

Formular zur Bestätigung der Risikoaufklärung vor Einleitung der Behandlung mit Pomalidomid - gebärfähige Patientinnen

Ein Formular zur Bestätigung der Risikoaufklärung muss für jede gebärfähige Patientin vor Beginn der Behandlung mit Pomalidomid ausgefüllt werden. Der Bogen sollte in den jeweiligen Patientenakten aufbewahrt und eine Kopie der Patientin ausgehändigt werden.

Es ist zwingend erforderlich, dass gebärfähige Patientinnen über die Risiken der Behandlung mit Pomalidomid beraten und aufgeklärt werden. Pomalidomid ist bei gebärfähigen Frauen kontraindiziert, es sei denn, es werden alle Bedingungen des Schwangerschaftsverhütungsprogramms eingehalten.

Das Ziel der Risikoaufklärung ist der Schutz der Patienten und – falls zutreffend – des ungeborenen Kindes, indem sichergestellt wird, dass die Patientinnen das Risiko der Teratogenität und anderer mit der Einnahme des Arzneimittels in Zusammenhang stehender Nebenwirkungen vollständig verstehen und ausreichend darüber informiert sind. Dieses Dokument entbindet niemanden von seiner Verantwortung hinsichtlich einer sicheren Anwendung des Arzneimittels und der Verhinderung einer fetalen Exposition.

Warnhinweis:

Pomalidomid darf während der Schwangerschaft nicht eingenommen werden. Wird Pomalidomid während der Schwangerschaft eingenommen, kann es zu schweren Fehlbildungen oder zum Tod des ungeborenen Kindes führen.

Wichtige Aufklärungspunkte für den Arzt		
Informieren Sie Ihre Patientin über das zu erwartende teratogene Risiko und die Konsequenzen für das ungeborene Kind.	erl	edigt 🗆
Informieren Sie Ihre Patientin über die Notwendigkeit einer zuverlässigen Verhütung, beginnend mindestens 4 Wochen vor der Behandlung, während der gesamten Behandlungsdauer, während Einnahmeunterbrechungen sowie für mindestens 4 Wochen nach Ende der Behandlung oder einer absoluten und ständigen sexuellen Enthaltsamkeit.	erl	edigt □
Informieren Sie Ihre Patientin, dass sie selbst bei Ausbleiben der Periode die Anordnungen zu einer zuverlässigen Empfängnisverhütung befolgen muss.	erl	edigt 🗆
Informieren Sie Ihre Patientin, welche zuverlässigen Verhütungsmethoden sie anwenden kann.	erl	edigt 🗆
Versichern Sie sich, dass Ihre Patientin die möglichen Konsequenzen einer Schwangerschaft versteht, sowie die Notwendigkeit, die Therapie sofort zu unterbrechen und sich einer ärztlichen Beratung zu unterziehen, wenn der Verdacht einer Schwangerschaft besteht.	bes nicht zugesi	tätigt □ chert □
Versichern Sie sich, dass Ihre Patientin, wenn sie ihre Verhütungsmethode ändern oder beenden muss, dies vorab: - mit dem Arzt, der die Verhütungsmethode verordnet hat, und - mit Ihnen als Verschreiber von Pomalidomid besprechen muss.	erl	edigt □
Vergewissern Sie sich, dass sich Ihre Patientin Schwangerschaftstests vor der Behandlung, mindestens in Abständen von 4 Wochen während der Behandlung, und 4 Wochen nach der Behandlung unterzieht, außer im Fall einer bestätigten Sterilisation.	bes nicht zugesi	tätigt □ chert □
Versichern Sie sich, dass Ihre Patientin die Gefahren und notwendigen Vorsichtsmaßnahmen bei der Anwendung von Pomalidomid versteht.	bes nicht zugesi	tätigt □ chert □

