

SOP			
Título: Plan de gestión de riesgo de Pomalidomida Eczane		Área: Farmacovigilancia	
Código: SOP-FVGN-012	Versión: 0	Reemplaza a: Nuevo	Página: 1 de 5

Circuito de Revisión y aprobación

Documento firmado electrónicamente.

Redactado:

Monica Garabal - Co Director Técnico - Farmacovigilancia - 03/10/2025 09:11 GMT -3

Revisado:

Debora Figueredo - Analista Garantía de Calidad - Garantía de Calidad Dean Funes - 03/10/2025 09:34 GMT -3

Aprobado:

Silvina Di Brino - Jefatura - Garantía de Calidad Dean Funes - 06/10/2025 10:45 GMT -3

Vigencia:	Caducidad:
06/10/2025	06/10/2027

SOP			
Título: Plan de gestión de riesgo de Pomalidomida Eczone		Área: Farmacovigilancia	
Código: SOP-FVGN-012	Versión: 0	Reemplaza a: Nuevo	Página: 2 de 5

SOP-FVGN-012-A7 – Modelo de CI varones

Por favor, lea la siguiente información atentamente

Su médico le ha prescrito Pomalidomida Eczone.

Pomalidomida Eczone está sujeta a un plan de distribución controlada de la medicación y de seguimiento adicional de los pacientes denominado “Plan de Gestión de Riesgos” (PGR), aprobado por nuestra autoridad sanitaria ANMAT (Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica) motivo por el cual antes de tomar este producto Ud. Debe leer y acordar el cumplimiento de todas las instrucciones detalladas en el PGR de Pomalidomida Eczone.

Durante el tratamiento con Pomalidomida Eczone Ud. Presenta un mayor riesgo de desarrollar coágulos de sangre en sus venas o arterias. Para obtener más información, por favor lea la información del producto destinada específicamente para pacientes.

Instrucciones

Antes de comenzar el tratamiento con Pomalidomida Eczone Ud debe:

1. Completar las secciones 1 y 2 de este documento, fechar y firmar la sección 3.
2. Leer el material educativo para pacientes que forma parte de este PGR y que le será entregado por su médico.
3. Guardar una copia para su archivo personal.

Representantes autorizados: si el representante no cuenta con un poder, se debe acompañar de una carta fechada y firmada por el médico. Esta carta debe contener la siguiente información: una afirmación de que el propio paciente no posee la capacidad para completar el formulario de consentimiento informado incluyendo la condición por la cual el paciente no puede completar el documento, el nombre y la dirección del representante, el grado de afiliación del mismo y la afirmación de que el representante acepta la responsabilidad por el cumplimiento del paciente con todas las actividades del PGR de Pomalidomida Eczone.

Pacientes masculinos

Por favor, lea la siguiente información cuidadosamente. Marque el recuadro con una X si Ud. Está de acuerdo con la afirmación. Por favor, no marque por fuera de las áreas.

Sección N°1 – Acuerdo del paciente

☐ Yo he sido informado, entiendo y confirmo lo siguiente:

Pomalidomida Eczone puede ocasionar severas malformaciones congénitas.

Pomalidomida Eczone pasa al semen humano y si mi pareja puede quedar embarazada deberé usar preservativos siempre durante todo el tratamiento, durante las interrupciones de dosis y hasta cuatro semanas después de terminar el tratamiento.

Conozco las consecuencias potenciales del uso de Pomalidomida Eczone durante el embarazo y la necesidad de consultar inmediatamente si hay riesgo de embarazo en mi pareja.

Si mi pareja queda embarazada mientras estoy tomando Pomalidomida Eczone debo informar a mi médico inmediatamente.

SOP			
Título: Plan de gestión de riesgo de Pomalidomida Eczane		Área: Farmacovigilancia	
Código: SOP-FVGN-012	Versión: 0	Reemplaza a: Nuevo	Página: 3 de 5

Antes de iniciar el tratamiento con Pomalidomida Eczane y durante el mismo me harán análisis de sangre con regularidad, dado que Pomalidomida Eczane puede causar una disminución en las células de la sangre que ayudan a luchar contra las infecciones y las que participan de la coagulación. Según mis análisis y mi estado general mi médico puede ajustar la dosis o suspender el tratamiento.

Mi médico me ha preguntado si he tenido alguna vez coágulos de sangre ya que durante el tratamiento tengo un mayor riesgo de presentar coágulos.

No debo donar semen durante el tratamiento y hasta 4 semanas después de finalizado.

La prescripción de Pomalidomida Eczane es exclusivamente personal y no debo compartir el producto.

El folleto educativo para pacientes de Pomalidomida Eczane incluye información sobre los posibles riesgos a la salud y los efectos adversos que puede causar Pomalidomida Eczane.

Mi médico de cabecera ha revisado esta información conmigo y ha respondido a todas mis preguntas.

