# Materiale per il paziente

Medicinale sottoposto a monitoraggio addizionale. Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta. Vedere paragrafo 4.8 per informazioni sulle modalità di segnalazione delle reazioni avverse

## Scheda promemoria per la/il paziente

## Scheda promemoria per la/il paziente

Nome del medico:

Telefono:

#### [INN] non deve essere presa durante la gravidanza.

[INN]può danneggiare gravemente il feto se una donna in gravidanza la assume.

Se rimani incinta o sospetti di essere incinta, smetti immediatamente di prendere [INN]e contatta il medico.

Leggi attentamente il Foglio Illustrativo prima di iniziare il trattamento.

Se hai qualsiasi domanda o dubbio sull'assunzione di [INN], chiedi al medico o al

## Cosa devi fare se c'è la possibilità che sei rimasta incinta:

- Devi utilizzare, prima, durante e per 1 mese [3 anni per acitretina] dopo l'interruzione del trattamento, almeno 1 metodo contraccettivo altamente efficace (come un dispositivo intrauterino o un impianto contraccettivo) o utilizzare correttamente 2 efficaci metodi di controllo delle nascite che funzionino in modi diversi (come la pillola contraccettiva ormonale orale e il preservativo).
- Non devi rimanere incinta durante l'assunzione di [INN], o per 1 mese [3 anni per acitretina] dopo l'interruzione del trattamento.
- Devi seguire regolari visite di controllo e devi sottoporsi a regolari test di gravidanza:
- Prima di iniziare il trattamento, dovrai sottoporti a un test di gravidanza, che deve essere negativo.
- Per assicurarti di non essere incinta durante il trattamento, devi sottoporti a regolari test di gravidanza, idealmente tutti i mesi. Dovrai anche fare anche l'ultimo test di gravidanza 1 mese dopo l'interruzione del trattamento.

[per acitretina: Dovrai anche fare il test di gravidanza a intervalli periodici di 1-3 mesi per un periodo di 3 anni dopo l'interruzione del trattamento.]

#### Promemoria per uomini e donne

Questo medicinale è stato prescritto soltanto per te, non lo condividere con nessuno e restituisci alla farmacia tutte le capsule che non hai utilizzate.

Tale opuscolo/materiale è scaricabile dal sito web di AIFA al seguente link: http://www.aifa.gov.it/node/23236/

Per richiedere questo opuscolo/materiale in formato pdf, può anche contattarci tramite i seguenti indirizzi di posta elettronica:

Azienda Titolare AIC	Email	
Aurobindo Pharma (Italia) Srl	Pharmacovigilance.Italy@aurobindo.com	
Stiefel Laboratories Legacy (Ireland) Ltd	medicalinformation@gsk.com o su: www.toctino.com	
ISDIN S.r.l.	farmacovigilanzait@isdin.com	
Velit Biopharma Srl	farmacovigilanza@delcornosas.com	
Fidia Farmaceutici S.p.A.	phv@fidiapharma.it	
Pierre Fabre Italia S.p.A.	pharmacovigilance.italy@pierre-fabre.com	
Difa Cooper S.p.A.	arossi@pharmades.it	

<sup>&</sup>quot;Materiale Educazionale approvato da AIFA in data XX/XX/XXXX".

## Tabella degli appuntamenti

Usa questa tabella per registrare le date dei tuoi appuntamenti con il medico:

Nome del medico:	
Telefono:	

Data dell'appuntamento	Metodo contraccettivo utilizzato	Risultato del test di gravidanza	Firma del medico
		Positivo Negativo Data:	

#### Segnalazione di effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo materiale si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo:

http://www.agenziafarmaco.gov.it/content/come-segnalare-una-sospetta-reazione-avversa o direttamente on-line all'indirizzo http://www.vigifarmaco.it. Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla si¬curezza di questo medicinale.

<sup>&</sup>quot;Materiale Educazionale approvato da AIFA in data XX/XX/XXXX".