

Контрольный перечень вопросов для провизора (фармацевта) - Руководство по выдаче Роаккутана®

Специалистам здравоохранения рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных явлениях в УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»:
on-line: раздел безопасность, заполнить on-line извещение о нежелательной реакции;
по факсу: +375 17 242 00 29
по электронной почте: rcpl@rceth.by
по почте: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

А также в представительство компании «F.Hoffmann-La Roche» (Швейцария) в Республике Беларусь.

по телефону: +375 17 256 23 08
по факсу: (017) 256 23 06

по e-mail: belarus.safety@roche.com
(для сообщения о нежелательных явлениях)

по почте: ИООО «Рош Продактс Лимитед», 220073, г. Минск, 1-й Загородный пер., 20, 8-й этаж, кабинет 20



Контрольный перечень вопросов для провизора (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® абсолютно противопоказан во время беременности, женщинам детородного возраста за исключением случаев, когда выполнены все условия Программы предохранения беременности.

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 провизору (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 провизору (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.

