

FORMULARIO DE CONSENTIMIENTO INFORMADO PARA PACIENTES **VARONES**

Como parte del programa de Gestión de Riesgo y el Programa de Prevención de embarazo implementado por el 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.

PRONTEX® 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.

Por lo tanto, deberá visitar mensualmente a su médico para controlar su respuesta al tratamiento y continuar con **PRONTEX®**. 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 del 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 sido informado por mi médico y comprendo el potencial riesgo de **PRONTEX®** de causar malformaciones en mi futuro hijo, debido al cual tengo que evitar la posibilidad de embarazo.
2. Mi médico me ha informado que, debido a que se ha demostrado que **PRONTEX®** pasa al semen humano, si mi pareja puede quedar embarazada y no está usando ningún método anticonceptivo eficaz, deberé usar preservativos durante todo el tratamiento, durante las interrupciones de dosis y hasta 4 semanas después de terminar el tratamiento (aunque me haya sometido a una vasectomía).
3. He sido informado y comprendo las potenciales consecuencias del embarazo y la necesidad de consultar inmediatamente a un especialista si hay riesgo de embarazo en mi pareja.

4. He sido informado y comprendo que si mi pareja queda embarazada mientras estoy tomando **PRONTEX®**, al interrumpir el tratamiento o al finalizar el mismo debo informar a mi médico inmediatamente.
5. 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 que ayudan a luchar contra las infecciones y de las que participan en la coagulación. Según los resultados de mis análisis de sangre y de mi estado general mi médico puede ajustar la dosis o parar el tratamiento.
6. 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 trombosis. También me ha preguntado si tengo alguna enfermedad de los riñones por si hubiera que ajustar la dosis.
7. 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.
8. 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®**.
9. Entiendo que no debo donar semen durante el tratamiento y hasta 8 semanas después de finalizarlo, ni compartir capsulas de **PRONTEX®** con nadie más.
10. Comprendo que al final del tratamiento debo devolver al farmacéutico todas las cápsulas sin usar.
11. 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 del paciente: _____

Fecha: ___/___/___

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

Firma del paciente: _____

Firma del médico: _____