

Identité de la patiente	Coordonnées du prescripteur
Nom :	Nom :
	Signature :
	Date :

## Liste de vérification du prescripteur pour les femmes en âge de procréer

### Avant l'instauration du traitement

Le traitement par REBLOZYL ne doit pas être instauré chez une femme enceinte ni chez les femmes en âge de procréer qui n'utilisent aucune méthode de contraception efficace.

- L'utilisation de REBLOZYL n'est pas recommandée chez les femmes enceintes ni chez les femmes en âge de procréer qui n'utilisent pas de contraception efficace.
- On ne dispose d'aucune donnée sur l'utilisation de REBLOZYL chez la femme enceinte. Les études menées sur des animaux ont montré que ce traitement a des effets toxiques sur la reproduction, l'embryon et le fœtus. Les répercussions cliniques possibles comprennent la perte fœtale et la tératogénicité.

- Fournir des conseils avant le début du traitement concernant le risque tératogène associé à REBLOZYL et les mesures à prendre qui pourraient aider à réduire ce risque.
- Informer les femmes en âge de procréer de la nécessité d'utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement et 3 mois après l'arrêt du traitement.
- Un test de grossesse est recommandé chez les femmes en âge de procréer avant l'instauration du traitement.
- Remettre la carte de la patiente à toute femme en âge de procréer.

### Durant le traitement

- Fournir régulièrement des conseils concernant le risque tératogène associé à REBLOZYL et les mesures à prendre qui pourraient aider à réduire ce risque.
- Rappeler aux femmes en âge de procréer qu'elles doivent utiliser une méthode de contraception efficace pendant le traitement par REBLOZYL.

Les femmes ne doivent pas devenir enceintes pendant le traitement par REBLOZYL. Informer les femmes qui deviennent enceintes ou qui veulent le devenir du risque potentiel pour le fœtus.

### Arrêt du traitement

- Conseiller aux femmes en âge de procréer de continuer à utiliser une méthode de contraception efficace pendant au moins 3 mois après l'arrêt du traitement par REBLOZYL.
- En cas de grossesse, fournir des conseils et évaluer l'issue de la grossesse.
  - Sans objet (cette patiente n'est pas devenue enceinte pendant le traitement ni dans les 3 mois suivant l'interruption du traitement par REBLOZYL)

**Rappeler à la patiente de signaler au prescripteur toute grossesse survenant pendant le traitement ou dans les 3 mois suivant l'arrêt du traitement par REBLOZYL.**

Celgene Inc. encourage les professionnels de la santé et les patient(e)s à déclarer toute grossesse et toute réaction indésirable soupçonnée. Ceci vise à recenser rapidement de nouveaux renseignements sur l'innocuité. Vous trouverez de plus amples renseignements sur la manière de signaler les effets secondaires dans la monographie canadienne du produit à l'adresse [https://www.bms.com/assets/bms/ca/documents/productmonograph\\_fr/REBLOZYL\\_FR\\_PM.pdf](https://www.bms.com/assets/bms/ca/documents/productmonograph_fr/REBLOZYL_FR_PM.pdf). Pour plus d'informations ou obtenir une copie de ce document, veuillez communiquer avec le Service de l'information médicale en téléphonant au 1-866-463-6267.

**VIDER LE FORMULAIRE**