

Контрольный перечень вопросов фармацевта - Руководство по выдаче Роаккутана®

Специалистам здравоохранения предлагается сообщать
о любых подозреваемых нежелательных явлениях
в ЗАО «Рош-Москва».

Телефон: +7 (495) 229 29 99

e-mail: moscow.ds@roche.com

(для сообщения о нежелательных явлениях)

e-mail: moscow.medinfo@roche.com

(для получения медицинской информации по препарату)

Форма обратной связи на сайте: www.roche.ru

Контрольный перечень вопросов фармацевта – Руководство по выдаче Роаккутана®

Роаккутан® относится к классу препаратов ретиноидов, которые вызывают серьезные врожденные дефекты. Фетальное воздействие Роаккутана®, даже в короткие периоды времени, представляет собой высокий риск врожденных пороков развития и выкидыша.

Таким образом, Роаккутан® строго противопоказан во время беременности и для женщин детородного возраста, если не будут выполнены все условия в соответствии с Программой предохранения от беременности для пациентов, получающих Роаккутан®.

Отрицательный тест на беременность, выдача рецепта и выдача препарата Роаккутан® в идеальном случае должны произойти в тот же день.

Если Вы знаете, что беременность наступила у женщины, которая проходила лечение Роаккутаном®, терапия должна быть немедленно прекращена и женщине следует незамедлительно обратиться к лечащему врачу.

Если Вы знаете, что пациентка забеременела в течение одного месяца после прекращения терапии Роаккутаном®, ее следует направить к лечащему врачу.

Как фармацевту, Вам следует выдавать Роаккутан® только после проверки следующей информации:

Для женщин детородного возраста:

Для поддержания регулярного наблюдения, включая тест на беременность и мониторинг, действие рецепта на Роаккутан® должно быть ограничено 30-дневным сроком.

Все пациенты должны быть проинструктированы:

Никогда не давать Роаккутан® другим лицам.

Возвращать любые неиспользуемые капсулы своему фармацевту в конце лечения.

Не сдавать кровь как донор во время терапии Роаккутаном® и в течение одного месяца после прекращения терапии в связи с потенциальным риском для плода реципиента при трансфузии в период беременности.