

De Europese gezondheidsautoriteiten hebben bepaalde voorwaarden verbonden aan het in de handel brengen van het geneesmiddel Thalidomide Celgene. Het verplicht plan voor risicobeperking in België en Luxemburg, waarvan deze informatie deel uitmaakt, is een maatregel genomen om een veilig en doeltreffend gebruik van Thalidomide Celgene te waarborgen (RMA bijgewerkte versie 10/2017).

Voorschrijfautorisatieformulier voor Thalidomide Celgene®

BOVENSTE BLAD (BESTEMD VOOR DE APOTHEKER)

In te vullen voor elk voorschrift en voor elke patiënt

RUBRIEK A – AAN TE VULLEN DOOR DE VOORSCHRIJVENDE ARTS

<input type="checkbox"/> Nieuwe patiënt (opstarten van de behandeling)	<input type="checkbox"/> Bestaande patiënt (herhalingsvoorschrift)
Unieke identificatiecode van de patiënt Gelieve dezelfde identificatiecode te gebruiken voor één patiënt voor elk herhalingsvoorschrift.	
Leeftijd (jaren)	
Indicatie	
Dosis (mg/dag)	

Verzoek voor het afleveren van dozen van 28 capsules Thalidomide Celgene 50 mg.
Vink hieronder de gepaste vakjes aan en vul, indien van toepassing, de gevraagde, aanvullende informatie in.

	Ja	Neen
Vrouw die niet zwanger kan worden		
Man De patiënt heeft advies gekregen over het risico op teratogeniciteit van behandeling met Thalidomide Celgene en hij begrijpt de noodzaak om een condoom te gebruiken bij geslachtsgemeenschap met een vrouw die zwanger kan worden en die geen doeltreffende anticonceptiemethode gebruikt.		
Vrouw die zwanger kan worden De patiënte heeft advies gekregen over het risico op teratogeniciteit van behandeling met Thalidomide Celgene, ze begrijpt de noodzaak om zwangerschap te vermijden en ze gebruikt een doeltreffende anticonceptiemethode sinds minstens 4 weken, of ze heeft bevestigd niet seksueel actief te zijn.		
Was het resultaat van de laatste zwangerschapstest negatief?		
Datum van de laatste zwangerschapstest:		

Ik, voorschrijvende arts van Thalidomide Celgene, bevestig dat ik de informatiebrochure Thalidomide Celgene (thalidomide) voor gezondheidszorgbeoefenaars heb gelezen en begrepen, en dat de patiënt een "Instemmingsformulier" heeft ondertekend voor de start van de behandeling met lenalidomide en dat de patiënt een "Patiëntenfolder" heeft gekregen.

Voornaam van de arts	
Familienaam van de arts	
Datum : / / Handtekening	

RUBRIEK B – AAN TE VULLEN DOOR DE APOTHEKER

Voornaam van de apotheker	
Naam van de apotheker	
Datum : / / Handtekening	

Gelieve dit formulier samen met de bestelbon op te sturen naar Celgene
Fax: +32 2 793 49 99 - E-mail: customerservices-belux@celgene.com - Tel : +32 2 793 48 88

RUBRIEK C – AAN TE VULLEN DOOR CELGENE

De handtekening van de voorschrijvende arts is aanwezig: Ja Neen
De voorschrijvende arts staat op de lijst van Celgene: Ja Neen
De handtekening van de apotheker is aanwezig: Ja Neen
De apotheker staat op de lijst van Celgene: Ja Neen



Voornaam / Familiennaam van de patiënt	
Geboortedatum (DD/MM/JJJJ)	

De Europese gezondheidsautoriteiten hebben bepaalde voorwaarden verbonden aan het in de handel brengen van het geneesmiddel Thalidomide Celgene. Het verplicht plan voor risicobeperking in België en Luxemburg, waarvan deze informatie deel uitmaakt, is een maatregel genomen om een veilig en doeltreffend gebruik van Thalidomide Celgene te waarborgen (RMA bijgewerkte versie 10/2017).

Voorschrijfautorisatieformulier voor Thalidomide Celgene®

ONDERSTE BLAD (TE BEWAREN IN HET DOSSIER VAN DE PATIENT)

In te vullen voor elk voorschrift en voor elke patiënt

RUBRIEK A – AAN TE VULLEN DOOR DE VOORSCHRIJVENDE ARTS

<input type="checkbox"/> Nieuwe patiënt (opstarten van de behandeling)	<input type="checkbox"/> Bestaande patiënt (herhalingsvoorschrift)
Unieke identificatiecode van de patiënt Gelieve dezelfde identificatiecode te gebruiken voor één patiënt voor elk herhalingsvoorschrift.	
Leeftijd (jaren)	
Indicatie	
Dosis (mg/dag)	

Verzoek voor het afleveren van dozen van 28 capsules Thalidomide Celgene 50 mg.

Vink hieronder de gepaste vakjes aan en vul, indien van toepassing, de gevraagde, aanvullende informatie in.

	Ja	Neen
Vrouw die niet zwanger kan worden		
Man De patiënt heeft advies gekregen over het risico op teratogeniciteit van behandeling met Thalidomide Celgene en hij begrijpt de noodzaak om een condoom te gebruiken bij geslachtsgemeenschap met een vrouw die zwanger kan worden en die geen doeltreffende anticonceptiemethode gebruikt.		
Vrouw die zwanger kan worden De patiënte heeft advies gekregen over het risico op teratogeniciteit van behandeling met Thalidomide Celgene, ze begrijpt de noodzaak om zwangerschap te vermijden en ze gebruikt een doeltreffende anticonceptiemethode sinds minstens 4 weken, of ze heeft bevestigd niet seksueel actief te zijn.		
Was het resultaat van de laatste zwangerschapstest negatief?		
Datum van de laatste zwangerschapstest:		

Ik, voorschrijvende arts van Thalidomide Celgene, bevestig dat ik de informatiebrochure Thalidomide Celgene (thalidomide) voor gezondheidszorgbeoefenaars heb gelezen en begrepen, en dat de patiënt een "Instemmingsformulier" heeft ondertekend voor de start van de behandeling met lenalidomide en dat de patiënt een "Patiëntenfolder" heeft gekregen.

Voornaam van de arts	
Familiennaam van de arts	
Datum : / / Handtekening	



FNIP:THAL_004