants.	
J'ai lu le carnet patient Revlimid® et j'en comprends le contenu, y compris les informations à propos des autres problèmes de santé éventuels et les effets indésirables liés à Revlimid®.	
Je comprends que je ne dois pas faire de don de sang pendant toute la durée du traitement par Revlimid® (y compris pendant les interruptions de traitement) et pendant au moins 7 jours après l'arrêt du traitement.	
Je comprends et je m'engage à rapporter toutes les gélules de Revlimid® 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 Revlimid®. 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 de Revlimid® expliqué ci-dessus. J'accepte de commencer mon traitement par Revlimid® prescrit par mon médecin.

Signature de la patiente : Date :

(ou de son représentant légal le cas échéant)