Yo puedo ser contactado directamente por médicos de Eczane Pharma S.A. para asistirme con el cumplimiento del PGR de Pomalidomida Eczane.

Yo no donaré sangre mientras esté con el tratamiento de Pomalidomida Eczane (incluyendo interrupciones de dosis) y por 4 semanas luego de la finalización del tratamiento.

Mantendré el producto fuera del alcance de los niños.

Devolveré las cápsulas de Pomalidomida Eczane a mi médico, farmacéutico y/o Eczane Pharma S.A.

Sección N°2 – Autorización

☐ Yo entiendo y confirmo que:

Firmando la siguiente autorización permito a mi médico de cabecera compartir información sobre mi salud con Eczane Pharma S.A. para:

- Coordinar la entrega de productos y servicios disponibles desde los programas de pacientes de Eczane Pharma S.A.
- Evaluar la efectividad del PGR de Pomalidomida Eczane.
- Enviarme información sobre Pomalidomida Eczane o sobre mi patología de base.

Esta autorización permanecerá en efecto durante 12 meses luego de suspender el uso de Pomalidomida Eczane. Puedo revocarla en cualquier momento luego de informarle a mi médico que no seguiré participando del PGR de Pomalidomida Eczane.

Puedo rehusarme a firmar esta autorización, lo que significa que no deseo participar del PGR de Pomalidomida Eczane. Entiendo que rehusándome a participar de este programa no podré recibir este producto. Sin embargo, puedo hablar con mi médico de cabecera sobre otras opciones de tratamiento para mi patología.

Firmando este consentimiento autorizo a mi médico de cabecera a comenzar mi tratamiento con Pomalidomida Eczane.
Documento firmado electrónicamente por V/S: Copia para cumplimiento. ID copia para cumplimiento: 49. Fecha de emisión: 06/10/2025 11:57:20 GMT -3. Responsable: Monica Garabal. Area: Farmacovigilancia.Obs.: N/A.

SOP			
Título: Plan de gestión de riesgo de Pomalidomida Eczane		Área: Farmacovigilancia	
Código: SOP-FVGN-012	Versión: 0	Reemplaza a: Nuevo	Página: 4 de 5

Sección N°3 – Autorización para iniciar el tratamiento

Lea detenidamente cada uno de los siguientes puntos y firme este formulario de consentimiento informado si ha entendido todos los puntos y acepta seguir las instrucciones de su médico.

Si tiene alguna duda sobre lo que le ha explicado su médico, antes de firmar sepa que puede consultar a ANMAT Responde, línea gratuita, 0800-333-1234 o al 011-4340-0866 de lunes a viernes de 8 a 17 horas.

He leído la información presente en este formulario o se me ha leído en voz alta y entendible. Yo entiendo que si no sigo todas las instrucciones relativas al PGR de Pomalidomida Eczane no voy a ser capaz de recibir el producto. También entiendo que la información que proporciono en este formulario se dará a conocer a Eczane Pharma S.A. y a ANMAT.

Estoy de acuerdo que mi médico me ha explicado completamente la naturaleza, propósito y riesgos del tratamiento anteriormente descrito, especialmente los riesgos potenciales para las mujeres que pueden quedar embarazadas. Asimismo, me ha entregado una copia de este formulario y la tarjeta del paciente.

Tanto el paciente como el médico prescriptor certifican que cumplirán con todas sus obligaciones y responsabilidades descriptas en el PGR de Pomalidomida Eczane.

Paciente	
Nombre.....DNI.....	
Dirección.....Teléfono.....	
Fecha de nacimiento.....Sexo.....	
Diagnóstico.....	
Firma del paciente o representante:	Fecha:

Médico	
Nombre.....	
Matrícula.....	
Dirección.....Teléfono.....	
Firma:	Fecha:

SOP			
Título: Plan de gestión de riesgo de Pomalidomida Eczane		Área: Farmacovigilancia	
Código: SOP-FVGN-012	Versión: 0	Reemplaza a: Nuevo	Página: 5 de 5

NOTIFICACION DE REACCIONES ADVERSAS

El uso seguro de POMALIDOMIDA ECZANE es sumamente importante. Como parte de la seguridad continua, Laboratorio Eczane desea conocer las reacciones adversas que se hayan producido durante el uso de este medicamento. Recuerde que debe notificar las sospechas de reacciones adversas de POMALIDOMIDA ECZANE directamente al Departamento de Farmacovigilancia del laboratorio ECZANE PHARMA S.A y/o al Departamento de Farmacovigilancia de la Autoridad Sanitaria (ANMAT).

FORMAS DE CONTACTO

LABORATORIO ECZANE PHARMA SA
www.eczane.com.ar
 Laprida 43, Avellaneda
 Provincia de Buenos Aires
 Tel: (011) 4222-3494
 Dirección Técnica: Farmacéutico José Luis Cambiaso
ANMAT FARMACOVIGILANCIA:
 Tel/fax (5411) 4340-0866
 E-mail: snfvg@anmat.gov.ar