

▼ Kontrolný zoznam na výdaj Isotretinoin Actavis, Aknenormin, Curacné, BELORETIN, Neotigason pacientkam ženského pohlavia

Isotretinoin Actavis, Aknenormin, Curacné, BELORETIN, Neotigason patria do skupiny retinoidov, ktoré spôsobujú vážne vrodené chyby. Expozícia plodu účinkom lieku Isotretinoin Actavis, Aknenormin, Curacné, BELORETIN, Neotigason, dokonca aj na krátke časové obdobie, predstavuje vysoké riziko vrodených malformácií a potratu.

Isotretinoin Actavis, Aknenormin, Curacné, BELORETIN, Neotigason je preto prísne kontraindikovaný počas tehotenstva a u žien vo fertilnom veku, pokiaľ nie sú splnené všetky podmienky Programu na prevenciu tehotenstva Isotretinoin Actavis, Aknenormin, Curacné, BELORETIN, Neotigason.

Tehotenský test s negatívnym výsledkom, vystavenie lekárskeho predpisu a výdaj lieku Isotretinoin Actavis, Aknenormin, Curacné, BELORETIN, Neotigason by sa mali v ideálnom prípade uskutočniť v ten istý deň.

Ak ste sa dozvedeli, že žena liečená liekom Isotretinoin Actavis, Aknenormin, Curacné, BELORETIN, Neotigason otehotnela, liečbu treba ihneď ukončiť a žena sa má okamžite obrátiť na lekára, ktorý jej liek predpísal.

Ak ste sa dozvedeli, že žena otehotnela do jedného mesiaca po ukončení liečby liekom Isotretinoin Actavis, Aknenormin, Curacné BELORETIN, Neotigason, mala by byť odoslaná k lekárovi, ktorý jej predpísal liek.

Ako lekárnik, liek Isotretinoin Actavis, Aknenormin, Curacné, BELORETIN, Neotigason by ste mali vydať po kontrole nasledujúcich informácií:

Pre ženy vo fertilnom veku	
S cieľom podporiť pravidelné sledovanie, vrátane testovania a monitorovania tehotenstva, predpisovanie lieku Isotretinoin Actavis, Aknenormin, Curacné, BELORETIN, Neotigason je obmedzené na 30 dní.	
Všetky pacientky musia byť poučené:	
Nikdy nedávajte Isotretinoin Actavis, Aknenormin, Curacné, BELORETIN, Neotigason inej osobe.	
Na konci liečby vráťte všetky nepoužité kapsuly do lekárne.	
Nesmiete darovať krv počas liečby liekom Isotretinoin Actavis, Aknenormin, Curacné, BELORETIN, Neotigason a jeden mesiac po ukončení liečby, pretože krv podaná tehotnej žene môže spôsobiť poškodenie plodu. (pre Neotigason/acitretín 3 roky po ukončení liečby)	