

LUNADIN®

LENALIDOMIDA 5 mg, 10 mg, 15 mg y 25 mg
Cápsulas



FORMULARIO DE CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA MUJERES SIN POSIBILIDAD DE QUEDAR EMBARAZADAS

Información y Advertencias Importantes

LUNADIN®

(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 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 **LUNADIN®**, recibir una nueva receta y continuar el tratamiento. 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, solo si ha entendido completamente todos los puntos y acepta seguir las instrucciones de su médico.

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

Si tienen alguna duda sobre lo que le ha explicado su médico, antes de firmar sepa que puede consultar a Laboratorio TUTEUR al 011-5787-2222 o comunicarse con "ANMAT Responde": Línea gratuita

- 1-** Mi médico ha comprobado que no existe la posibilidad de que pueda quedar embarazada.
- 2-** Entiendo que antes de iniciar el tratamiento con **LUNADIN®** 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), ya que **LUNADIN®** puede causar una disminución de los glóbulos blancos (células de la sangre que ayudan a luchar contra las infecciones) y de las plaquetas (células 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 suspender el tratamiento.
- 3-** Mi médico me ha preguntado si he tenido alguna vez trombosis venosa (coágulos de sangre en las venas) ya que durante el tratamiento tengo un mayor riesgo de presentar esta complicación. También me ha preguntado si tengo alguna enfermedad renal por si hubiera que ajustar la dosis.
- 4-** Entiendo que no debo compartir las cápsulas de **LUNADIN®** con nadie.
- 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 **LUNADIN®** que me ha dado mi médico. Me comprometo a consultarle cualquier duda al respecto.

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

Firma de la paciente: _____

Aclaración: _____

Fecha: ____ / ____ / ____

Firma y sello
del médico: _____

CALIDAD E INVESTIGACIÓN AL SERVICIO DE LA SALUD

Encarnación Ezcurra 365 Piso 3, C1107CLA, Buenos Aires - Argentina - Tel./Fax: (54 11) 5787 2222

www.tuteur.com.ar