

RevMate[®]

(レブラミド[®]・ポマリスト[®] 適正管理手順)

セルジーン株式会社

目次

1. 背景.....	4
2. 目的.....	5
3. 用語の定義.....	5
4. RevMate [®] 運営委員会	6
4.1. RevMate [®] 運営委員会の目的	6
4.2. RevMate [®] 運営委員会の構成	6
4.3. RevMate [®] 運営委員会の運営等	6
5. RevMate [®] 第三者評価委員会	6
5.1. RevMate [®] 第三者評価委員会の目的	6
5.2. RevMate [®] 第三者評価委員会の構成	6
5.3. RevMate [®] 第三者評価委員会の運営等	6
6. 登録基準.....	6
6.1. 処方医師の登録基準.....	7
6.2. 責任薬剤師の登録基準.....	7
6.3. 患者の登録基準.....	7
7. 申請・登録手順.....	8
7.1. 医師の申請・登録手順.....	8
7.2. 責任薬剤師の申請・登録手順.....	8
7.3. 患者の同意取得手順・登録手順.....	9
7.4. 登録情報.....	9
8. 登録情報の変更.....	10
8.1. 処方医師及び責任薬剤師の登録情報の変更	10
8.2. 責任薬剤師の変更.....	10
8.3. 患者登録情報（薬剤管理代行者情報を含む）の変更	10
9. 逸脱時の対応.....	10
10. 処方・調剤.....	11
10.1. RevMate [®] 教育資材	11
10.2. 処方・調剤の手順.....	12
11. 薬剤の管理.....	18
11.1. 外来患者の場合	18
11.2. 入院患者の場合	18
11.3. 処方数量.....	18
11.4. 不要な薬剤の返却.....	19
11.5. 不要な薬剤の廃棄.....	19

11.6. 薬剤紛失時の報告	19
12. 妊娠防止の手順	19
12.1. 避妊の対象者	19
12.2. 避妊の期間	19
12.3. 避妊の方法	19
12.4. 妊娠反応検査	20
13. RevMate [®] に関する遵守状況確認	20
13.1. 確認内容	21
13.2. 実施頻度	21
13.3. 実施方法	21
14. 禁止事項	21
15. セルジーンへの報告	22
16. 行政への報告	22
16.1. 定期報告	22
16.2. 緊急報告	22
16.3. 追跡調査	22
17. 流通	23
17.1. セルジーンから特約店への出荷	23
17.2. 特約店から医療機関への出荷	23
17.3. 医療機関における入出庫状況	23
18. 情報の管理及び個人情報の保護	23
19. 情報の提供	23
20. RevMate [®] の評価及び改善	23
図 1. RevMate [®] 組織体制	25
図 2-1. RevMate [®] 管理薬剤の処方・調剤のフロー	26
図 2-2. 処方特別の手順の比較	27
図 3. 妊娠防止の手順	28
RevMate [®] 様式 一覧	29

「目次」の項目名やページ数については、改訂した本文と自動的にリンクが貼られているため、修正履歴は反映されておりません。

1. 背景 (RevMate[®];レブラミド[®]・ポマリスト[®]適正管理手順策定の経緯)

レブラミド[®] (一般名: レナリドミド水和物) 及びポマリスト[®] (一般名: ポマリドミド) (以下、本剤RevMate[®]管理薬剤)は免疫調節薬 (IMiDs[®]) と呼ばれる薬剤の1種であり、サリドマイドの誘導体である。現在のところ、妊娠カニタイザルを用いた試験で、出生仔に奇形が認められている。したがって、セルジーン株式会社 (以下、セルジーン) では本剤、これらの薬剤はヒトに対しても催奇形性を示す可能性がある薬剤として慎重に取り扱い、胎児への薬剤曝露の防止を目的とした厳格な薬剤配布プログラムの下で患者に提供されるべきであると考えている。

本剤レブラミド[®]は米国、欧州をはじめ世界各国で既に販売され、日本では2010年7月に販売されている。一方、ポマリスト[®]は米国及び欧州において2013年に販売された。米国では胎児への薬剤曝露の防止を目的として、米国では「RevAssist[®]」「Revlimid REMS[™]」, 「Pomalyst REMS[™]」と呼ばれる薬剤配布プログラムを、また、欧州では Summary of Product Characteristics (SmPC) の Pregnancy Prevention Program (PPP) を基本に、欧州各国の医療環境に応じた薬剤配布プログラムを用いて本剤両剤が患者に提供されている。

このように胎児への薬剤曝露の防止を十分に達成するためには、本剤これらの薬剤が処方される地域各国の医療環境に応じた薬剤配布プログラムを構築、実施することが重要である。セルジーンは、本邦で本剤レブラミド[®]を開発、承認申請、販売するにあたり、本邦の医療環境に適合した薬剤配布プログラムを構築することが不可欠であると考えた。

セルジーンは、本邦での本剤の最初の臨床試験において、臨床試験開始時に唯一本剤が販売されていた米国の薬剤配布プログラム「RevAssist[®]」を参考に、日本版の暫定的薬剤配布プログラムを作成し、試験的に実施した。これにより、日本版薬剤配布プログラムの問題点等の把握に努めるとともに、患者、医師、薬剤師、及び各関係団体と本邦の現状に即した薬剤配布プログラムの構築のための意見交換を重ねてきた。

また、同時図り、2010年6月に、上述したとおり、現在、米国の他、欧州各国やその他の地域でもそれぞれの医療環境に適合した薬剤配布プログラムが構築されており、販売後の運用実態を数多く入手できる状況となってきた。

これらの情報は本邦での薬剤配布プログラムを構築する際に重要であると考え、セルジーンは、これら諸外国の医療環境を調査して本邦の医療環境との比較検討を行うとともに、蓄積された使用経験に関する情報に基づきそれぞれの薬剤配布プログラムを精査してきた。

このように、海外、国内を問わず蓄積された薬剤配布プログラムの経験情報を総合的に勘案し、セルジーンは本邦での薬剤レブラミド[®]の流通管理を含めた RevMate[®] (レブラミド[®]適正管理手順) を作成した策定し、その後も改訂を行い適正使用に努めてきた。

今般、本邦で販売を開始するポマリスト[®]は、レブラミド[®]と同じ多発性骨髄腫の患者に使用される薬剤であり、処方する施設、医療関係者もほぼ同じであると考えられることから、これまで実施されてきた RevMate[®]と同一の手順で管理することが適切であると考え、現行の RevMate[®] (レブラミド[®]適正管理手順) を改訂し、「RevMate[®] (レブラミド[®]・ポマリスト[®]適正管理手順)」を策定した。

2. 目的

RevMate[®]は、~~本剤の適正使用を図るため、本剤の流通及び薬剤配布に関する管理を適切に行うために策定され、本剤レブラミド[®]及びポマリスト[®]の胎児への曝露を防止することを目的とする。~~本剤し、~~薬剤の適正使用ならびに適切な流通及び配布を行うために策定された適正管理手順である。~~RevMate[®]管理薬剤に関わる全ての関係者は、例外なく RevMate[®]を遵守することが求められる。

3. 用語の定義

【RevMate[®]管理薬剤】

RevMate[®]で管理される薬剤であり、レブラミド[®]及びポマリスト[®]を指す。

【処方医師】

医療機関にて本剤RevMate[®]管理薬剤を処方する RevMate[®]に登録された医師。

【責任薬剤師】

医療機関にて本剤RevMate[®]管理薬剤の調剤及び管理上の責任を担う RevMate[®]に登録された薬剤師。原則、責任薬剤師が本剤RevMate[®]管理薬剤の調剤等を行うが、責任薬剤師の管理下で当該業務を委任された薬剤師が代行することができる。

【患者】

~~本剤~~RevMate[®]管理薬剤による治療を受ける患者（妊娠反応検査の結果が陽性であった等の理由で、~~本剤による~~治療を受けることができなかった患者を含む）。

なお、RevMate[®]では処方医師が、成人患者を以下の3つの患者群に分類する。

- ・ ~~A.~~男性
- ・ ~~B.~~女性

以下のいずれかを満たす女性患者

- ① 45歳以上で1年以上月経がない。
- ② 両側卵巣摘出術を受けている、また又は先天的に両側の卵巣がない。
- ③ 子宮摘出術を受けている、また又は先天的に子宮がない。
- ④ 年齢にかかわらず、~~一、~~産婦人科専門医が産婦人科診療ガイドライン（婦人科外来編の早発卵巣不全の項）に準じて、卵巣機能が停止していると確認ができる。
- ⑤ 処方医~~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できる。

