

L'acne **Importanti informazioni**



per i pazienti Liderma®

Quest'opuscolo contiene informazioni molto importanti per la terapia con Liderma®.

Liderma® è un farmaco molto efficace.

Si prega di leggere attentamente il presente opuscolo e di annotare i punti da chiarire. Il medico curante risponderà con competenza alle eventuali domande.

Conservare con cura l'opuscolo per tutta la durata della terapia.

Prima di prendere il medicinale, leggere attentamente anche il foglietto illustrativo, perché contiene delle informazioni aggiornate ed importanti su Liderma®.

La terapia con Liderma® va controllata dal medico.

Il medico (Timbro)

Cognome del/della paziente _____

Nome del/della paziente _____

Quest'opuscolo è disponibile anche in altre lingue. Rivolgersi al medico curante per richiederne una copia.

Regole generali per la terapia con Liderma®

Liderma® è un farmaco molto efficace. È necessario e opportuno che la terapia si svolga sotto stretto controllo medico.

L'effetto di Liderma® compare dopo alcuni giorni o alcune settimane. Bisogna, quindi, aver pazienza e continuare regolarmente la terapia come prescritto dal medico.

Attenersi alle seguenti regole

- Assumere il medicamento seguendo esattamente le prescrizioni del medico. Non cambiare mai la dose, senza averne prima parlato con il medico.
- Prima di prendere il medicinale, leggere attentamente il foglietto illustrativo.
- In caso di allergie verso determinati alimenti o medicinali, avvertire il medico. Potrebbe essere della massima importanza.
- In caso di domande o di chiarimenti, rivolgersi al proprio medico curante.
- In caso di effetti collaterali, disturbi inattesi o insoliti, telefonare al medico curante.
- Riferire al medico curante l'eventuale assunzione di altri medicinali, su prescrizione medica o di propria iniziativa, occasionalmente o regolarmente.
- Liderma® è stato associato a depressione dell'umore e a disturbi psichici. Rivolgersi immediatamente al medico curante, nel caso di peggioramento dell'umore, mancanza d'iniziativa o disturbi del sonno, variazioni dell'appetito o del peso corporeo, difficoltà di concentrazione o in caso di altre situazioni di rilievo.

Conservare il foglietto illustrativo, per avere la possibilità di consultarlo in caso di bisogno.

Cosa assolutamente non si deve fare

- Liderma® viene prescritto individualmente e non va mai ceduto ad altre persone. Anche quando queste persone hanno gli stessi sintomi, potrebbero venire danneggiate dal farmaco.
- Se Liderma® capsule viene ceduto a una donna in stato di gravidanza o in età fertile, può provocare gravi danni al nascituro.
- Non donare sangue! Durante tutto il periodo di terapia con Liderma® e fino a un mese dopo la sua sospensione, non si può donare sangue. La sostanza attiva contenuta in Liderma®, passa nel sangue del donatore e potrebbe provocare gravi difetti congeniti nei bambini di donne che ricevono questo sangue.

Regole generali per la terapia con Liderma®

Come si usa Liderma® capsule?

- **Il medico curante stabilisce quante capsule** al giorno si devono prendere. Bisogna attenersi strettamente alle prescrizioni e non alterare la dose, senza aver prima consultato il medico.
Se si dimentica una volta di assumere la dose, non bisogna prendere il doppio delle capsule, ma si deve semplicemente continuare il trattamento, come se non fosse successo niente.
- Le capsule vanno deglutite intere **durante il pasto**, accompagnandole con quantità adeguate di liquidi. Le capsule **non vanno masticate**.
- Liderma® deve essere **conservato con cura**. Le capsule devono rimanere nella confezione originale, protette dal calore, dall'umidità e dalla luce diretta, per evitare che perdano il loro effetto.
- Liderma® va tenuto **lontano dalla portata dei bambini** e di **altre persone**.
- Le capsule possono essere prese fino alla **data di scadenza** riportata sulla confezione.
- Le confezioni già aperte che non vengono più usate per la terapia, devono essere riportate al farmacista o al medico, per consentirne un corretto smaltimento. Non conservare mai a casa le confezioni già aperte e non cederle ad altre persone.

In caso di domande, rivolgersi al medico curante.

Nella figura, sono rappresentate le capsule di Liderma®



Liderma® 10 mg



Liderma® 20 mg

L'acne è una malattia della pelle

L'acne è una malattia della pelle o, più precisamente, delle ghiandole sebacee, che può colpire uomini e donne nella pubertà ma anche nell'età adulta. In media, gli uomini sono colpiti da forme di acne più gravi rispetto alle donne.

