

Farmasøytmateriell

Sjekkliste for farmasøyt – Veiledning ved utlevering av Toctino

Toctino tilhører legemiddelgruppen retinoider, som forårsaker alvorlige fosterskader. Fostereksponeering for Toctino, selv i korte perioder, gir en høy risiko for medfødte misdannelser og spontanabort.

Toctino er derfor strengt kontraindisert ved graviditet og hos fertile kvinner, med mindre alle vilkår i det graviditetsforebyggende programmet til Toctino er oppfylt.

En negativ graviditetstest, forskrivning av resept og utlevering av Toctino bør ideelt sett skje på samme dag.

Dersom du får vite at en kvinne som behandles med Toctino har blitt gravid, skal hun få beskjed om at behandlingen må avsluttes umiddelbart, og straks henvises til forskrivende lege.

Dersom du får vite at en kvinnelig pasient har blitt gravid innen én måned etter seponering av Toctino, skal hun henvises til forskrivende lege.

Påminnelsekort for pasienter gis til pasienten av legen ved første forskrivning. Kortet finnes tilgjengelig hos Felleskatalogen.no under Toctino.

Se preparatomtalen for mer informasjon om Toctino. Denne finnes hos Felleskatalogen.no (nettside eller app) eller på legemiddelsok.no.

Som farmasøyt skal du kun utlevere Toctino etter å ha undersøkt følgende informasjon:

For fertile kvinner:	Sjekket/gitt informasjon (X)
For å sikre regelmessig oppfølging, inkludert graviditetstesting skal resepten på Toctino være begrenset til 30 dagers bruk. Resepten må hentes ut innen 7 dager.	
Alle pasienter bør få beskjed om:	
at de aldri må gi Toctino til en annen person.	
at de skal returnere ubrukte kapsler til apoteket ved avsluttet behandling.	
at de ikke må gi blod under Toctino-behandling og i én måned etter seponering, grunnet den potensielle risikoen for fosteret ved blodoverføring til en gravid mottaker.	