- ・ ~~C.~~女性（妊娠する可能性のある女性患者）

上記~~B.~~女性の条件を満たさない女性患者

注）未成年患者の場合は、登録前に RevMate[®]センターに連絡する。

【薬剤管理代行者】

患者に代わって RevMate[®]管理薬剤の管理を行うことができる者。原則、全ての患者に設置する。設置できない患者で処方医師により不要と判断された場合はこの限りではない。

【パートナー】

配偶者を含む，患者との性交渉の可能性がある者。

【特約店】

本剤RevMate®管理薬剤の流通に関わる卸売販売業者。

【RevMate®センター】

処方・調剤を希望する行う医師，薬剤師及び患者の登録，説明会出席状況の確認，登録番号（ID），ならびに医療機関との発行などRevMate®に関する問い合わせ対応を実施する機関。

【ハンディ端末】

RevMate®管理薬剤について，処方・調剤の適格性を確認するための機器。セルジーンが責任薬剤師単位で貸与する。

ハンディ端末は，責任薬剤師が，~~責任~~を持って管理を行う。

【セルジーンの担当者】

セルジーンのRevMate®管理薬剤に関わる医薬情報担当者等。

4. RevMate®運営委員会（p20-「図1-1 RevMate®組織体制」参照）

4.1. RevMate®運営委員会の目的

RevMate®運営委員会（以下，運営委員会）をセルジーン内に設立し，RevMate®を適正に運営・管理する。

4.2. RevMate®運営委員会の構成

運営委員は，社内委員のほか，医師（血液内科医師及び産婦人科医師）を社外委員として委嘱する。なお，事務局は，セルジーンの安全管理統括部門に設置する。

4.3. RevMate®運営委員会の運営等

運営委員会は，定期的を開催するが，即時に対応が必要な場合，委員長は臨時に委員会を招集する。なお，運営委員会の運営等については，別途定める。

5. RevMate®第三者評価委員会（p20-「図1-1 RevMate®組織体制」参照）

5.1. RevMate®第三者評価委員会の目的

RevMate®第三者評価委員会（以下，第三者評価委員会）は，セルジーンから独立した組織であり，本剤RevMate®管理薬剤についての胎児曝露の防止と患者の本剤薬剤へのアクセス確保の両立に関する確認及び提言を行う。

5.2. RevMate®第三者評価委員会の構成

医師（血液内科医師及び産婦人科医師），薬剤師，法律の専門家，患者会代表者，サリドマイド福祉センター（いしずえ）の代表者等により構成される。

5.3. RevMate®第三者評価委員会の運営等

第三者評価委員会の運営等については，別途定める。

6. 登録基準

RevMate®への登録対象である医師、薬剤師、患者については、以下の基準を全てすべて満たさなければならない。

6.1. 処方医師の登録基準

- 本剤RevMate®管理薬剤及び RevMate®に関する情報提供をセルジーンから受け、十分な理解が確認されている。
- RevMate®の遵守について同意が得られている。
- 日本血液学会認定血液専門医（以下、専門医）である、~~—~~ あるいは 専門医としての資格は有していないが同一施設にて専門医に直接指導を受けることができる ~~—~~ [前期研修医（初期臨床研修の2年間で研修中の医師）は除く] ~~—~~。
- 産婦人科医との連携が可能である。
- 全例製造販売後調査期間中は、当該調査への協力について同意が得られる得られている。

但し、運営委員会の審議により、専門医と同等の知識と経験を有し且つ専門医との連携が可能であることが確認され、処方医師として登録することが差し支えないと判断された場合は、この限りではない。

なお、当該医師が所属し処方する医療機関は、以下の全てすべての条件を満たすこととする。

- 院内にて本剤RevMate®管理薬剤の調剤が可能な医療機関。
- 本剤RevMate®管理薬剤投与に関して、緊急時に十分に対応できる医療機関。
- 全例製造販売後調査期間中は、予め全例製造販売後調査の実施について同意が得られ契約が可能な医療機関。

6.2. 責任薬剤師の登録基準

- 本剤RevMate®管理薬剤及び RevMate®に関する情報提供をセルジーンから受け、十分な理解が確認されている。
- RevMate®の遵守について同意が得られている。
- 本剤RevMate®管理薬剤を処方する医師と同一医療機関にて調剤を行っている。
- なお、患者のアクセスが制限されている状況において処方医師自らが RevMate®管理薬剤を調剤をせざるを得ない場合においては、~~RevMate-~~運営委員会の審議を経て、責任薬剤師の業務代行者としての申請が可能である。

6.3. 患者の登録基準

~~—~~ 本剤RevMate®管理薬剤及び RevMate®に関する情報提供を処方医師から受け、十分な理解が確認されている

- （患者本人が薬剤の管理ができない認知症等の患者であって、RevMate®を薬剤管理代行者が理解し、代行できる場合を含む。）~~—~~ —。
- RevMate®の遵守について患者自身あるいは薬剤管理代行者の同意が得られている。
- 特に C-女性（妊娠する可能性のある女性患者）においては、本剤治療開始予定日の4週間前及び処方直前の妊娠反応検査が陰性であり、処方日までの4週間において性交渉を控えるか避妊を実施していること ~~—~~（但し、本剤治療開始予定日の4週間以

上前から性交渉をしていないことが確認された場合には、処方 4 週間前の妊娠反応検査は省略することができる。→）。

7. 申請・登録手順

登録情報は、RevMate[®]センターにて一元管理される。

7.1. 医師の申請・登録手順

7.1.1. 新規に RevMate[®]に登録する医師の場合

- 1) 説明会申込代表医師（申請を代表して行う医師）は、登録を希望する医師の情報を「RevMate[®]説明会申込書」（様式 1）に記入し、RevMate[®]センターに送付する。
- 2) RevMate[®]センターは、申込みを受付けるとともに、記載内容を確認し、「RevMate[®]説明会案内書」（様式 2）等を用いて説明会申込代表医師に連絡する。
- 3) 説明会への出席を申し込んだ医師は、「RevMate[®]説明会案内書」（様式 2）等に定められた日時にセルジーンが主催する説明会に出席し、内容を完全に理解したことが確認された後、「RevMate[®]に関する同意書」（様式 3）をセルジーンの担当者に提出する。
- 4) セルジーンの手当者は、「RevMate[®]に関する同意書」（様式 3）と「RevMate[®]説明会出席者リスト」（様式 4）を RevMate[®]センターに送付する。
- 5) RevMate[®]センターは、説明会に出席し、RevMate[®]の遵守に同意した医師に対して「RevMate[®] ID 登録通知書」（様式 5）を送付する。

7.1.2. ポマリスト[®]承認以前に RevMate[®]に登録されている医師が新たにポマリスト[®]処方医師として登録する場合

- 1) ポマリスト[®]の承認以前に登録されている医師は、ポマリスト[®]を含めた手順全体を確認するための RevMate[®]説明会に出席し、内容を完全に理解したことが確認された後、「RevMate[®]に関する同意書」（様式 3）を記載し、セルジーンの手当者に提出する。
- 5) 2) セルジーンの手当者は、「RevMate[®]に関する同意書」（様式 3）と「RevMate[®]説明会出席者リスト」（様式 4）を RevMate[®]センターに送付する。

7.2. 責任薬剤師の申請・登録手順

7.2.1. 新規に RevMate[®]に登録する責任薬剤師の場合

- 1) 説明会申込代表薬剤師（申請を代表して行う薬剤師）は、登録を希望する責任薬剤師及びその他説明会への出席を希望する薬剤師の情報を「RevMate[®]説明会申込書」（様式 6）に記入し、RevMate[®]センターに提出送付する。
- 2) RevMate[®]センターは、申込みを受付けるとともに、記載内容を確認し、「RevMate[®]説明会案内書」（様式 7）等を用いて説明会申込代表薬剤師に連絡する。
- 3) 説明会への出席を申し込んだ薬剤師は、「RevMate[®]説明会案内書」（様式 7）等に定められた日時にセルジーンが主催する説明会に出席し、内容を完全に理解したことが確認された後、「RevMate[®]に関する同意書」（様式 3）をセルジーンの手当者に提出する。
- 4) セルジーンの手当者は、「RevMate[®]に関する同意書」（様式 3）と「RevMate[®]説明会出席者リスト」（様式 4）を RevMate[®]センターに送付する。

- 5) RevMate[®]センターは、説明会に出席し、RevMate[®]の遵守に同意した責任薬剤師に対して「RevMate[®] ID 登録通知書」(様式 8)を送付する。
- 6) なお、責任薬剤師と同様に説明会に出席し、内容を完全に理解したことが確認された薬剤師の情報についても RevMate[®]センターにて一元管理する。

7.2.2. ポマリスト[®]承認以前に登録されている責任薬剤師が新たにポマリスト[®]責任薬剤師として登録する場合

- 1) ポマリスト[®]の承認以前に登録されている責任薬剤師は、ポマリスト[®]を含めた手順全体を確認するための RevMate[®]説明会に出席し、内容を完全に理解したことが確認された後、「RevMate[®]に関する同意書」(様式 3)を記載し、セルジーンの担当者に提出する。
- 2) セルジーン担当者は、「RevMate[®]に関する同意書」(様式 3)と「RevMate[®]説明会出席者リスト」(様式 4)を RevMate[®]センターに送付する。

7.3. ~~患者の同意取得手順・登録手順(薬剤管理代行者情報を含む)~~

7.3.1. ~~患者の登録は、本剤初回処方前の同意取得~~

処方医師による RevMate[®]は、RevMate[®]管理薬剤で治療を開始する際に、その薬剤が催奇形性がありレブラミド[®]・ポマリスト[®]適正管理手順により管理された薬剤であることを、「レブラミド[®]治療に関する事前教育及び RevMate[®]遵守への同意書」(様式 17R~19R)又は「ポマリスト[®]治療に関する同意書」(様式 17P~19P)(以下、同意書)を用いて患者に説明し、同意を取得する。

なお、女性患者において患者区分が変更になる際は、再度、同意取得を行う(「10.2.3. ⊕

1)患者群(区分)の確認」参照)。

7.3.2. ~~新規患者の後、登録~~

責任薬剤師が、RevMate[®]管理薬剤を初めて処方される患者について、登録を行う。(患者登録の手順詳細については、「10.2. 処方・調剤の手順 10.2.1) 患者の登録と初回処方時の手順」を参照。)

7.4. 登録情報

RevMate[®]センターへの登録情報は、以下のとおりとす。

7.4.1. 処方医師

登録日、処方医師ID、氏名、所属施設名、施設所在地、連絡先(電話番号・FAX番号)、連携産婦人科医の氏名(処方医師の所属する施設以外の場合のみ)、連携産婦人科の施設名、説明会出席日、同意日、日本血液学会認定血液専門医認定に関する情報(日本血液学会認定専門医に指導を受ける場合は、その指導医師名)

7.4.2. 責任薬剤師

登録日、責任薬剤師ID、氏名、所属施設名、施設所在地、連絡先(電話番号・FAX番号)、説明会出席日、同意日

(なお、説明会に出席し、RevMate[®]の内容を完全に理解したことが確認された責任薬剤師以外の薬剤師についても、その氏名、所属施設名、説明会出席日を登録する。)

7.4.3. 患者

申請日、登録日、~~登録申請書署名日~~、患者ID、氏名、生年月日、患者区分（A男性、B女性、C女性）、疾患名、同意日

7.4.4. 薬剤管理代行者

氏名、患者との続柄、連絡先

8. 登録情報の変更

処方医師、責任薬剤師は、各々の登録情報（医療機関情報も含む）に変更が生じた場合は、速やかに RevMate[®]センターに届け出なければならない。患者は、患者登録情報（薬剤管理代行者情報を含む）に変更が生じた場合は、処方医師に連絡する。

8.1. 処方医師及び責任薬剤師の登録情報の変更

- 1) 登録情報を変更する処方医師また又は責任薬剤師は、「RevMate[®]医療者登録情報変更依頼書」（様式 12）を RevMate[®]センターに送付する。
- 2) 「RevMate[®]医療者登録情報変更依頼書」（様式 12）を受領した RevMate[®]センターは内容確認後、登録情報を変更し、申請者に「RevMate[®]登録変更通知書」（様式 13, 14）を送付する。

8.2. 責任薬剤師の変更

- 1) 同施設の新任責任薬剤師もしくは変更前責任薬剤師は、「RevMate[®]責任薬剤師変更申請書」（様式 15）を RevMate[®]センターに送付する。
- 2) 新任責任薬剤師が既に RevMate[®]に関する説明会に出席している場合は、「RevMate[®]に関する同意書」（様式 3）を提出RevMate[®]センターに送付する。
- 3) RevMate[®]センターは、内容確認後、申請者に「RevMate[®] ID 登録通知書」（様式 8）を送付し、変更手続きが完了する。
- 4) 新任責任薬剤師が RevMate[®]に関する説明会に出席していない場合は、「7.2. 責任薬剤師の申請・登録手順」に基づき手続きを行う。

8.3. 患者登録情報（薬剤管理代行者情報を含む）の変更

- 1) 患者（もしくは、患者が、~~処方医師により~~自ら薬剤を管理できないと判断された場合は、薬剤管理代行者）は、患者登録情報が変わった場合、処方医師に連絡する。
- 2) 処方医師及び患者（薬剤管理代行者）は、「RevMate[®]患者登録情報変更依頼書」（様式 16）に必要事項を記入し、責任薬剤師に提出する。
- 3) 責任薬剤師は、「RevMate[®]患者登録情報変更依頼書」（様式 16）を RevMate[®]センターに FAX 送信する。RevMate[®]センターは、内容を確認後、「RevMate[®]患者登録情報連絡書」（様式 10）を責任薬剤師に FAX 送信する。

9. 逸脱時の対応

RevMate[®]に対する逸脱があった場合は、対象者に対して注意喚起を行うとともに、必要に応じて、情報の提供及び教育等を再度行い、本剤RevMate[®]管理薬剤の適正な使用及び安全確保管理への協力を依頼する。

なお、胎児への曝露に直接影響を及ぼす重大な逸脱等があった場合は、運営委員会での審議により、処方医師、責任薬剤師及び患者の登録~~取消し~~を~~行う~~取り消す場合がある。

10. 処方・調剤

10.1. 提供資材

セルジーンは、登録が完了した処方医師、責任薬剤師及び患者に対し表 1 の資材を提供し、RevMate[®]に関する十分な理解と重要性の徹底を図る。

表 1：提供資材

資材名	資材の内容	提供先		
		処方医師	責任薬剤師	患者 (交付者)
RevMate [®] ガイドンス	RevMate [®] 総合説明書	○	○	
RevMate [®] 患者教育用資材	患者教育、カウンセリング時の説明冊子	○	○	
患者教育用 DVD	初回患者教育用 DVD	○		
<u>多発性骨髄腫 (MM) の治療でレブラミド[®]小冊子を服用される方へ</u>	治療と RevMate [®] 、 <u>避妊法</u> に関する患者用解説書			○ (医師)
<u>骨髄異形成症候群 (MDS) の治療でレブラミド[®]を服用される方へ</u>	治療と RevMate [®] 、 <u>避妊法</u> に関する患者用解説書			<u>○</u> <u>(医師)</u>
<u>多発性骨髄腫 (MM) の治療でポマリスト[®]を服用される方へ</u>	治療と RevMate [®] 、 <u>避妊法</u> に関する患者用解説書			<u>○</u> <u>(医師)</u>
<u>治療日記服薬日誌</u>	<u>治療服薬</u> の記録をつける日誌			○ (医師)
<u>避妊法の解説</u>	<u>避妊法に関する説明文書</u>			<u>⊖</u> <u>-(医師)</u>
患者関係者用説明文書	家族等患者関係者用説明文書			○ (医師)
レブメイト [®] キット	薬剤保管用キット			○ (医師)
レブメイト [®] カード (患者登録申請書に貼付)	患者用 ID カード			○ (薬剤師)
服薬指導せん	<u>RevMate[®]管理薬剤</u> の毎処方時の服薬指導補助文書			○ (薬剤師)
ハンディ端末操作ガイド	ハンディ端末操作に関するマ		○	

	ニュアル			
--	------	--	--	--

10.2. 処方・調剤の手順 (p21, 22—「図 2-1, 2. RevMate®管理薬剤の処方・調剤のフロー」, 「図 2-2. RevMate®管理薬剤の処方時別の手順の比較」参照)

1) ~~患者~~ 10.2.1. RevMate®管理薬剤をはじめて処方される患者の登録と初回処方時の手順

1) ~~①~~ 患者及び薬剤管理代行者への事前教育及び同意の取得

- 処方医師は、レブラミド®又はポマリスト®の初回処方前に、患者及び薬剤管理代行者に対し、本剤 RevMate®管理薬剤に関する治療及び RevMate®について、患者用説明資料等 (p.10 表1「表 1: 提供資料」参照) を提供し教育するとともに、「患者関係者用説明文書」を提供し、患者の家族等の関係者にも説明するよう指導する。~~なお、~~薬剤管理代行者が同席できない場合、処方医師は、患者に対し、患者用説明資料等にて薬剤管理代行者に説明するよう指導する。
- ~~但し、~~処方医師は、患者本人が RevMate®管理薬剤の管理を行うことができないと判断した場合には、薬剤管理代行者に対し、患者と同様の教育を直接行う。
- 患者または又は薬剤管理代行者が、本剤 RevMate®管理薬剤の治療に関する説明を十分に理解した上で本剤 RevMate®管理薬剤による治療を希望した場合、処方医師は、患者に「レブメイト®への登録及び遵守事項に関する同意説明文書」(以下、「同意説明文書」)「同意書」(様式 47~49 17R~19R 又は様式 17P~19P) を用いて 患者又は薬剤管理代行者に説明する。
- 患者または薬剤管理代行者は、「同意書」の内容に同意した場合は、「同意説明文書」の内容を確認し、同意した場合は、「レブメイト®患者登録申請書」(様式 9)へ署名欄に署名するとともに、薬剤管理代行者情報を記入する。
- 処方医師は、「レブメイト RevMate®患者登録申請書」(様式 9)に、患者情報及び薬剤管理代行者情報等を記入する。なお、薬剤管理代行者が設置できない場合で、患者本人が確実に RevMate®管理薬剤を管理できることを確認した場合は、薬剤管理代行者の不要欄にチェックをする。
- ~~処方医師は、薬剤管理代行者の設置要否に変更が必要と判断した場合は、「8.3.患者登録情報(薬剤管理代行者情報を含む)」変更~~に従い手続きを行う。

1) ~~②~~ 2) 諸検査の実施 (妊娠反応検査, 血液検査等)

- C 女性 (妊娠する可能性のある女性患者) については、本剤治療開始予定日の 4 週間前及び処方直前 (処方開始 3 日前から処方日までのいずれかの日) に医療機関にて妊娠反応検査を実施し、処方医師は、必ず検査結果が陰性 (尿検査: 25mIU/mL の感度以上, 血液検査: 検査項目は β -HCG 又は HCG とし, 判定は施設基準に従う) であること、処方日までの 4 週間において、適切な避妊を実施していることを確認する。但し、本剤治療開始予定日の 4 週間以上前から性交渉をしていないことが確認された場合には、~~、~~ 処方 4 週間前の妊娠反応検査は省略することができる。
- また、全ですべての患者に対し、血液検査等を実施し、血液毒性等の発現に注意す

る。

4) ~~③3~~ 患者へのカウンセリング

処方医師は、患者に対し、RevMate®の遵守事項に関する説明や本剤RevMate®管理薬剤によって発現する可能性のある副作用等に関してRevMate®患者教育用資材等を用いて説明し、注意喚起を行う。この際、処方医師は、「~~レブラミドRevMate®~~処方要件確認書」（様式 20～22）にて、カウンセリング内容に漏れがないか確認し、医師確認欄にチェックする。

4) ~~④~~ 処方せん4) 処方箋の発行

- 処方医師は、本剤RevMate®管理薬剤処方時に「~~レブラミドRevMate®~~処方要件確認書」（様式 20～22）を用いた患者カウンセリングや妊娠反応検査等の結果等に全く問題がなく、当該患者に対し本剤RevMate®管理薬剤の処方が適切と判断した場合のみ、処方せん処方箋を発行する。
- 処方医師は「~~レブラミドRevMate®~~処方要件確認書」（様式 20～22）に署名等必要事項を記入し、処方せん処方箋と共に「~~レブラミドRevMate®~~処方要件確認書」（様式 20～22）、「~~レブメイト~~」、「同意書」（様式 17R～19R 又は様式 17P～19P）及び「RevMate®患者登録申請書」（様式 9）が責任薬剤師に提出されるよう取り計らう。

4) ~~⑤5~~ 患者の登録

- 責任薬剤師は、初回調剤時まで患者登録を実施する。
- 責任薬剤師は、「~~レブメイトRevMate®~~患者登録申請書」（様式 9）に不備がないか確認し、施設名、担当薬剤師名、連絡先を記入後、RevMate®センターにFAX送信する。
- RevMate®センターは、登録を承認後、「RevMate®患者登録情報連絡書」（様式 10）を責任薬剤師にFAX送信する。

4) ~~⑥6~~ ハンディ端末への患者情報の取り込み

~~→~~責任薬剤師は、「RevMate®患者登録情報連絡書」（様式 10）を受領後、ハンディ端末に患者登録データを取り込む。

4) ~~⑦7~~ 処方適格性の確認

- 責任薬剤師は、「~~レブラミドRevMate®~~処方要件確認書」（様式 20～22）の記載内容を確認しながら、ハンディ端末に下記必要事項を入力また又は読み取り、処方適格性の確認を行う。

➤ 処方薬剤

- 包装のバーコード（薬剤外箱、PTPシートに印刷）
- 処方医師（ハンディ端末に表示された登録医師リストより選択）
- 患者ID（レブメイト®カードに印刷されたバーコード）
- 処方要件に関する確認（「~~レブラミドRevMate®~~処方要件確認書」により、薬剤名、患者の同意取得ならびに処方要件を全て満たしてがすべて満たされていることを確認）
- 当日の処方数量（処方せん処方箋による確認）

- なお、ハンディ端末の不具合等により、処方適格性が確認できない場合は、「RevMate®

ハンディ端末不具合時申請書」(様式 2423) に必要事項を記入し、「~~レブ~~ラミド RevMate® 処方要件確認書」(様式 20~22) とともに RevMate® センターに FAX 送信する。

- RevMate® センターへは、内容を確認し、調剤諾否の連絡を「RevMate®ハンディ端末不具合時 調剤諾否連絡書」(様式 2524) にて FAX 送信する。なお、記載不備等の確認事項がある場合、RevMate® センターは、責任薬剤師に対し、電話にて問い合わせを行う。

~~4)~~ ~~⑧~~ 8) 責任薬剤師による疑義照会

責任薬剤師は、処方せん 処方箋 を発行した医師が処方可能な医師のリストに登録されていない、もしくは「~~レブ~~ラミド RevMate® 処方要件確認書」(様式 20~22) の不備等により、ハンディ端末にて調剤・RevMate®管理薬剤の交付が不適格との判定を確認した場合は、必ず処方医師に疑義を照会する。

~~4)~~ ~~⑨~~ 9) 調剤・薬剤交付及び服薬指導

- 責任薬剤師は、ハンディ端末による処方適格性の確認後、本剤 RevMate®管理薬剤を調剤する。
- 責任薬剤師は、患者への RevMate®管理薬剤交付の都度、本剤服用時の注意 (本剤 RevMate®管理薬剤により生じる可能性のある副作用及び妊娠の防止に関する事項等)、RevMate®管理薬剤の管理、不要な RevMate®管理薬剤の返却等について服薬指導せん等を用いて十分に説明する。

~~4)~~ ~~⑩~~ 10) 「レブメイト®カード」の交付

~~→~~責任薬剤師は、患者に対して「レブメイト®カード」(様式 11) を交付し、以降の診療時には必ず持参するよう説明する。

~~4)~~ ~~⑪~~ 11) 「~~レブ~~ラミド 11) 「RevMate® 処方要件確認書」の保管

「~~レブ~~ラミド RevMate® 処方要件確認書」(様式 20~22) は、郵送又は責任薬剤師が一時保管し、セルジーン®の担当者が定期的に回収する。

~~2)~~ ~~12)~~ 12) 「同意書」の保管

「同意書」(様式 17R~19R, 17P~19P) は、1枚目を患者に渡し、2枚目は医療機関にて保管する。3枚目の「RevMate®センター用」は、郵送又は責任薬剤師が一時保管し、セルジーン®の担当者が回収する。

10.2.2.2 剤目の RevMate®管理薬剤初回処方時の手順

1) 患者及び薬剤管理代行者への事前教育及び同意の取得

- 処方医師は、2 剤目の RevMate®管理薬剤初回処方前に、患者及び薬剤管理代行者に対し、RevMate®管理薬剤に関する治療及び RevMate®について、患者用説明資料等(「表 1: 提供資料」参照)を提供し教育するとともに、「患者関係者用説明文書」を提供し、患者の家族等の関係者にも説明するよう指導する
- 処方医師は、患者本人が RevMate®管理薬剤の管理を行うことができないと判断した場合には、薬剤管理代行者に対し、患者と同様の教育を直接行う。
- 患者が、薬剤の治療に関する説明を十分に理解した上で RevMate®管理薬剤による治

療を希望した場合、処方医師は、「同意書」(様式 17R～19R 又は様式 17P～19P) を用いて患者に説明する。

- ・ 患者は、「同意書」の内容に同意した場合は、署名欄に署名する。
- ・ 処方医師は、薬剤管理代行者の設置要否に変更が必要と判断した場合は、「8.3.患者登録情報(薬剤管理代行者情報を含む)」変更」に従い手続きを行う。

2) 諸検査の実施(妊娠反応検査、血液検査等)

- ・ C 女性(妊娠する可能性のある女性患者)については、治療開始予定日の 4 週間前及び処方直前(処方開始 3 日前から処方日までのいずれかの日)に医療機関にて妊娠反応検査を実施し、処方医師は、必ず検査結果が陰性(尿検査: 25mIU/mL の感度以上、血液検査: 検査項目は β -HCG 又は HCG とし、判定は施設基準に従う)であること、処方日までの 4 週間において、適切な避妊を実施していることを確認する。但し、治療開始予定日の 4 週間以上前から性交渉をしていないことが確認された場合には、処方 4 週間前の妊娠反応検査は省略することができる。
- ・ また、すべての患者に対し、血液検査等を実施し、血液毒性等の発現に注意する。

3) 患者へのカウンセリング

処方医師は、患者に対し、RevMate[®]の遵守事項に関する説明やRevMate[®]管理薬剤によって発現する可能性のある副作用等に関してRevMate[®]患者教育用資材等を用いて説明し、注意喚起を行う。この際、処方医師は、「RevMate[®]処方要件確認書」(様式 20～22)にて、カウンセリング内容に漏れがないか確認し、医師確認欄にチェックする。

4) 処方箋の発行

- ・ 処方医師は、RevMate[®]管理薬剤処方時に「RevMate[®]処方要件確認書」(様式 20～22)を用いた患者カウンセリングや妊娠反応検査等の結果等に全く問題がなく、当該患者に対し RevMate[®]管理薬剤の処方が適切と判断した場合のみ、処方箋を発行する。
- ・ 処方医師は「RevMate[®]処方要件確認書」(様式 20～22)に署名等必要事項を記入し、処方箋と共に「RevMate[®]処方要件確認書」(様式 20～22)、「同意書」(様式 17R～19R 又は様式 17P～19P)が責任薬剤師に提出されるよう取り計らう。

5) 処方適格性の確認

- ・ 責任薬剤師は、「RevMate[®]処方要件確認書」(様式 20～22)の記載内容を確認しながら、ハンディ端末に下記必要事項を入力又は読み取り、処方適格性の確認を行う。
 - 処方薬剤
 - 包装のバーコード(薬剤外箱、PTP シートに印刷)
 - 処方医師(ハンディ端末に表示された登録医師リストより選択)
 - 患者 ID(レブメイト[®]カードに印刷されたバーコード)
 - 処方要件に関する確認(「RevMate[®]処方要件確認書」により、薬剤名、患者の同意取得ならびに処方要件がすべて満たされていることを確認)
 - 当日の処方数量(処方箋による確認)
- ・ ハンディ端末の不具合等により、処方適格性が確認できない場合は、「RevMate[®]ハンディ端末不具合時申請書」(様式 23)に必要事項を記入し、「RevMate[®]処方要件確認

書」(様式 20~22)とともに RevMate[®]センターに FAX 送信する。

- RevMate[®]センターは、内容を確認し、調剤諾否の連絡を「RevMate[®]ハンディ端末不具合時 調剤諾否連絡書」(様式 24)にて FAX 送信する。なお、記載不備等の確認事項がある場合、RevMate[®]センターは、責任薬剤師に対し、電話にて問い合わせを行う。

6) 責任薬剤師による疑義照会

責任薬剤師は、処方箋を発行した医師が処方可能な医師のリストに登録されていない、もしくは「RevMate[®]処方要件確認書」(様式 20~22)の不備等により、ハンディ端末にて調剤・RevMate[®]管理薬剤の交付が不適格との判定を確認した場合は、必ず処方医師に疑義照会する。

7) 調剤・薬剤交付及び服薬指導

- 責任薬剤師は、ハンディ端末による処方適格性の確認後、RevMate[®]管理薬剤を調剤する。
- 責任薬剤師は、患者への RevMate[®]管理薬剤交付の都度、服用時の注意 (RevMate[®]管理薬剤により生じる可能性のある副作用及び妊娠の防止に関する事項等)、RevMate[®]管理薬剤の管理、不要な RevMate[®]管理薬剤の返却等について服薬指導せん等を用いて十分に説明する。

8) 「RevMate[®]処方要件確認書」の保管

「RevMate[®]処方要件確認書」(様式 20~22)は、郵送又は責任薬剤師が一時保管し、セルジーン[®]の担当者が回収する。

9) 「同意書」の保管

「同意書」(様式 17R~19R, 様式 17P~19P)は、1枚目を患者に渡し、2枚目は医療機関にて保管する。3枚目の「RevMate[®]センター用」は、郵送又は責任薬剤師が一時保管し、セルジーン[®]の担当者が回収する。

10.2.3.2 回目以降処方時の手順

2) ~~①~~1) 患者群 (区分) の確認

- ~~B. 処方医師は、女性として登録された患者において、患者区分が、~~B. 女性と判断できなく変更になった患者場合は、~~C. 女性としての必要な教育を行うとともに同意を取得し、~~「RevMate[®]患者登録情報変更依頼書」(様式 16)を用いて ~~C. 女性として再登録を~~に必要事項を記載する。責任薬剤師が「RevMate[®]患者登録情報変更依頼書」(様式 16)を RevMate[®]センターに FAX 送信する。
- 「同意書」(3枚目)は、郵送又は責任薬剤師が一時保管し、セルジーン[®]の担当者が回収する。
- 処方医師は、薬剤管理代行者の設置要否に変更が必要と判断した場合は、「8.3.患者登録情報 (薬剤管理代行者情報を含む) 変更」に従い手続きを行う。

2) ~~②~~2) 諸検査の実施 (妊娠反応検査、血液検査等)

C 女性 (妊娠する可能性のある女性) については、医療機関にて 4 週間を超えない間隔で妊娠反応検査を実施し、処方医師は、必ず検査結果が陰性 (尿検査: 25mIU/mL の感度

以上、血液検査：検査項目はβ-HCG又はHCGとし、判定は施設基準に従う）であること、前回処方以降において、適切な避妊を実施していることを確認する。また、全てすべての患者に対し、定期的に血液検査等を実施し、血液毒性等の発現に注意する。

~~2)~~ ~~③3)~~ 患者へのカウンセリング

処方医師は、患者に対し、RevMate[®]の遵守事項に関する説明や本剤RevMate[®]管理薬剤によって発現する可能性のある副作用等に関してRevMate[®]患者教育用資材等を用いて説明し、注意喚起を行う。この際、処方医師は、「~~レブラミド~~RevMate[®]処方要件確認書」（様式 ~~20, 21, 2320~22~~）にて、カウンセリング内容に漏れがないか確認し、医師確認欄にチェックする。

~~2)~~ ~~④~~ 処方せん 4) 処方箋の発行

- 処方医師は、本剤処方時に「~~レブラミド~~RevMate[®]処方要件確認書」（様式 ~~20, 21, 2320~22~~）を用いた患者カウンセリングや妊娠反応検査等の結果等に全く問題がなく、当該患者に対し本RevMate[®]管理薬剤の処方が適切と判断した場合のみ、処方せん 処方箋を発行する。
- 処方医師は「~~レブラミド~~RevMate[®]処方要件確認書」（様式 ~~20, 21, 2320~22~~）に署名等必要事項を記入し、処方せん 処方箋と共に「~~レブラミド~~RevMate[®]処方要件確認書」（様式 ~~20, 21, 2320~22~~）が責任薬剤師に提出されるよう取り計らう。
- なお、処方医師は患者からRevMate[®]管理薬剤の残薬数を聴取し、必要な数量を処方する。

~~2)~~ ~~⑤5)~~ 処方適格性の確認

- 責任薬剤師は、「~~レブラミド~~RevMate[®]処方要件確認書」（様式 ~~20, 21, 2320~22~~）の記載内容を確認しながら、ハンディ端末に下記必要事項を入力また又は読み取り、処方適格性の確認を行う。
 - 処方薬剤
 - 包装のバーコード（薬剤外箱，PTPシートに印刷）
 - 処方医師（ハンディ端末に表示された登録医師リストより選択）
 - 患者ID（レブメイト[®]カードに印刷されたバーコード）
 - 処方要件に関する確認（処方要件を全て満たして「RevMate[®]処方要件確認書」により、RevMate[®]管理薬剤名、及び処方要件がすべて満たされていることを確認）
 - 当日の処方数量（処方せん 処方箋による確認）
 - 残薬数量（「~~レブラミド~~RevMate[®]処方要件確認書」（様式 ~~20, 21, 2320~22~~）に記入されたRevMate[®]管理薬剤残薬数）
- なお、ハンディ端末の不具合等により、処方適格性が確認できない場合は、「RevMate[®]ハンディ端末不具合時申請書」（様式 ~~2423~~）に必要事項を記入し、「~~レブラミド~~RevMate[®]処方要件確認書」（様式 ~~20, 21, 2320~22~~）とともにRevMate[®]センターにFAX送信する。
- RevMate[®]センターでは、内容を確認し、調剤諾否の連絡を「RevMate[®]ハンディ端末

不具合時「調剤諾否連絡書」(様式 ~~25~~24) にて FAX 送信する。なお、記載不備等の確認事項がある場合、RevMate[®]センターは、責任薬剤師に対し、電話にて問い合わせを行う。

~~2)~~ ~~⑥~~ ~~6)~~ 責任薬剤師による疑義照会

責任薬剤師は、~~処方せん~~処方箋を発行した医師が処方可能な医師のリストに登録されていない、もしくは「~~レブラミド~~RevMate[®]処方要件確認書」(様式 ~~20, 21, 23~~20~22) の不備等により、ハンディ端末にて調剤・RevMate[®]管理薬剤の交付が不適格との判定を確認した場合は、必ず処方医師に疑義を照会する。

~~2)~~ ~~⑦~~ ~~7)~~ 調剤・薬剤交付及び服薬指導

- 責任薬剤師は、ハンディ端末による処方適格性の確認後、RevMate[®]管理薬剤本剤を調剤する。
- 責任薬剤師は、患者への RevMate[®]管理薬剤交付の都度、RevMate[®]管理薬剤本剤服用時の注意(本剤により生じる可能性のある副作用及び妊娠の防止に関する事項等)、RevMate[®]管理薬剤の管理、不要な RevMate[®]管理薬剤の返却等について服薬指導せん等を用いて十分に説明する。

~~2)~~ ~~⑧~~ ~~8)~~ 遵守状況の確認

責任薬剤師は、遵守状況確認実施時期に該当する患者であることがハンディ端末に表示された場合、交付日を記入した「レブメイト[®]遵守状況確認票」(様式 ~~28~~27) を患者に手渡し、RevMate[®]センターへ必ず提出するよう指導する。~~(遵守状況確認実施の手順は、「13. RevMate[®]に関する遵守状況確認」を参照。)~~。

~~2)~~ ~~⑨~~ 「~~レブラミド~~9) 「RevMate[®]処方要件確認書」の保管

「~~レブラミド~~RevMate[®]処方要件確認書」(様式 ~~20, 21, 23~~20~22) は、~~郵送又は~~責任薬剤師が一時保管し、セルジーン[®]の担当者が定期的に回収する。

11. 薬剤の管理

処方医師及び責任薬剤師は、患者に対して、処方された医療機関以外にて診療を受ける場合(入院及び介護施設への入所を含む)は、レブメイト[®]カードを提示する等、RevMate[®]管理薬剤を使用していることを医師や薬剤師に伝えるよう指導する。

11.1. 外来患者の場合

患者は、処方された本剤 RevMate[®]管理薬剤を、飲食物と区別された子供の手の届かない患者専用の場所に保管する。また、レブメイト[®]キットに納めた状態で保管することができる。診察時は、~~PTPシートの持参または~~自己申告により、飲み忘れ等による RevMate[®]管理薬剤の残薬数を処方医師へ報告する。

11.2. 入院患者の場合

患者が入院した場合、医師、薬剤師等の医療関係者 ~~また又は~~ その他適切に RevMate[®]管理薬剤の薬剤管理を行うことのできる者が、処方医師及び責任薬剤師と協力し、~~本剤~~ RevMate[®]管理薬剤の管理を行う。

11.3. 処方数量

処方医師は、患者から RevMate®管理薬剤の残薬数を聴取し、次回の診察までに必要な数量を処方する。

11.4. 不要な薬剤の返却

本剤RevMate®管理薬剤による治療の中止等により、不要な RevMate®管理薬剤が発生した場合、患者（薬剤管理代行者）等は不要な RevMate®管理薬剤を責任薬剤師へ返却する。返却を受けた責任薬剤師は、ハンディ端末に所定の事項を入力し、「RevMate®返却薬剤受領書」（様式 2625）を発行する。なお、ハンディ端末の不具合等により、ハンディ端末による入力ができない場合は、「RevMate®ハンディ端末不具合時申請書」（様式 23）に必要事項を記入し、RevMate®センターにFAX送信する。RevMate®センターは、内容を確認し、「RevMate®返却薬剤受領書」（様式 25）を発行する。

~~なお、ハンディ端末の不具合等により、ハンディ端末による入力ができない場合は、「ハンディ端末不具合時申請書」（様式24）に必要事項を記入し、RevMate®センターにFAX送信する。RevMate®センターでは、内容を確認し、「返却薬剤受領書」（様式26）を発行する。~~

11.5. 不要な薬剤の廃棄

不要な薬RevMate®管理薬剤を受領した責任薬剤師は、医療廃棄物として本剤RevMate®管理薬剤を確実に廃棄する。なお、廃棄の際は、RevMate®管理薬剤に曝露しないよう絶対に脱カプセルはしないこと。

11.6. 薬剤紛失時等の報告

RevMate®管理薬剤を紛失等した者（患者、医療関係者）は、速やかに処方医師また又は責任薬剤師に報告する。報告を受けた処方医師また又は責任薬剤師は、紛失の経緯等を確認し、適切な管理方法等を指導するとともに「RevMate®薬剤紛失等報告書」（様式 2726）をRevMate®センターにFAX報告する。なお、報告された「RevMate®薬剤紛失等報告書」（様式 2726）は、RevMate®運営委員会に提出され、必要に応じ適切な対応が検討される。

12. 妊娠防止の手順（~~p23~~：—「図3. 妊娠防止の手順」参照）

12.1. 避妊の対象者

- ・ ~~A~~—男性（女性パートナーにも避妊の実施を推奨する）
- ・ ~~C~~—女性（妊娠する可能性のある女性患者）及び男性パートナー

12.2. 避妊の期間

- ・ ~~A~~—男性：本剤RevMate®管理薬剤による治療開始時から本剤治療終了4週間後まで
- ・ ~~C~~—女性（妊娠する可能性のある女性患者）及び男性パートナー
：本剤RevMate®管理薬剤による治療開始4週間前から本剤治療終了4週間後ま