L'acne grave si distribuisce in generale sul volto e spesso anche sul tronco (petto e dorso). È caratterizzata da alterazioni cutanee che si infiammano e a volte producono pus. Dopo la guarigione, rimangono di solito delle grosse cicatrici dalla forma irregolare.

Come si forma l'acne?

L'acne si forma nelle strutture che producono i grassi della pelle, le ghiandole sebacee. Ogni follicolo pilifero possiede una o più di queste ghiandole sebacee. Queste ghiandole sebacee producono una sostanza oleosa, il sebo. Il sebo raggiunge la superficie della pelle, risalendo lungo il follicolo pilifero.

Nell'acne, le ghiandole sebacee si ingrossano, soprattutto al volto, sul petto e sul dorso, producendo più sebo del necessario.

Nell'acne grave, il sebo si raccoglie nella ghiandola. Inoltre, il condotto della ghiandola sebacea si cheratinizza eccessivamente e il sebo si mescola con le cellule morte (cheratinizzate). Questa miscelanza di cellule morte e sebo, non può più defluire liberamente e si raccoglie in un punto, formando un «tappo» (il comedone). Alla fine, questo tappo rompe la parete del follicolo pilifero e forma nella pelle un nodulo (papula, pustola), che si infiamma e causa dolore.



L'acne non viene causata da un'alimentazione sbagliata, dallo sporco o dalla pelle grassa.

I fattori che possono peggiorare l'acne sono

- lo stress psichico e fisico
- la stanchezza
- i cosmetici
- i farmaci (preparati contenenti iodio e bromo)

Come agisce Liderma®?

La sostanza attiva di Liderma® è una sostanza simile alla vitamina A e con effetti simili a quest'ultima. La vitamina A naturale, viene assunta con l'alimentazione e gioca un ruolo molto importante in alcuni processi vitali, quali la crescita, la riproduzione e la vista. La vitamina A è indispensabile per la formazione della pelle e per le sue funzioni normali. Alcuni medicinali simili alla vitamina A, vengono impiegati con successo nel trattamento esterno dell'acne.

Solo nell'acne grave, Liderma® capsule può venire assunto per un periodo più lungo di tempo. Dopo alcune settimane o pochi mesi, Liderma® elimina le papule, le pustole e i noduli e la pelle riacquista il suo aspetto normale. Inoltre, Liderma® diminuisce la produzione dei grassi sulla pelle e sui capelli, causata dall'acne grave.

Liderma®

- diminuisce la produzione di sebo
- frena l'eccessiva cheratinizzazione del condotto della ghiandola sebacea
- rimpicciolisce le ghiandole sebacee
- ostacola l'infiammazione
- diminuisce la colonizzazione batterica (propionibacterium acnes)

Quando va usato Liderma®?

Liderma® va usato solo nell'**acne grave** o in quelle forme di **acne che conducono alla formazione di cicatrici**. Spesso, queste gravi malattie della pelle non rispondono ad altri tipi di terapia.

Liderma® non è indicato per il trattamento dell'acne meno grave, come quella che colpisce i giovani in pubertà.

Siccome si tratta di una malattia grave della pelle, il suo trattamento deve essere guidato dallo specialista. Le misure di sicurezza necessarie nel trattamento con Liderma®, impongono il **controllo della terapia** da parte del medico.

Nel caso la paziente sia in età fertile, deve decidere assieme al medico curante se prendere Liderma®.

Attenzione: Evitare assolutamente la gravidanza

La contraccezione è indispensabile per la donna e non vi si può rinunciare

Liderma[®] è teratogeno, cioè può danneggiare il prodotto del concepimento. Se sei in gravidanza, Liderma[®] può causare **gravi malformazioni al tuo bambino**. Anche il rischio di aborto è aumentato.

Questi danni possono comparire indipendentemente dalla dose e dalla durata dell'assunzione di Liderma[®], cioè anche assumendo dosi molto basse per pochissimo tempo, possono comparire gravi malformazioni nel nascituro.

Bisogna, quindi, attenersi strettamente alle seguenti regole

- Non assumere Liderma[®] in caso di gravidanza o se si desidera una gravidanza.
- Prima di iniziare la terapia, entro gli 11 giorni precedenti la prima assunzione di Liderma[®], bisogna sottoporsi a un test (sul sangue o sulle urine) che accerti lo stato di non gravidanza. Durante il trattamento con Liderma[®], il medico curante potrà predisporre l'esecuzione di altri test di gravidanza.
- Aspettare fino al 2° o al 3° giorno del periodo mestruale, prima di iniziare l'assunzione di Liderma[®].
- Utilizzare senza interruzioni un'efficace contraccezione:
 - per almeno un mese prima del trattamento
 - durante il trattamento e
 - fino a un mese dopo la conclusione del trattamento

ATTENZIONE: Evitare assolutamente la gravidanza

La contraccezione è indispensabile per la donna

Tutte le pazienti devono

- informarsi presso il proprio medico curante, sul metodo contraccettivo più adeguato. Leggere anche l'opuscolo «**Importanti informazioni sulla contraccezione**», fornito assieme al presente opuscolo informativo.
- Almeno un mese prima del trattamento con Liderma®, iniziare un'efficace contraccezione. Continuare senza interruzioni, fino a un mese dopo la sospensione del trattamento con Liderma®.
- Devono essere impiegati due efficaci metodi contraccettivi in combinazione. Discuterne con il medico curante.
- **Impiegare sempre un'efficace contraccezione** anche nel caso di presunta sterilità (tranne che in caso di asportazione chirurgica dell'utero).
- Anche i **metodi contraccettivi** più efficaci **possono fallire**. Per questo, bisogna sempre utilizzare due metodi in combinazione. Sospendere immediatamente il trattamento, nel caso si accerti uno stato di gravidanza o nel caso in cui il ciclo mestruale ritardi oltre il previsto.
Rivolgersi immediatamente al medico curante, allo scopo di chiarire se sia consigliabile portare avanti la gravidanza.
- **Prendendo Liderma®, la gravidanza è assolutamente da evitare!**

Pillola anticoncezionale e minipillola

L'effetto contraccettivo dei preparati progestinici (la cosiddetta minipillola) può essere compromesso da Liderma®. Per la contraccezione non vanno quindi impiegati preparati esclusivamente progestinici (contraccettivi senza la componente estrogenica).

Prima dell'inizio del trattamento

Prima dell'inizio e durante il trattamento con Liderma®, è necessario eseguire delle **analisi del sangue**. Mediante tali analisi, si può stabilire in che modo l'organismo reagisce a Liderma®.

Liderma® **non va somministrato** in presenza delle seguenti malattie:

- malattie gravi del fegato
- valori aumentati dei grassi nel sangue
- ipersensibilità nei confronti una delle componenti di Liderma®
- diabete manifesto

Bisogna riferire al medico curante se **in famiglia** qualcuno soffre o ha sofferto di una delle seguenti malattie

- Diabete
- Malattie del fegato
- Malattie del cuore
- Depressione

Liderma® è molto simile alla vitamina A. **Non bisogna assumere preparati vitaminici o ricostituenti che contengono la vitamina A.** La vitamina A può rafforzare alcuni dei possibili effetti collaterali di Liderma®. Rivolgersi al medico curante, nel caso si desideri assumere vitamina A oppure ricostituenti.

Nel caso si assumano altri medicinali,

riferire al medico curante di quali si tratta, se vengono assunti dietro prescrizione medica o di propria iniziativa, occasionalmente o regolarmente.

Attenzione: Evitare assolutamente la gravidanza

Prima di iniziare il trattamento con Liderma®, parlarne approfonditamente con il medico curante. Le pazienti devono anche **firmare una dichiarazione di consenso** (vedere allegato).

Quando si può iniziare il trattamento con Liderma®?

- Quando si è sicuri di **non essere in gravidanza**.
- Quando, da almeno **un mese prima dell'inizio del trattamento**, si usa un'efficace **contraccezione**
- Quando si è eseguito un test che abbia accertato **l'assenza della gravidanza** negli 11 giorni precedenti l'inizio dell'assunzione di Liderma®
- Se si aspetta fino al **2. o 3. giorno del ciclo mestruale**

Se non si può escludere una gravidanza, il trattamento con Liderma® non va assolutamente iniziato. Le donne che allattano non possono assumere Liderma®.

Durante il trattamento

- Liderma® viene **prescritto individualmente** e le ragioni della sua prescrizione possono essere molto diverse da paziente a paziente. Per questo, Liderma® non va ceduto ad altre persone.
- **Dosaggio individuale**
Il numero di capsule da assumere viene stabilito individualmente per ogni paziente. Attenersi rigorosamente alle prescrizioni del medico curante.
- Nel corso del trattamento, il medico curante può variare il dosaggio prescritto. In questo caso, attenersi alla nuova prescrizione.
- **In caso di domande, rivolgersi al medico.**

Istruzioni per l'assunzione delle capsule

- Prendere le capsule di Liderma® **durante i pasti**, accompagnandole con quantità adeguate di liquidi e **senza masticarle**.
- Se si **dimentica una volta di assumere la dose**, non bisogna prendere il doppio delle capsule, ma si continui semplicemente il trattamento, come se non fosse successo niente.

Conservazione di Liderma®

- Liderma® va **conservato con cura**. Le capsule devono rimanere nella confezione originale, **protette dal calore** e **dalla luce diretta**, per evitare che perdano la loro efficacia. Non lasciare le capsule Liderma® al sole o sul davanzale della finestra vicino al termosifone.
- Liderma® va **tenuto lontano dalla portata dei bambini e di altre persone**.
- Le capsule possono essere consumate fino alla **data di scadenza** riportata sulla confezione.

Attenzione: Evitare assolutamente la gravidanza

Durante la terapia con Liderma®, va continuata un'efficace **contraccezione**. Si consiglia di sottoporsi regolarmente a **controllo medico** e ad un **test di gravidanza**, secondo le prescrizioni del medico curante.

Nel caso il **ciclo mestruale ritardi oltre il previsto**, **sospendere immediatamente** l'assunzione di Liderma® e **consultare subito il medico curante**.

Effetti collaterali

Quali **effetti collaterali** possono comparire con l'uso di Liderma®?

Soprattutto all'inizio del trattamento, compare spesso secchezza, a volte pronunciata, delle labbra, della bocca e del naso, disturbi della vista e arrossamento degli occhi. Anche dopo mesi dalla sospensione della terapia con Liderma®, può perdurare una sensazione di «secchezza degli occhi». In rari casi, compare un'ipersensibilità alla luce del sole. Inoltre, possono comparire prurito e sudorazione. Il medico si farà carico di consigliare, come alleviare queste manifestazioni d'accompagnamento; questi effetti collaterali non sono pericolosi e scompaiono seguendo scrupolosamente le prescrizioni mediche.

All'inizio del trattamento, si osserva talvolta un peggioramento transitorio dell'acne. Si tratta di una manifestazione normale, che non deve spingere a modificare a proprio piacimento il dosaggio prescritto.

Nel corso del trattamento, può manifestarsi una caduta dei capelli di intensità variabile. Anche quest'effetto collaterale non deve spaventare, poiché nella maggior parte dei casi, entro alcuni mesi dalla sospensione del trattamento con Liderma®, i capelli riprendono a crescere normalmente. In rari casi, passa anche più tempo dalla sospensione del trattamento, prima che i capelli crescano di nuovo.

Durante il trattamento con Liderma®, si è osservata in alcuni casi, una diminuzione della capacità visiva durante la notte. In questo caso si richiede, quindi, la massima attenzione se, durante la notte, si deve guidare o usare un macchinario.

Informare il più presto possibile il medico curante, nel caso compaia uno dei sintomi seguenti:

- mal di testa molto forte o durevole
- disturbi della vista
- dolori ai muscoli o alle articolazioni
- nausea
- forte mal di stomaco
- sanguinamento dall'ano
- diarrea
- colorazione giallastra della pelle o degli occhi e/o
- colorazione scura delle urine;

queste manifestazioni richiedono una correzione della terapia. In casi isolati, si sono osservati sintomi asmatici (difficoltà di respirazione).

Liderma® è stato messo in relazione a depressione dell'umore con pericolo di pensieri suicidari, tentativi di suicidio, suicidio. È sconosciuto, però, il meccanismo che potrebbe spiegare questi effetti collaterali. Rivolgersi immediatamente al medico curante, nel caso di peggioramento dell'umore o di disturbi del sonno.

Effetti collaterali

In rari casi possono comparire, durante il trattamento con Liderma®, degli **effetti collaterali gravi**. In questi casi, **sospendere immediatamente l'assunzione di Liderma® e rivolgersi subito al medico curante**.

- mal di testa con nausea, vomito e vista confusa
- forte mal di stomaco, diarrea e sanguinamento dall'ano
- colorazione giallastra della pelle e degli occhi e/o colorazione scura delle urine
- Raramente, durante il trattamento con Liderma®, sono state riferite condizioni di depressione (malinconia, mancanza d'iniziativa, disturbi del sonno) associata al pericolo di pensieri suicidari, tentativi di suicidio, suicidio oppure altri disturbi psichici.