Schwangerschaftsverhütungsprogramm Pomalidomid

Informieren Sie Ihre Patientin über die Notwendigkeit, die Behandlung schnellstmöglich zu beginnen, sobald Pomalidomid nach einem negativen Schwangerschaftstest an sie abgegeben wurde.	erledigt □						
Informieren Sie Ihre Patientin, dass sie Pomalidomid während des Stillens nicht einnehmen darf.	erledigt □						
Informieren Sie Ihre Patientin, die Kapseln niemals an andere weiterzugeben.	erledigt □						
Informieren Sie Ihre Patientin, nicht verbrauchte Kapseln an die Apotheke zurückzugeben.	erledigt □						
Informieren Sie Ihre Patientin, während der gesamten Behandlungsdauer, während Einnahmeunterbrechungen und für mindestens 7 Tage nach Ende der Behandlung kein Blut zu spenden.							
Einhaltung von zuverlässigen Verhütungsmaßnahmen							
Versichern Sie sich, dass Ihre Patientin in der Lage und willens ist, zuverlässige Maßnahmen zur Empfängnisverhütung zu ergreifen bzw. weiterzuführen.	bestätigt □ trifft nicht zu □						
Die Patientin führt keine zuverlässige Empfängnisverhütung durch und muss daher an einen Facharzt für Gynäkologie überwiesen werden, damit eine zuverlässige Verhütungsmethode angewendet werden kann.	angeordnet □ trifft nicht zu □						
Das Beratungsgespräch wurde durchgeführt.	erledigt □ trifft nicht zu □						
Seit 4 Wochen hält die Patientin eine der folgenden Verhütungsmethoden ein: ◆ Hormonimplantat ◆ Levonorgestrel-freisetzendes Intrauterinpessar (IUP, "Hormonspirale") ◆ Depot-Hormoninjektion (Medroxyprogesteronacetat, "3-Monatsspritze") ◆ Sterilisation (Tubenligatur) ◆ Geschlechtsverkehr ausschließlich mit einem vasektomierten Partner (die erfolgreiche Vasektomie bestätigt durch zwei negative Samenanalysen) ◆ reine Progesteron-Pillen mit ovulationshemmender Wirkung (d. h. Desogestrel)	trifft zu □ trifft nicht zu □						
Alternativ							
Die Patientin sichert eine absolute und ständige sexuelle Enthaltsamkeit zu; dies muss sie jeden Monat erneut bestätigen.	trifft zu □ trifft nicht zu □						
Falls obige Maßnahmen oder Verhaltensweisen nicht zutreffen, soll mindestens 4 Wochen vor Behandlungsbeginn eine der oben genannten Verhütungsmaßnahmen eingeleitet werden.	wurde initiiert						
Schwangerschaftstest							
Führen Sie einen Schwangerschaftstest vor Behandlungsbeginn durch, auch bei monatlich zugesicherter absoluter und ständiger sexueller Enthaltsamkeit (Mindestsensitivität 25 mIE/ml ß-HCG).	erledigt □						
Der Schwangerschaftstest zeigt ein negatives Ergebnis.	trifft zu □ trifft nicht zu □						

Die Behandlung darf erst beginnen, wenn Ihre Patientin bereits seit mindestens 4 Wochen mindestens eine zuverlässige Verhütungsmethode durchführt bzw. monatlich eine absolute und ständige sexuelle Enthaltsamkeit zusichert und der Schwangerschaftstest zu Beginn der Behandlung negativ ist.

Schwangerschaftsverhütungsprogramm Pomalidomid

Aushändigen der Patienteninf	ormations	materialie	en zu Pon	nalidomid	
Übergeben Sie Ihrer Patientin die folgende	en Information	smaterialien:			erledigt □
Bestätigung der getroffenen S	Sicherheits	smaßnahn	nen auf d	em Sonderrezept	
Bestätigen Sie auf dem Sonderrezept, das Fertigarzneimittel eingehalten werden und wurden. Darüber hinaus kreuzen Sie die v	dass der Pati	entin die notw	endigen Infor	rmationsmaterialien ausgehändigt	erledigt □
Der Apotheker ist angehalt wenn die entsprechenden					
Bestätigung der Patientin					
Ich verstehe, dass ich das Arzneimit werden. Ich bestätige, dass ich die Anforder werde und ich stimme der Einleitung	rungen des	Schwange	rschaftsvei	rhütungsprogramms verstehe un	•
Vorname der Patientin:					
Nachname der Patientin:					
Geburtsdatum:	TT	MM	JJJJ		
Unterschrift der Patientin:					
Datum der Aufklärung:	TT	MM	JJJJ		
Bestätigung des verschreibend	len Arztes				
Ich habe der oben genannten Patie insbesondere die Risiken für gebär Verantwortlichkeiten, die ich als Arzt	entin die Ar fähige Frau	t, den Zwe en, vollstän	idig erklärt	. Ich werde alle meine Verpflicht	
Vorname des Arztes:					
Nachname des Arztes:					
Unterschrift des verschreibenden Arztes:					

MM

JJJJ

TT

Datum: