



МІНІСТЭРСТВА АХОВЫ ЗДAROЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ

Рэспубліканскае ўнітарнае прадпрыемства



«ЦЭНТР ЭКСПЕРТЫЗ
І ВЫПРАБАВАННЯЎ
У АХОВЕ ЗДAROЎЯ»

220037, г. Мінск, зав. Таварыскі, 2а
р/р BY87AKBB30120000041275200000
у філіяле № 511 ААТ «ААБ Беларусбанк»,
БІК АКBBBY21511, УНП 101375883
тэл.: +375 17 299 53 53 (канцэлярыя),
+375 17 299 55 14 (прыёмная); факс +375 17 299 53 58
e-mail: rceth@rceth.by, www.rceth.by

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Республиканское унитарное предприятие

«ЦЕНТР ЭКСПЕРТИЗ
И ИСПЫТАНИЙ
В ЗДРАВООХРАНЕНИИ»

220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а
р/с BY87AKBB30120000041275200000
в филиале № 511 ОАО «АСБ Беларусбанк»,
БИК АКBBBY21511, УНП 101375883
тел.: +375 17 299 53 53 (канцелярия),
+375 17 299 55 14 (приемная); факс +375 17 299 53 58
e-mail: rceth@rceth.by, www.rceth.by

“12” 04 2019 г. № 11-14/4165

На № _____ от _____

Представительство компании
«Hoffmann-La Roche LTD»
(Швейцария)
в Республике Беларусь
220073, г. Минск,
1-й Загородный переулок, 20,
9-й этаж, помещение 25

О согласовании образовательных материалов
для специалистов здравоохранения по
применению лекарственных средств

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» в ответ на письмо от 25.01.2019 № 013 сообщает о согласовании текста образовательных материалов для специалистов системы здравоохранения о рисках применения лекарственного средства Роаккутан® (*isotretinoin*) у женщин репродуктивного возраста, об усилении мер минимизации данных рисков и план информирования.

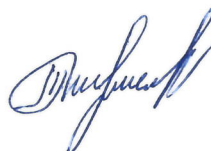
Рассылке подлежит информация на русском языке, содержащая согласующую печать УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (РКФЛ).

Приложения:

1. Руководство для провизора (фармацевта) по отпуску препарата Роаккутан® - на 5 стр., 1 экз.
2. Форма информированного согласия для пациентки, программа предотвращения беременности при терапии препаратом Роаккутан® (изотретиноин)- на 1 стр., 1 экз.
3. Информационная брошюра для пациентов – на 5 стр., 1 экз.
4. Рекомендации по контрацепции для пациентов, которые принимают Роаккутан® – на 15 стр., 1 экз.

5. Руководство для врача при назначении препарата Роаккутан® женщинам – на 6 стр., 1 экз.
6. Контрольный перечень вопросов для врача / форма при назначении пациентам женского пола – на 2 стр., 1 экз.
7. Памятка для пациента при приеме Роаккутана® – на 2 стр., 1 экз.
8. Контрольный перечень вопросов для провизора (фармацевта) – на 2 стр., 1 экз.

Заместитель директора



Т.Л. Тумеля