Nel caso si sospetti una tale situazione, rivolgersi immediatamente al medico curante, che indirizzerà, se necessario, per il chiarimento e per la terapia adeguata.

Liderma® è stato messo in relazione a depressione dell'umore con pericolo di pensieri suicidari, tentativi di suicidio, suicidio o ad altri disturbi psichici.

Rivolgersi immediatamente al medico curante, nel caso di peggioramento dell'umore, mancanza d'iniziativa o disturbi del sonno, difficoltà di concentrazione o in caso di altre situazioni di rilievo.

Il medico curante ti chiederà a tale proposito, anche durante la terapia con Liderma®.

Attenzione: Evitare assolutamente la gravidanza

Durante la terapia con Liderma®, va continuata un'efficace **contraccezione**. Si consiglia di sottoporsi regolarmente a **controllo medico** e ad un **test di gravidanza**, secondo le prescrizioni del medico curante.

Nel caso il **ciclo mestruale ritardi oltre il previsto**, **sospendere immediatamente l'assunzione di Liderma® e consultare subito il medico curante**.

Dopo la conclusione del trattamento

La maggior parte dei pazienti noterà **che l'aspetto della propria pelle continua a migliorare**, anche dopo la conclusione della terapia con Liderma®.

La maggior parte **degli effetti collaterali scompaiono completamente** alcuni giorni (o alcune settimane) dopo la conclusione della terapia con Liderma®. Se dopo tale periodo si accusassero ancora degli effetti collaterali, si consulti il medico curante.

In alcuni casi, si può rendere necessario un **secondo ciclo di trattamento** con Liderma® per ottenere l'effetto desiderato. In tali casi, il secondo ciclo terapeutico inizia 8 settimane dopo il primo.

Una volta conclusasi la terapia con Liderma® secondo le prescrizioni del medico curante, se si posseggono ancora **capsule non utilizzate**, bisogna riportarle al farmacista o al medico, per consentirne un corretto smaltimento.

Non conservare mai a casa le confezioni già aperte e non cederle ad altre persone.

Non donare sangue: Fino a un mese dopo la conclusione della terapia, non si può donare sangue.

Attenzione: Evitare assolutamente la gravidanza

La contraccezione va assolutamente continuata senza interruzioni per un altro mese dopo la conclusione della terapia con Liderma®

Dichiarazione di consenso

(Copia per la paziente)

Il mio medico curante mi ha illustrato personalmente e in maniera approfondita, il trattamento con Liderma® che mi è stato prospettato. Tra le altre informazioni, ho preso atto in particolare dei seguenti punti:

1. Sono consapevole di non poter prendere Liderma® in caso di gravidanza o nel caso io desideri una gravidanza. Anche in caso di allattamento non è possibile prendere Liderma®.
2. Dichiaro di non essere attualmente in stato di gravidanza o in allattamento. Dichiaro anche di non avere intenzione, durante il trattamento con Liderma® e per un mese dopo la conclusione dello stesso, di iniziare una gravidanza.
3. Sono a conoscenza del fatto che in bambini di madri, le quali durante la gravidanza avevano assunto isotretinoina (la sostanza attiva di Liderma®), sono comparse delle gravi malformazioni. Il mio medico curante mi ha avvisato del rischio di gravi danni che il mio bambino correrebbe, nel caso io sia in stato di gravidanza o desideri una gravidanza durante il trattamento con Liderma®.
4. Il mio medico curante mi ha illustrato la necessità di condurre senza interruzioni
 - almeno 1 mese prima del trattamento,
 - per l'intera durata del trattamento e
 - per un mese dopo la conclusione del trattamento con Liderma®un'efficace contraccezione. Per maggior sicurezza, vanno combinati due diversi metodi affidabili di contraccezione.
5. So di dovermi sottoporre, entro 11 giorni dall'inizio del trattamento con Liderma®, a un test di gravidanza su un campione di sangue o di urine, per dimostrare di non essere in gravidanza. Sono consapevole anche di dover aspettare fino al 2° o al 3° giorno del ciclo mestruale, prima di iniziare l'assunzione di Liderma®.
6. Sono perfettamente consapevole dei rischi che comporta l'eventuale fallimento dei metodi contraccettivi e a tale proposito sono stata espressamente avvisata dal mio medico curante.
7. So di dover sospendere immediatamente il trattamento e consultare subito il mio medico curante, nel caso in cui
 - il mio ciclo mestruale ritardi oltre il previsto
 - durante il trattamento con Liderma® inizi una gravidanza
 - nel corso del mese successivo alla conclusione del trattamento con Liderma®, inizi una gravidanza.
8. Nel caso inizi una gravidanza, so di doverne parlare con il medico curante, allo scopo di determinare se sia consigliabile portarla avanti.
9. So di dover leggere attentamente l'opuscolo informativo per il paziente riguardante Liderma®, che ho ricevuto dal mio medico curante. Ho letto l'opuscolo e ho discusso i relativi argomenti con il mio medico curante.
10. Confermo, con la mia firma, di aver preso atto di tutti i punti menzionati, che mi sono stati illustrati dal mio medico curante. Sono consapevole del rischio che comporterebbe una gravidanza durante il trattamento con Liderma® e nel primo mese dopo la conclusione della terapia.

Luogo, Data _____ Cognome _____ Nome _____

Data di nascita _____ Firma _____
(Minorenne: il legale rappresentante)

Dichiarazione di consenso

(Copia per il medico)

Il mio medico curante mi ha illustrato personalmente e in maniera approfondita, il trattamento con Liderma® che mi è stato prospettato. Tra le altre informazioni, ho preso atto in particolare dei seguenti punti:

1. Sono consapevole di non poter prendere Liderma® in caso di gravidanza o nel caso io desideri una gravidanza. Anche in caso di allattamento non è possibile prendere Liderma®.
2. Dichiaro di non essere attualmente in stato di gravidanza o in allattamento. Dichiaro anche di non avere intenzione, durante il trattamento con Liderma® e per un mese dopo la conclusione dello stesso, di iniziare una gravidanza.
3. Sono a conoscenza del fatto che in bambini di madri, le quali durante la gravidanza avevano assunto isotretinoina (la sostanza attiva di Liderma®), sono comparse delle gravi malformazioni. Il mio medico curante mi ha avvisato del rischio di gravi danni che il mio bambino correrebbe, nel caso io sia in stato di gravidanza o desideri una gravidanza durante il trattamento con Liderma®.
4. Il mio medico curante mi ha illustrato la necessità di condurre senza interruzioni
 - almeno 1 mese prima del trattamento,
 - per l'intera durata del trattamento e
 - per un mese dopo la conclusione del trattamento con Liderma®un'efficace contraccezione. Per maggior sicurezza, vanno combinati due diversi metodi affidabili di contraccezione.
5. So di dovermi sottoporre, entro 11 giorni dall'inizio del trattamento con Liderma®, a un test di gravidanza su un campione di sangue o di urine, per dimostrare di non essere in gravidanza. Sono consapevole anche di dover aspettare fino al 2° o al 3° giorno del ciclo mestruale, prima di iniziare l'assunzione di Liderma®.
6. Sono perfettamente consapevole dei rischi che comporta l'eventuale fallimento dei metodi contraccettivi e a tale proposito sono stata espressamente avvisata dal mio medico curante.
7. So di dover sospendere immediatamente il trattamento e consultare subito il mio medico curante, nel caso in cui
 - il mio ciclo mestruale ritardi oltre il previsto
 - durante il trattamento con Liderma® inizi una gravidanza
 - nel corso del mese successivo alla conclusione del trattamento con Liderma®, inizi una gravidanza.
8. Nel caso inizi una gravidanza, so di doverne parlare con il medico curante, allo scopo di determinare se sia consigliabile portarla avanti.
9. So di dover leggere attentamente l'opuscolo informativo per il paziente riguardante Liderma®, che ho ricevuto dal mio medico curante. Ho letto l'opuscolo e ho discusso i relativi argomenti con il mio medico curante.
10. Confermo, con la mia firma, di aver preso atto di tutti i punti menzionati, che mi sono stati illustrati dal mio medico curante. Sono consapevole del rischio che comporterebbe una gravidanza durante il trattamento con Liderma® e nel primo mese dopo la conclusione della terapia.

Luogo, Data _____ Cognome _____ Nome _____

Data di nascita _____ Firma _____

(Minorenne: il legale rappresentante)

Medika s.p.a.
Industriestrasse 121
CH-4147 Aesch
telefono +41 (0)61/756 97 50
Fax +41 (0)61/756 97 55
www.medika.ch
adm@medika.ch

MEDIKA