

FORMULARIO DE CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA MUJERES **CON** POSIBILIDAD DE QUEDAR EMBARAZADAS.

Como parte del Plan de Prevención de Embarazo implementado por Laboratorio Kemex, es importante que usted Lea detenidamente, y firme este formulario de consentimiento informado, si ha entendido completamente todos los puntos y acepta seguir las instrucciones de su médico.

Información y advertencias importantes.

PRONTEX® puede ser perjudicial para el feto.

Pomalidomida está relacionada estructuralmente con talidomida. Talidomida es un principio activo con capacidad conocida de provocar malformaciones en el embrión o feto en humanos. Talidomida causa defectos congénitos de nacimiento graves que pueden poner en peligro la vida del niño. Si se toma **PRONTEX®** durante el embarazo, no puede descartarse un efecto similar.

PRONTEX® es potencialmente dañino para el embrión o feto, por lo que NO PUEDE TOMAR PRONTEX® en los siguientes casos:

- Si está embarazada o si cree que puede estar embarazada al comenzar el tratamiento o si planea quedarse embarazada.
- Si se queda embarazada durante el tratamiento y durante la semana de descanso.
- Si se queda embarazada durante las 4 semanas después de finalizar el tratamiento.

Por lo tanto, **deberá visitar mensualmente a su médico** para controlar su respuesta al tratamiento con **PRONTEX®** repetir la prueba de embarazo para recibir una nueva receta y continuar el tratamiento. Por favor, no olvide acudir a la consulta en las fechas previstas, es muy importante para su salud y para su bienestar.

A completar y firmar por la paciente

No firme este consentimiento ni comience el tratamiento con **PRONTEX®** si hay algo que no entiende sobre la información que ha recibido acerca del uso de este medicamento.

Si tiene alguna duda sobre lo que ha explicado su médico antes de firmar sepa que puede consultar a "A.N.M.A.T. Responde": línea gratuita 0800-333-1234

1. He preguntado a mi médico antes de comenzar el tratamiento si existe la posibilidad que pueda quedarme embarazada.

2. Comprendo el riesgo **PRONTEX®** potencial de causar malformaciones en mi futuro hijo, debido al cual tengo que evitar la posibilidad de embarazo.
3. He sido informada por mi médico que deberé usar al menos 2 métodos anticonceptivos eficaces sin interrupción (aunque no tenga menstruación) desde 4 semanas antes de iniciar el tratamiento con **PRONTEX®** durante la duración completa del mismo y hasta 4 semanas después de finalizarlo. Deberé usar un método fiable de control de la natalidad incluso aunque piense que no me puedo quedar embarazada o comprometerme a una abstinencia sexual absoluta y continua.
4. He sido informada por mi médico y acepto que, para demostrar que no estoy embarazada me harán pruebas de embarazo bajo supervisión médica una vez que me hayan establecido un método anticonceptivo eficaz: 4 semanas antes del tratamiento, cada 4 semanas durante el tratamiento y 4 semanas después de terminado el tratamiento. Estas pruebas de embarazo me las realizarán también en el caso de que me comprometa a mantener una abstinencia sexual absoluta y continua. En cualquier caso, me las harán el mismo día de la consulta en que me receten **PRONTEX®** o en los tres días anteriores a la visita al médico que me lo receta.
5. Entiendo que no deberé tomar **PRONTEX®** si estoy embarazada o si puedo quedarme embarazada desde 4 semanas antes de iniciar el tratamiento, durante el mismo y hasta 4 semanas después de finalizarlo. En la actualidad no estoy embarazada y no preveo quedarme embarazada durante el tratamiento con **PRONTEX®** ni durante 4 semanas después de finalizarlo.
6. Mi médico me ha asesorado sobre los métodos anticonceptivos más adecuados, ya que algunos tipos de anticonceptivos no están recomendados si se está tomando **PRONTEX®**.
7. Soy plenamente consciente de que a pesar de la alta fiabilidad del método anticonceptivo recomendado por mi médico, este puede fallar y me podría quedar embarazada.
8. Determinados medicamentos o productos a base de hierbas pueden disminuir el efecto de los métodos anticonceptivos hormonales (por ejemplo, la píldora). Por ello informaré a mi médico sobre cualquier medicamento o producto a base de hierbas que esté tomando o pretenda tomar durante el tratamiento con **PRONTEX®**.
9. He sido informada y comprendo las consecuencias potenciales del embarazo, y la necesidad de consultar inmediatamente a un especialista si hay riesgo de poder quedarme embarazada.
10. Comprendo que deberé interrumpir el tratamiento con **PRONTEX®** e informar inmediatamente a mi médico:
 - Si sufro un retraso de la menstruación durante el tratamiento.
 - Si me quede embarazada durante el tratamiento.
 - Si me quedo embarazada durante las 4 semanas siguientes a finalizar el tratamiento con **PRONTEX®**
 - En caso de quedarme embarazada durante el tratamiento deberé consultar con mi médico que me remitirá a un especialista para prestarme asesoramiento.

11. Entiendo que antes de iniciar el tratamiento con **PRONTEX®** y durante el mismo me harán análisis de sangre con regularidad (cada semana durante las primeras 8 semanas de tratamiento y después por lo menos cada mes) ya que **PRONTEX®** puede causar una disminución de las células de la sangre: leucocitos que ayudan a combatir las infecciones y de las plaquetas que participan en la coagulación. Según los resultados de mis análisis de sangre y de mi estado general mi médico puede ajustar la dosis para el tratamiento.
12. Mi médico me ha preguntado si he tenido alguna vez trombos (coágulos de sangre) en las venas ya que durante el tratamiento tengo un mayor riesgo de presentar coágulos de sangre en las venas. También me ha preguntado si tengo alguna enfermedad de los riñones por si hubiera que ajustar la dosis.
13. Mi médico me ha preguntado si padezco de alguna alteración de la función renal ya que es de suma importancia ajustar la dosis que recibiré ya que se puede incrementar el riesgo de presentar efectos adversos hematológicos y hepatotóxico.
14. Mi médico me ha preguntado si he padecido enfermedad viral hepática o si recibí tratamiento con antibiótico, ya que podría presentar algún evento de hepatotoxicidad cuando reciba **PRONTEX®**
15. Entiendo que no debo compartir capsulas de **PRONTEX®** con nadie más.
16. Tampoco debo amamantar mientras tome **PRONTEX®** ya que no se sabe si pasa a la leche materna en humanos.
17. No debo donar sangre mientras esté bajo tratamiento con **PRONTEX®**, incluyendo las interrupciones de dosis y hasta 4 semanas luego de finalizado el tratamiento
18. Comprendo que al final del tratamiento debo devolver al farmacéutico todas las cápsulas sin usar.
19. He leído detenidamente el folleto de información para los pacientes y el prospecto de **PRONTEX®** que me ha dado mi médico. Me comprometo a consultarle cualquier duda al respecto.

El médico ha contestado a todas mis preguntas sobre PRONTEX® he comprendido los peligros y las precauciones necesarias asociadas al uso de PRONTEX® y acepto el riesgo y las medidas de precaución que debo seguir y que se me han explicado en detalle. Asimismo, me ha entregado una copia de este formulario y de la Tarjeta del Paciente.

Nombre de la paciente: _____

Fecha: ___/___/___

DNI: _____ Fecha de nacimiento: ___/___/___

Firma de la paciente: _____

Firma del médico: _____