で

12.3. 避妊の方法

男性、女性ともに性交渉を控えることが最も確実な妊娠回避の方法である。

- ・ ~~A~~—男性の避妊法
必ずコンドームを使用すること。

なお、効果的な妊娠回避を行うため、女性パートナーも以下の【女性の避妊法】を実施することを推奨する。

- ・ ~~C-~~女性（妊娠する可能性のある女性患者）及び男性パートナーの避妊法
- ~~C-~~女性（妊娠する可能性のある女性患者）は以下の【女性の避妊法】から1種類以上実施し、~~且つかつ~~男性パートナーは必ずコンドームを使用する~~こと~~。
- 避妊法の選択にあたっては、各避妊法のリスク等をよく考慮し、必ず産婦人科医を受診し指示に従う~~こと~~。

【女性の避妊法】

- 経口避妊薬（ピル）
- 子宮内避妊器具（IUD）
- 卵管結紮術

なお、避妊に失敗した場合、あるいは失敗したと考えられる場合は、直ちに処方医師に連絡する~~こと~~。

~~また、~~特に、~~C-~~女性（妊娠する可能性のある女性患者）は、直ちに**本剤RevMate®管理薬剤**の服用を中止し、処方医師に相談する。処方医師は、連携先の産婦人科医に患者を紹介する等の措置を行う~~こと~~。

12.4. 妊娠反応検査

~~C-~~女性（妊娠する可能性のある女性患者）は、以下の時期に医療機関にて妊娠反応検査を実施し、処方医師は必ず検査結果が陰性（尿検査：25mIU/mLの感度以上、血液検査：検査項目はβ-HCG又はHCGとし、判定は施設基準に従う）であることを確認した上で**本剤RevMate®管理薬剤**を処方する。

検査結果が（擬）陽性の場合、**RevMate®管理薬剤**の服用を中止し、48時後、1週間後、2週間後及び3週間後に妊娠反応検査を実施して、妊娠の有無を確認する。

【妊娠反応検査の実施時期】

- **本剤RevMate®管理薬剤**治療開始4週間前^{注)}
- ~~—~~**RevMate®管理薬剤**の処方前4週間の避妊後、処方直前（処方開始3日前から処方日までのいずれかの日）
- 4週間を超えない間隔
- **本剤RevMate®管理薬剤**治療終了時
- **本剤RevMate®管理薬剤**治療終了4週間後

注) **本剤RevMate®管理薬剤**治療開始予定日の4週間以上前から性交渉をしていないことが確認された場合には、処方4週間前の妊娠反応検査は省略することができる。

13. RevMate®に関する遵守状況確認

患者に対し、RevMate[®]に関する遵守状況確認を定期的に行う。なお、「レブメイト[®]遵守状況確認票」(様式 ~~2827~~) の提出が、滞っている患者に対しては、処方医師、責任薬剤師、~~処方医師等~~が協力して指導を行う。

遵守状況確認の結果は、第三者評価委員会、行政に報告し、RevMate[®]に関する評価資料の一部とする。

13.1. 確認内容

患者の RevMate[®]の遵守状況

13.2. 実施頻度

実施頻度は、患者区分により異なる。

- ~~A-男性~~ : ~~2ヶ月~~2ヶ月 毎
- ~~B-女性~~ : ~~6ヶ月~~6ヶ月 毎
- ~~C-女性~~ (妊娠する可能性のある女性患者) : ~~4ヶ月~~1ヶ月 毎

13.3. 実施方法

- 1) 遵守状況確認時期に該当する患者においては、ハンディ端末での適格性確認時に、その旨が表示される。
- 2) 責任薬剤師は、ハンディ端末の表示を確認後、交付日を記入した「レブメイト[®]遵守状況確認票」(様式 ~~2827~~) を患者に渡し、必ず RevMate[®]センターへ提出するよう指導する。
- 3) 患者は、責任薬剤師から手渡された「レブメイト[®]遵守状況確認票」(~~様式 2827~~) に記入後、RevMate[®]センター宛の封筒に封入し、投函する。
- ~~4) なお~~、「レブメイト[®]遵守状況確認票」(様式 ~~2827~~) の受領が RevMate[®]センターで確認されない限り、それ以降の処方の都度、ハンディ端末に未提出の情報が表示されるので、~~4)5) 患者からの提出が滞っている場合~~、責任薬剤師は、患者に RevMate[®]センターへの「レブメイト[®]遵守状況確認票」(様式 ~~2827~~) の提出状況を確認し、必要に応じて処方医師と協力し、提出するよう指導する。

14. 禁止事項

~~本剤 RevMate[®]管理薬剤~~による治療中 (休薬期間中も含む) の患者の禁止事項及びその期間は以下の通りとする。

【患者共通】

- ~~本剤 RevMate[®]管理薬剤~~の譲渡及び廃棄
- 献血

【~~A-男性~~】

- ~~コンドームを使用しない性交渉~~
: ~~本剤 RevMate[®]管理薬剤~~治療開始時から ~~本剤 RevMate[®]管理薬剤~~治療終了 4 週間後まで
- ~~妊婦との性交渉~~
: ~~本剤 RevMate[®]管理薬剤~~治療開始時から ~~本剤 RevMate[®]管理薬剤~~治療終了 4

週間後まで

- ・ 精子, 精液の提供

: RevMate®管理薬剤治療開始時から本剤治療-RevMate®管理薬剤治療終了 4

週間後まで

——【~~C-~~女性（妊娠する可能性のある女性患者）】

- ・ 授乳 ~~——: 本剤: RevMate®管理薬剤~~治療開始時から~~本剤-RevMate®管理薬剤~~治療終了 4 週間後まで
- ・ 避妊をしない性交渉

: RevMate®管理本剤薬剤治療開始 4 週間前から RevMate®管理本剤薬剤治療終了 4 週間後まで

15. セルジーンへの報告

処方医師は、以下の事象が発現した場合、直ちにセルジーンの医薬情報担当者もしくは直接セルジーンへ報告し、その後の経過情報等の情報収集に協力する。

- ・ ~~A-~~男性の女性パートナーの妊娠（妊娠中の女性パートナーが、本剤-RevMate®管理薬剤で治療中の~~A-~~男性とコンドームなしで性交渉した場合を含む）
- ・ ~~C-~~女性（妊娠する可能性のある女性患者）の妊娠（患者以外の妊娠中の女性が、本剤-RevMate®管理薬剤に曝露した場合を含む）
- ・ ~~C-~~女性（妊娠する可能性のある女性患者）の妊娠反応検査結果が陰性以外の場合
- ・ RevMate®管理薬剤に曝露した胎児・新生児の転帰が判明した場合

16. 行政への報告

セルジーンは、以下のとおり通り行政報告する。なお、薬事法医薬品医療機器等法に基づく副作用・感染症例報告は、RevMate®とは別に行うものとする。

16.1. 定期報告

セルジーンは、RevMate®の遵守状況、RevMate®第三者評価委員会からの提言等について、定期的に行政へ報告する。

16.2. 緊急報告

セルジーンは、以下の場合、速やかに行政へ報告する。

- ・ 女性患者が妊娠（妊娠中の女性が、本剤-RevMate®管理薬剤に曝露した場合を含む）した、あるいは妊娠反応検査の結果が陰性以外であった場合
- ・ ~~———~~男性患者の女性パートナーが妊娠（妊娠中の女性が、本剤-RevMate®管理薬剤で治療中の男性患者とコンドームなしで性交渉した場合を含む）した、あるいは妊娠反応検査の結果が陰性以外の場合

16.3. 追跡調査

セルジーンは、上記妊娠関連情報を入手した場合、追跡調査を実施し行政へ報告する。

妊娠が確認された場合は、処方医師を通じて出産後に至るまで、追跡調査を行い、結果を報

告する。

17. 流通

17.1. セルジーンから特約店への出荷

セルジーンは、特約店に対して、事前に RevMate[®]に関する説明を行い、本剤 RevMate[®]管理薬剤を適切に取り扱うことができるとセルジーンが判断した特約店にのみ、本剤 RevMate[®]管理薬剤を出荷する。

特約店からセルジーンに対しての発注数量が適切でないと考えられる場合、セルジーンは特約店に速やかに確認をとる。また、特約店はセルジーンの求めに対して情報を提供する。

17.2. 特約店から医療機関への出荷

セルジーンは、常に RevMate[®]センターで登録・管理されている本剤 RevMate[®]管理薬剤に関する医療機関情報を特約店に提供する。特約店は、当該情報に基づき、登録されている医療機関にのみ本剤 RevMate[®]管理薬剤を適正に出荷する。

