## ACCORD DE SOINS DESTINE AUX FEMMES DANS L'IMPOSSIBILITE DE PROCREER TRAITEES PAR POMALIDOMIDE

CE DOCUMENT EST DIFFUSÉ PAR LES LABORATOIRES COMMERCIALISANT DES MÉDICAMENTS À BASE DE POMALIDOMIDE, SOUS L'AUTORITÉ DE L'AGENCE NATIONALE DE SÉCURITÉ DU MÉDICAMENT ET DES PRODUITS DE SANTÉ (ANSM).

Cet accord de soins et de contraception doit être complété en présence de son médecin pour chaque patiente dans l'impossibilité de procréer avant le début de l'instauration de son traitement par pomalidomide. Ce document doit être conservé dans le dossier médical de la patiente et une copie doit être remise à la patiente.

Il est obligatoire que les femmes dans l'impossibilité de procréer reçoivent des conseils et des informations afin d'être sensibilisées aux risques du pomalidomide.

L'objectif de l'accord de soins est de protéger les patientes et tout éventuel fœtus en veillant à ce que ces patientes soient pleinement informées et comprennent les risques de malformation du fœtus (de tératogénicité) et les autres effets indésirables associés à l'utilisation du

Cet accord n'est pas un contrat et n'exonère personne de ses responsabilités quant au bon usage du médicament et la prévention d'une exposition fœtale au cours de la grossesse.

Mise en qarde : le pomalidomide ne doit pas être pris pendant la grossesse car un effet tératogène est attendu chez l'être humain. Le pomalidomide est structurellement proche du thalidomide. Le thalidomide est un tératogène humain connu, provoquant des anomalies congénitales graves, potentiellement mortelles. Chez le rat et le lapin, le pomalidomide a été tératogène lorsqu'il a été administré pendant la phase d'organogenèse majeure.

Le nomalidomide neut provoquer des anomalies congénitales graves, notentiellement mortelles chez l'enfant à naître, s'il est pris

<u>Informations sur la patiente</u>	
Nom	Prénom
Date de naissance, âge ou groupe d'âge :	Date de communication des informations et conseils :
	ée ci-dessus la nature, l'objectif et les risques du traitement par pomalidomide le respecterai toutes mes obligations et responsabilités en tant que médeci
Prescripteur : Nom	Prénom
Signature du prescripteur :	Date
Pour la patiente : veuillez lire attentivement ce qu	ui suit et cocher chaque déclaration pour confirmer votre accord.
J'ai été avertie par mon médecin prescripteur et je c même entrainer son décès si je suis enceinte ou le de	comprends que le pomalidomide est dangereux pour un enfant à naître et peut eviens pendant le traitement par pomalidomide.
Je comprends que le pomalidomide me sera PERSONN Je dois tenir le pomalidomide hors de la portée des e	ELLEMENT prescrit. Je ne dois en aucun cas le donner à UNE AUTRE PERSONNE.
J'ai lu le carnet patient du pomalidomide et j'en comp santé éventuels et les effets indésirables liés au poma	prends le contenu, y compris les informations à propos des autres problèmes de alidomide.
Je comprends que je ne dois pas faire de don de san les interruptions de traitement) et pendant au moins	g pendant toute la durée du traitement par pomalidomide (y compris pendant 7 jours suivant l'arrêt de traitement.
Je comprends et je m'engage à rapporter toutes les gélu	ules du pomalidomide non utilisées à mon pharmacien à la fin de mon traitement.
Mon médecin m'a expliqué et je comprends les risques e des questions et je comprends les réponses à ces quest	et bénéfices possibles associés au pomalidomide. J'ai eu l'opportunité de lui poser tions.
	ai le Programme de Prévention de la Grossesse du pomalidomide expliquent par pomalidomide prescrit par mon médecin.
Signature de la patiente : (ou de son représentant légal le cas échéant)	Date