

Partea din față a cardului pacientului -

**Pomalidomide Accord (pomalidomidă)**

## Cardul pacientului

Acest pacient este în tratament cu pomalidomidă.

Informații pentru pacienți:

- **TREBUIE** să anunțați imediat medicul prescriptor dacă prezentați orice simptom care provoacă îngrijorare.
- **TREBUIE** să informați imediat medicul prescriptor dacă suspectați că dumneavoastră sunteți însărcinată (în cazul pacientelor femei) sau partenera dumneavoastră este însărcinată (în cazul pacienților bărbați).

Interior stânga -

**Informații pentru pacienți și profesioniștii din domeniul sănătății**

**Pomalidomida este un imunomodulator și, prin urmare, este de așteptat să fie teratogen uman:**

- Femeile cu potențial fertil trebuie să utilizeze cel puțin o metodă eficientă de contracepție, iar pacienții de sex masculin cu parteneri însărcinați sau parteneri cu potențial fertil care nu utilizează metode eficiente de contracepție trebuie să utilizeze întotdeauna prezervative (chiar dacă bărbatul a suferit o vasectomie).
- Femeile cu potențial fertil trebuie să efectueze în mod regulat teste de sarcină pentru a se asigura că nu sunt însărcinate, cu excepția cazurilor de sterilizare tubară confirmată.
- Dacă o pacientă sau partenera unui pacient suspectează că este însărcinată, trebuie să contacteze **imediat medicul**.

Interior dreapta -

**Informații pentru profesioniștii din domeniul sănătății:**

**Detalii privind prescripția medicală**

Data prescripției:	ZZ	LL	AAAA
Pacientul a primit consiliere?	Da <input type="checkbox"/>	Nu <input type="checkbox"/>	
Evaluarea potențialului fertil:	FCPF/FFPF/BĂRBAȚI		
Acest pacient primește pomalidomidă pentru tratamentul :			
<input type="checkbox"/> Mielomului multiplu			
<input type="checkbox"/> Mielomului multiplu recidivat și refractar			

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

Pagina din spate -

**Informații de contact în caz de urgență:**

Contact pentru urgență al medicului prescriptor:

Numărul de telefon în timpul orelor de program:

Numărul de telefon în afara orelor de program:

Pentru informații complete privind reacțiile adverse ale pomalidomidei, pacienții trebuie să citească prospectul, iar personalul medical trebuie să citească Rezumatul caracteristicilor produsului.

### **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 - Bucuresti

Fax: +4 0213 163 497

tel: + 4 021 317 11 02

e-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)

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

Website: [www.anm.ro](http://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, România

Telefon: 0799000919

e-mail: [pv\\_romania@accord-healthcare.com](mailto:pv_romania@accord-healthcare.com)