

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).

Thalidomide Celgene®

Formulier voor de bestelling van een minimale voorraad

Apotheker: _____ (Ziekenhuis:) _____

Adres: _____

E-mail: _____

Telefoon: _____ Fax: _____

Ik bevestig dat :

- Ik de "Informatiebrochure voor gezondheidszorgbeoefenaars" heb gelezen en begrepen;
- Ik ermee instem om te voldoen aan de vereisten van het "Risicobeheerprogramma voor Thalidomide Celgene";
- Ik ermee instem om het "Voorschrijfautorisatieformulier" te controleren om er zeker van te zijn dat de arts de categorie van de patiënt heeft bepaald en de juiste stappen heeft gezet voor elk type patiënt en dat de verklaring van de voorschrijver werd ingevuld;
- Ik ermee instem om enkel voorraad vrij te geven aan de patiënt als de arts heeft bepaald tot welke categorie de patiënt behoort en voor elk type patiënt de juiste stappen heeft gezet en dat de verklaring van de voorschrijver werd ingevuld.

Ik vraag de volgende hoeveelheid voorraad als een eerste voorraad en bevestig dat ik die enkel aan patiënten zal geven zodra het "Voorschrijfautorisatieformulier" werd gecontroleerd zoals hierboven werd uiteengezet:

Aantal verpakkingen	
Thalidomide Celgene 50 mg, 28 capsules	

Handtekening apotheker: _____

Datum: __ / __ / __