



Programmet til svangerskabsforebyggelse

Formular til påbegyndelse af behandling af kvinder, der ikke er fødedygtige

Indledning

For hver enkelt kvindelig patient, der ikke er fødedygtig, skal der udfyldes en formular til påbegyndelse af behandling, inden behandlingen med thalidomid påbegyndes. Denne formular skal opbevares, eller noteres i patientens journal, og patienten skal have en kopi.

Formålet med formular til påbegyndelse af behandling er at beskytte patienten og et eventuelt foster ved at sikre, at patienten er fuldt ud informeret om og har forstået risici for teratogenicitet og andre bivirkninger forbundet med brugen af thalidomid. Denne formular er ikke en kontrakt, og den fritager ikke nogen fra deres ansvar med hensyn til sikker brug af lægemidlet og forebyggelse af føtal eksponering.

Advarsel: Thalidomid er et kraftigt virkende teratogent stof for mennesker, og det forårsager høj hyppighed af alvorlige og livstruende fødselsdefekter. Thalidomid må aldrig bruges af kvinder, der er gravide, eller som kan blive gravide, medmindre alle betingelser i det svangerskabsforebyggende program er opfyldt. Betingelserne i det svangerskabsforebyggende program skal være opfyldt for alle mandlige og kvindelige patienter.

Hvis thalidomid tages under graviditet, kan det forårsage alvorlige fødselsdefekter eller fosterdød.

Patientoplysninger

Patientens fornavn:	
Patientens efternavn:	
Fødseldato, alder eller aldersgruppe:	Konsultationsdato:

Ordinerende læges bekræftelse

Jeg har til fulde informeret ovennævnte patient om, hvad behandlingen med thalidomid består i, hvad formålet med behandlingen er, og om hvilke risici, der er forbundet med behandlingen, særligt hos fødedygtige kvinder. Jeg indvilger i at påtage mig de forpligtelser og det ansvar, der er forbundet med som læge at ordinere thalidomid.

Ordinerende læges fornavn:	
Ordinerende læges efternavn:	
Ordinerende læges underskrift:	Dato:

Patient: læs venligst den følgende tekst nøje. Hvis du er enig, sæt et kryds ved angivelsen.

Jeg har forstået, at alvorlige fødselsdefekter kan forekomme ved brug af thalidomid. Jeg er blevet advaret af min læge om, at ethvert foster vil være i høj risiko for fødselsdefekter og endog død, hvis en kvinde, der behandles med thalidomid, er eller bliver gravid.	
Jeg har forstået, at thalidomid udskrives til mig STRENGT PERSONLIGT. Jeg må ikke dele medicinen med NOGEN SOM HELST.	
Jeg har forstået al den information, som den ordinerende læge har givet mig om risikoen for andre bivirkninger forbundet med at tage thalidomid.	
Jeg har forstået, at jeg ikke må donere blod, mens jeg tager thalidomid (heller ikke under afbrydelser i behandlingen) og i mindst 7 dage efter at have stoppet behandlingen.	
Jeg har forstået, at jeg skal levere al ubrugt thalidomid tilbage til ambulatoriet ved behandlingens ophør.	

Patientens bekræftelse

Jeg bekræfter, at jeg har forstået og vil opfylde de krav, der er fastsat i thalidomid Svangerskabsforebyggelsesprogram, og jeg accepterer, at min læge kan påbegynde min behandling med thalidomid.

Patientens underskrift:
Dato: