

# RevMate遵守状況確認票 **b未成年女性**

枠線から出ないように記入してください。

チェックボックスは該当する  に  を記入してください。  は訂正用です。

医療  
機関名

ブリストルマイヤーズ スクイブ

確認日	2088年 88月 88日	処方医師名	
患者ID	8100888888	外来入院	外来 <input type="checkbox"/> 入院 <input type="checkbox"/> 薬剤切替時の説明済 <input type="checkbox"/>
患者同意の取得	取得した(初回・薬剤区分変更時) <input type="checkbox"/> 薬剤管理者設置要否 要 <input type="checkbox"/> 不要 <input type="checkbox"/>	疾患(疾患変更時のみ)	MM <input type="checkbox"/> MDS (5q-) <input type="checkbox"/> ATLL <input type="checkbox"/> FL <input type="checkbox"/> MZL <input type="checkbox"/> その他 <input type="checkbox"/>

## 1. 患者区分の確認: 以下のb未成年女性の定義b-①②③のいずれかに該当する(いずれかひとつに○)

**確認事項**

b-①  初経を迎えていない未成年女性  
(申告者 親  親権を担うもの  [  ])  
 ▶ 初経を迎えている未成年女性は、「c未成年女性」です  
 初経を迎えた場合は、c未成年女性の同意書の取得、遵守状況確認票の作成、妊娠反応検査を実施してください

b-②  産婦人科専門医が、卵巣機能が停止していることを定期的に確認した未成年女性  
 今回判定日 2088年 88月 88日 次回検査予定日 2088年 88月 88日

b-③  初経を迎えているが、処方医師が患者の申告を踏まえ全身状態不良等の重篤な身体的理由により妊娠の機会がないと判断した未成年女性  
 重篤な理由 [  ]

## 2. 確認項目: 下記の項目に関して、十分説明したまたは、患者さんは説明しなくとも十分理解していることを確認した

	医師確認	
	外来	入院
<b>催奇形性</b> ● 催奇形性リスクおよび胎児への影響 ● 献血の禁止	はい <input type="checkbox"/>	
<b>保管</b> ● 他人と共有または譲渡してはならない ● 飲み残した本剤の残薬数を通院時に処方医師に伝える ● 治療終了後の残薬は、薬剤部(院内薬局)に返却する	はい <input type="checkbox"/>	
<b>残薬</b>	残薬なし <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> レナリドミド <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> 1剤目規格 8.8 mg × 1剤目カプセル数 888 カプセル : 2剤目規格 8.8 mg × 2剤目カプセル数 888 カプセル	

定期確認票はb未成年女性では不要とする。

## 3. 臨床検査値などの確認:

添付文書の記載に従い、本治療に際し血液検査など、問題となる所見がないことを確認した	医師確認	はい <input type="checkbox"/>
上述の処方要件を満たすことを確認した (「完了」に○がない場合、本剤は患者さんに交付されません)	医師確認	完了 <input type="checkbox"/>

## 4. 薬剤師記入項目:

調剤	処方する薬剤 レブラミド <input type="checkbox"/> 1剤目規格 8.8 mg × 1剤目カプセル数 888 カプセル : 2剤目規格 8.8 mg × 2剤目カプセル数 888 カプセル 調剤なし <input type="checkbox"/>
上述の内容および処方箋の記載事項を確認した	薬剤師確認 完了 <input type="checkbox"/>
患者さんに薬剤に関する必要な説明を行った	はい <input type="checkbox"/>
処方医師 カナ氏名	担当 薬剤師名
薬局 ID	連絡先 TEL

※入院患者さんのレブラミドを病棟内で管理する場合、第三者が薬剤曝露しないよう、保管・配薬・与薬してください。以上で処方要件の確認は終了です。