

RevMate遵守状況確認票 (C 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	20 年 月 日	処方医師名	
患者ID	8100	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. 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

確認項目	医師確認	
	外来	入院
催奇形性 ● 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"/>	
避妊 ● 性交渉を控えるか、有効な避妊措置をとる(治療終了4週間後まで) ● 有効な避妊措置方法 ● 無月経の場合でも、避妊措置をとる ● 妊娠反応検査を実施する(治療開始時、治療中は4週間を超えない間隔ごと、治療中止時、治療終了4週間後) ● 妊娠した、もしくは妊娠した可能性がある場合はただちに服用を中止して処方医師に相談する	はい <input type="checkbox"/>	
保管 ● 他人と共有または譲渡してはならない ● 本剤を廃棄してはならない ● 飲み残した本剤の残薬数を通院時に処方医師に伝える ● 本剤を紛失しないよう管理する ● 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"/>	

残薬

残薬なし

レナリドミド

1剤目規格 8.8 mg × 1剤目カプセル数 3 カプセル

2剤目規格 8.8 mg × 2剤目カプセル数 3 カプセル

確認事項 ● 定期確認票の記入内容を確認したうえで、患者さんに薬剤に関する必要な説明を行った または 定期確認票の提出時期でないことを確認した(含む、新規患者さんの場合) ※責任薬剤師が確認する場合、○は不要

はい

2. 妊娠検査: 検査結果(陽性または陰性)をご記入ください(医師確認)

本剤の治療開始時4週間前の妊娠反応検査の結果をご記入ください
4週間以上前から性交渉を控えている場合は「不要」に○を記入してください

初回処方用 陰性 不要

継続処方用 陰性

今回の妊娠反応検査の結果をご記入ください

陰性 陰性

3. 避妊措置状況の確認:

4週間前から性交渉を控えるか、以下の方法で男女とも避妊を行っていた
女性:経口避妊薬、子宮内避妊器具、両側卵管結紮術のいずれかを実施 男性:必ずコンドームを着用

医師確認 はい

4. 臨床検査値などの確認:

妊娠反応検査を実施し、結果は陰性であった

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 はい

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

5. 薬剤師記入項目:

調剤 処方する薬剤 レブラミド 1剤目規格 8.8 mg × 1剤目カプセル数 3 カプセル

調剤なし 2剤目規格 8.8 mg × 2剤目カプセル数 3 カプセル

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

定期確認票の記入内容を確認したうえで、患者さんに薬剤管理に関する必要な説明を行った または 定期確認票の提出時期でないことを確認した(含む、新規患者さんの場合)

はい

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。