

FORMULARIO DE CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA MUJERES SIN POSIBILIDAD DE QUEDAR EMBARAZADA

Información y advertencias importantes

Lenalidomida, puede ser perjudicial para el feto.

Lenalidomida está relacionada estructuralmente con Talidomida. Talidomida es un principio activo con capacidad conocida de provocar malformaciones en el embrión o feto en humanos. Talidomida causa defectos congénitos de nacimiento graves que pueden poner en peligro la vida del niño. Si se toma Lenalidomida durante el embarazo, no puede descartarse un efecto similar.

Deberá visitar mensualmente a su médico para controlar su respuesta al tratamiento con Lenalidomida y continuar el mismo. Por favor, no olvide acudir a la consulta en las fechas previstas, es muy importante para su salud y para su bienestar.

A completar y firmar por la paciente

Lea detenidamente cada uno de los siguientes puntos, y firme este formulario de consentimiento informado, si ha entendido completamente todos los puntos y acepta seguir las instrucciones de su médico.

No firme este consentimiento ni comience el tratamiento con Lenalidomida si hay algo que no entiende sobre la información que ha recibido acerca del uso de este medicamento.

Si tiene alguna duda sobre lo que le ha explicado su médico, antes de firmar sepa que puede consultar a "A.N.M.A.T. Responde": línea gratuita 0800-333-1234 o al (011) 4340-0866, de lunes a viernes de 8 hs a 17 hs.

1. Mi médico ha comprobado que no existe la posibilidad de que pueda quedar embarazada.
2. Entiendo que antes de iniciar el tratamiento con Lenalidomida y durante el mismo me harán análisis de sangre con regularidad (cada semana durante las primeras 8 semanas de tratamiento y después por lo menos cada mes. Para el caso de pacientes con mieloma múltiple, se realizarán recuentos sanguíneos completos cada 2 semanas durante las primeras 12 semanas y luego en forma mensual), ya que Lenalidomida puede causar una disminución de las células de la sangre que ayudan a luchar contra las infecciones y de las que participan en la coagulación. Según los resultados de mis análisis de sangre y de mi estado general mi médico puede ajustar la dosis o parar el tratamiento.
3. Mi médico me ha preguntado si he tenido alguna vez trombos (coágulos de sangre) en las venas ya que durante el tratamiento tengo un mayor riesgo de presentar coágulos de sangre en las venas. También me ha preguntado si tengo alguna enfermedad de los riñones por si hubiera que ajustar la dosis.
4. Entiendo que no debo compartir las cápsulas de Lenalidomida con nadie más.

FORMULARIO DE CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA MUJERES SIN POSIBILIDAD DE QUEDAR EMBARAZADA

5. Comprendo que al final del tratamiento debo devolver al farmacéutico todas las cápsulas sin usar.
6. He leído detenidamente el folleto de información para los pacientes y el prospecto de Lenalidomida que me ha dado mi médico. Me comprometo a consultarle cualquier duda al respecto.

El médico ha contestado a todas mis preguntas sobre Lenalidomida, he comprendido los peligros y las precauciones necesarias asociadas al uso de Lenalidomida y acepto el riesgo y las medidas de precaución que debo seguir y que se me han explicado en detalle. Asimismo, me ha entregado una copia de este formulario y de la Tarjeta del Paciente.

Nombre del paciente: _____

Firma del paciente: _____

DNI del paciente: _____

Firma del médico: _____

Fecha ____/____/____