

Odomzo® ▼-Kapseln (Sonidegib)

Beratungsnachweisformular



▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit.

Dieses Formular ist als zusätzliche Risikominimierungsmaßnahme verpflichtender Teil der Zulassung, um sicherzustellen, dass Angehörige der Heilberufe, die Odomzo® verschreiben und zur Anwendung bringen, sowie Patienten die besonderen Sicherheitsanforderungen kennen und berücksichtigen.

Geschlecht des Patienten (Zutreffendes ankreuzen):

M ☐

W ☐

Alter: _____ Jahre

Frau im gebärfähigen Alter (Zutreffendes einkreisen):

Ja

Nein

Schwangerschaftstest-Ergebnis vor der Behandlung
(Zutreffendes einkreisen):

Positiv

Negativ

Datum des Schwangerschaftstests vor der Behandlung: _____

BESTÄTIGUNG DES PATIENTEN

Mein Arzt/meine Ärztin hat die Risiken, die für ein ungeborenes Kind oder einen Säugling bestehen, wenn es Odomzo® während der Schwangerschaft oder des Stillens ausgesetzt ist, mit mir besprochen. Er/sie hat alle Fragen, die ich zu diesen Risiken und deren Vermeidung hatte, beantwortet.

Name des Patienten (bitte in Druckbuchstaben)

Unterschrift des Patienten oder gesetzlichen Vertreters

Datum

BESTÄTIGUNG DES ARZTES

Ich habe den Patienten _____ (oder die Eltern oder den gesetzlichen Vertreter bei Patienten mit mentaler Behinderung) über die Risiken einer Behandlung mit Odomzo®, einschließlich des Risikos für das ungeborene Kind und/oder den Säugling während der Schwangerschaft und Stillzeit, informiert. Ich habe den Patienten (und die Eltern oder den gesetzlichen Vertreter bei Patienten mit mentaler Behinderung) gefragt, ob er/sie noch Fragen zu der Behandlung hat und habe alle Fragen nach bestem Wissen beantwortet.

Name des Arztes/der Ärztin (bitte in Druckbuchstaben)

Unterschrift des Arztes/der Ärztin

Datum

BITTE BEWAHREN SIE DAS UNTERSCHRIEBENE ORIGINALDOKUMENT AUF UND HÄNDIGEN SIE DEM PATIENTEN/DER PATIENTIN EINE KOPIE AUS

WARNUNG: EMBRYOFETALER TOD UND SCHWERE GEBURTSFEHLER

Die Anwendung von Odomzo®-Kapseln (Sonidegib) kann bei schwangeren Frauen zum embryofetalen Tod oder schweren Geburtsfehlern führen. Bei Tieren wurde gezeigt, dass Hedgehog-Signalweg-Inhibitoren embryotoxisch und/oder teratogen sind. Odomzo® darf während der Schwangerschaft nicht angewendet werden.

Initialen _____

FÜR ALLE PATIENTEN

Initialen _____

Ich verstehe, dass:

- Odomzo® schwere Geburtsfehler verursachen und auch zum Tod eines Kindes vor der Geburt führen kann. _____
- ich Odomzo® keinesfalls an andere Personen abgeben darf. Odomzo® wurde nur mir persönlich verschrieben. _____
- ich Odomzo® für Kinder unzugänglich aufbewahren muss. _____
- ich während der Behandlung mit Odomzo® und noch 20 Monate nach der letzten Dosis kein Blut spenden darf. _____
- ich nicht verwendete Kapseln am Ende der Behandlung zurückgeben muss. _____

FÜR FRAUEN, DIE SCHWANGER WERDEN KÖNNEN

Ich verstehe, dass:

- ich Odomzo® nicht einnehmen darf, wenn ich schwanger bin oder eine Schwangerschaft plane. _____
- ich während der Behandlung mit Odomzo® und noch 20 Monate nach meiner letzten Dosis nicht schwanger werden darf. _____
- Mein Arzt hat mit mir über die empfohlenen Verhütungsmethoden gesprochen.
 - Ich muss während der Odomzo® Einnahme 2 der empfohlenen Verhütungsmethoden gleichzeitig anwenden. Es sei denn, ich verpflichte mich, zu keinem Zeitpunkt Geschlechtsverkehr zu haben (Abstinenz). _____
- ich innerhalb von 7 Tagen vor Beginn der Behandlung mit Odomzo® einen negativen Schwangerschaftstest vorweisen muss, der von meinem Arzt durchgeführt wurde, und dass ich während der Behandlung einmal im Monat ebenfalls einen negativen Schwangerschaftstest vorweisen muss, auch wenn meine Periode ausbleibt. _____
- ich 2 Methoden der Schwangerschaftsverhütung, einschließlich einer hochzuverlässigen Methode (Intrauterinpeissar [IUP], Eileitersterilisation oder Vasektomie) und einer Barrieremethode (Kondom für den Mann oder Diaphragma, gegebenenfalls mit Spermizid) anwenden muss. _____
- ich während der Behandlung und noch 20 Monate nach meiner letzten Dosis sofort mit meinem Arzt sprechen muss:
 - wenn ich schwanger werde oder aus irgendeinem Grund vermute, schwanger sein zu können. _____
 - wenn meine erwartete Menstruation ausbleibt. _____
 - wenn ich keine Verhütungsmethoden mehr anwende. _____
 - wenn ich die Verhütungsmethode während der Behandlung ändern muss. _____
- ich, wenn ich während der Odomzo®-Behandlung schwanger werde, die Behandlung sofort beenden muss. _____
- ich während der Behandlung mit Odomzo® und noch 20 Monate nach meiner letzten Dosis nicht stillen darf. _____
- mein Arzt Sun Pharma über eine eventuelle Schwangerschaft informiert. _____

FÜR MÄNNLICHE PATIENTEN

Ich verstehe, dass:

- ich während der Odomzo®-Behandlung und noch 6 Monate nach meiner letzten Dosis immer ein Kondom benutzen muss, wenn ich mit einer Frau Geschlechtsverkehr habe, auch wenn bei mir eine Vasektomie durchgeführt wurde. _____
- ich meinen Arzt informieren muss, wenn meine Geschlechtspartnerin schwanger wird, während ich Odomzo® einnehme oder innerhalb von 6 Monaten nach meiner letzten Dosis. _____
- ich während der Behandlung und noch 6 Monate nach meiner letzten Dosis dieses Arzneimittels keinen Samen spenden darf. _____

MELDEN SIE SCHWANGERSCHAFTEN UND UNERWÜNSCHTE EREIGNISSE DER SUN PHARMA-NIEDERLASSUNG IN IHRER NÄHE.

Kontakt Daten:

Sun Pharmaceuticals Germany GmbH
Hemmelrather Weg 201
51377 Leverkusen
Tel.: 0800-880 3880
Fax: 0800-880 3883
E-Mail: info.de@sunpharma.com

