

## Karta pacientky/pacienta

Meno lekára:

Telefón:

**Aknenormin, BELORETIN, Isotiorga, Isotretinoin Actavis a Neotigason sa nesmie užívať počas tehotenstva.**

Aknenormin, BELORETIN Isotiorga, Isotretinoin Actavis alebo Neotigason môžu vážne poškodiť nenarodené dieťa, ak liek užíva tehotná žena.

**Ak otehotniete alebo si myslíte, že ste tehotná, okamžite prestaňte užívať Aknenormin, BELORETIN, Isotiorgu, Isotretinoin Actavis alebo Neotigason a kontaktujte svojho lekára.**

Pred začatím liečby si pozorne prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

**Ak máte akékoľvek otázky alebo obavy týkajúce sa užívania lieku Aknenormin, BELORETIN, Isotiorga, Isotretinoin Actavis alebo Neotigason, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.**

### Čo musíte urobiť v prípade, že môžete otehotnieť:

- **Musíte používať aspoň jednu vysoko účinnú metódu antikoncepcie (napríklad intrauterinné teliesko alebo antikoncepčný implantát) alebo musíte správne používať dve účinné metódy antikoncepcie, ktoré fungujú rôznymi spôsobmi (napríklad perorálne, t.j. ústami užívané antikoncepčné tablety spolu s kondómom), a to už pred začiatkom liečby, počas liečby a 1 mesiac po jej ukončení (v prípade Neotigasonu 3 roky po ukončení liečby).**
- **Nesmiete otehotnieť** počas užívania liekov Aknenormin, BELORETIN, Isotiorga, Isotretinoin Actavis, po ukončení liečby počas 1 mesiaca, po ukončení liečby Neotigasonom počas 3 rokov.
- **Musíte absolvovať pravidelné lekárske kontroly a podstupovať pravidelné tehotenské testy:**
  - Pred začatím liečby si musíte urobiť tehotenský test, ktorý musí byť negatívny.
  - Aby ste sa ubezpečili, že ste v priebehu liečby neotehotneli, musíte pravidelne vykonať tehotenský test, ideálne raz mesačne. Posledný tehotenský test musíte urobiť 1 mesiac po ukončení liečby (v prípade ukončenia liečby Neotigasonom je potrebné počas troch rokov pravidelne v 1- až 3-mesačných intervaloch podstúpiť tehotenský test na vylúčenie gravidity).

### Upozornenie

Tento liek bol predpísaný iba vám, **nedávajte ho nikomu inému a vráťte všetky nepoužité kapsuly späť do lekárne.**

**Pacienti liečení Aknenorminom, BELORETINOM, Isotiorgou, Isotretinoinom Actavis a Neotigasonom nesmú darovať krv počas liečby a 1 mesiac po ukončení liečby (3 roky v prípade Neotigasonu – acitretín) kvôli potenciálnemu riziku pre plod tehotnej príjemkyne transfúzie.**

## Tabuľka návštev

Použite, prosím, túto tabuľku na zaznamenanie dátumov návštev u vášho lekára:

<b>Meno lekára:</b>
<b>Telefón:</b>

Dátum kontroly u lekára	Použitá antikoncepcia	Výsledok tehotenského testu	Podpis lekára
		<input type="checkbox"/> Pozitívny <input type="checkbox"/> Negatívny Dátum:	
		<input type="checkbox"/> Pozitívny <input type="checkbox"/> Negatívny Dátum	
		<input type="checkbox"/> Pozitívny <input type="checkbox"/> Negatívny Dátum	
		<input type="checkbox"/> Pozitívny <input type="checkbox"/> Negatívny Dátum	
		<input type="checkbox"/> Pozitívny <input type="checkbox"/> Negatívny Dátum	
		<input type="checkbox"/> Pozitívny <input type="checkbox"/> Negatívny Dátum	
		<input type="checkbox"/> Pozitívny <input type="checkbox"/> Negatívny Dátum	

### Hlásenie podozrení na vedľajšie účinky

Ak máte podozrenie, že sa u vás vyskytol akýkoľvek vedľajší účinok alebo ste otehotneli, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v Písomnej informácii pre používateľa.

Podozrenia na vedľajšie účinky môžete hlásiť aj sami priamo na:

Štátny ústav pre kontrolu liečiv

Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie

Kvetná 11, 825 08 Bratislava

tel.: + 421 2 507 01 206

e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk.

Tlačivo na hlásenie podozrenia na nežiaduci účinok lieku je na webovej stránke [www.sukl.sk](http://www.sukl.sk) v časti Bezpečnosť liekov/Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky liekov. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>.

Hlásením podozrení na vedľajšie účinky môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

Podozrenia na nežiaduce účinky môžete hlásiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii lieku. Kontaktné údaje na držiteľov registračných rozhodnutí pre jednotlivé lieky nájdete v Písomnej informácii pre používateľa Vášho lieku.