

KONTROLNÍ SEZNAM PROVEDENÝCH VYŠETŘENÍ PRO PACIENTKY

užívající perorální izotretinoin

Perorální izotretinoin je teratogenní. Existuje vysoké riziko narození dítěte s těžkou vrozenou vadou, pokud pacientka otěhotní během léčby izotretinoinem, nebo jeden měsíc po jejím ukončení.

Izotretinoin je indikován pro těžké formy akné (jako je acne nodulocystica/conglobata nebo formy akné s rizikem trvalého jizvení) rezistentní k odpovídající standardní systémové a lokální terapii.

JMÉNO PACIETKY

VĚK PACIETKY

JE PACIETKA VE FERTILNÍM VĚKU?

ANO

NE, nejsou nutná následující opatření

Pacientka byla poučena ústně i písemně o rizicích užívání perorálního izotretinoinu během těhotenství a o možných důsledcích expozice plodu účinkům perorálního izotretinoinu.

ANO

NE

Pacientka byla poučena ústně i písemně o nezbytnosti používat vhodnou antikoncepci (přinejmenším jednu metodu, přednostně dvě, z toho jednu bariérovou) bez přerušení jeden měsíc před zahájením léčby, v celém průběhu léčby a jeden měsíc po ukončení léčby perorálním izotretininem. Výjimkou je situace, kdy se lékař domnívá, že riziko těhotenství neexistuje.

ANO

NE

Je předpoklad, že se lze na pacientku spolehnout, že porozumí instrukcím a že je bude dodržovat.

ANO

NE

Pacientka byla vybídnuta ptát se na cokoli, co se týká její léčby perorálním izotretininem nebo instrukcí týkajících se prevence otěhotnění a co by ji mohlo být nejasné.

ANO

NE

Pacientka porozuměla všem upozorněním týkajícím se léčby, což je ochotna potvrdit svým podpisem na formuláři „Informovaný souhlas s léčbou a antikoncepcí“.

ANO

NE

KONTROLNÍ SEZNAM PROVEDENÝCH VYŠETŘENÍ PRO PACIENTKY užívající perorální izotretinoin

Pacientka užívá minimálně jeden měsíc před zahájením léčby perorálním izotretinoinem účinnou antikoncepci:

ANO

NE

Vhodné odeslat pacientku ke gynekologovi na poradu ohledně antikoncepce. Předepsání perorálního izotretinoïnu je vhodné nejdříve jeden měsíc po nasazení účinné antikoncepce.

Pozn.:

Těhotenský test z moče musí být proveden nejpozději v den nasazení izotretnoinu, nebo 3 dny před každým dalším předepsáním perorálního izotretnoinu a dále 5 týdnů po ukončení léčby perorálním izotretnoinem.

Je doporučeno provedení těhotenských testů s minimální citlivostí 25 mUI/ml.