17.3. 医療機関における入在庫状況

セルジーンは、医療機関ごとに本剤の入在庫状況を常に監視する。異常を発見した場合は、速やかに原因を究明するとともに、適宜、第三者評価委員会に報告する。

18. 情報の管理及び個人情報の保護

セルジーンが収集、保有、使用する個人に関する情報については、セルジーンのパライバシーポリシーに基づき RevMate[®]及び製造販売後調査の範囲のみに使用し、他の目的には使用しない。

また、得られた情報は社内基準に基づき、厳重に管理される。ただし、行政より情報提供を求められた場合はこの限りではない。

なお、以下のいずれかに該当する場合は、第三者へ開示することがある。

- ・ 開示することに同意が得られた場合
- ・ 個人が識別できない状態で開示する場合
- ・ 予めセルジーンとの間で秘密保持契約を締結している企業及び業務委託先等において利用目的を遂行するため必要な限度において開示する場合
- ・ 法令により、また又は裁判所、警察等の公的機関から開示を求められた場合

19. 情報の提供

RevMate[®]及び RevMate[®]に関する関連する情報は、RevMate[®]専用 Web サイト (<http://www.revmate-japan.jp>) 等にて提供する。

20. RevMate[®]の評価及び改善

RevMate[®]運営委員会及び RevMate[®]第三者評価委員会による評価の結果、改善すべき点が認められた場合は、行政に報告し、指示に従うものとする。

なお、RevMate[®]の改訂については、速やかに関係者に対し情報提供を行う。

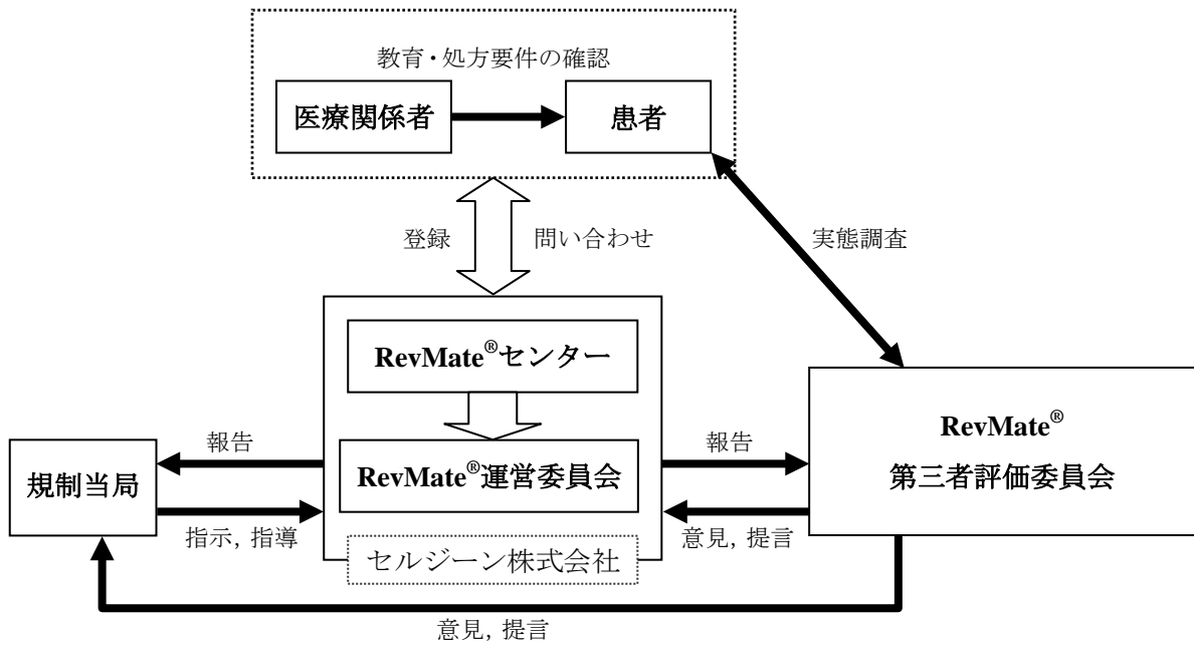
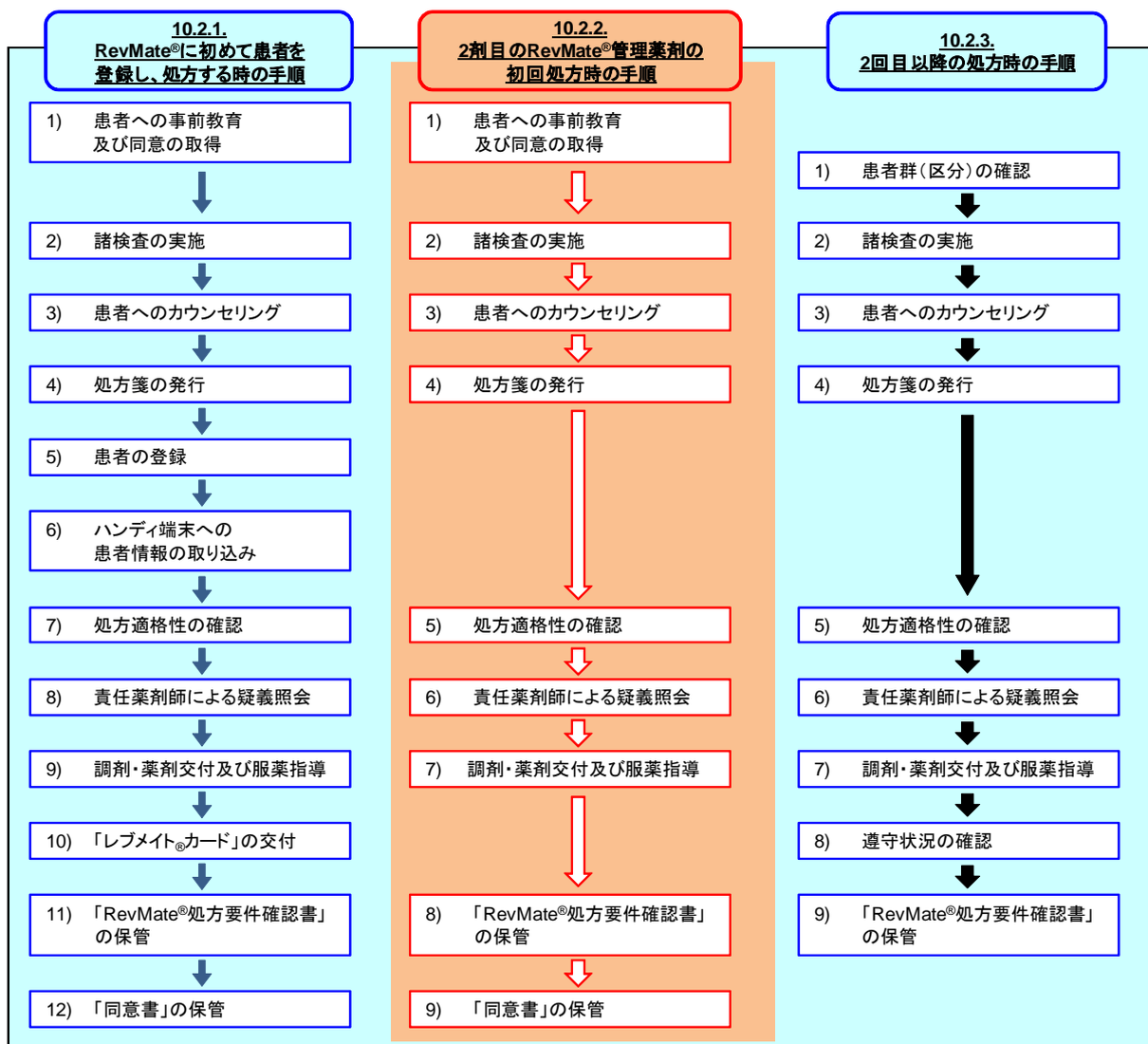


図1-1 RevMate®組織体制



注) 番号は、手順書中の項目番号と一致する

主に「2剤目の RevMate 管理薬剤の初回処方時の手順」を追加した。

図 2-2. RevMate®管理薬剤の処方・調剤時別の概要(2)手順の比較

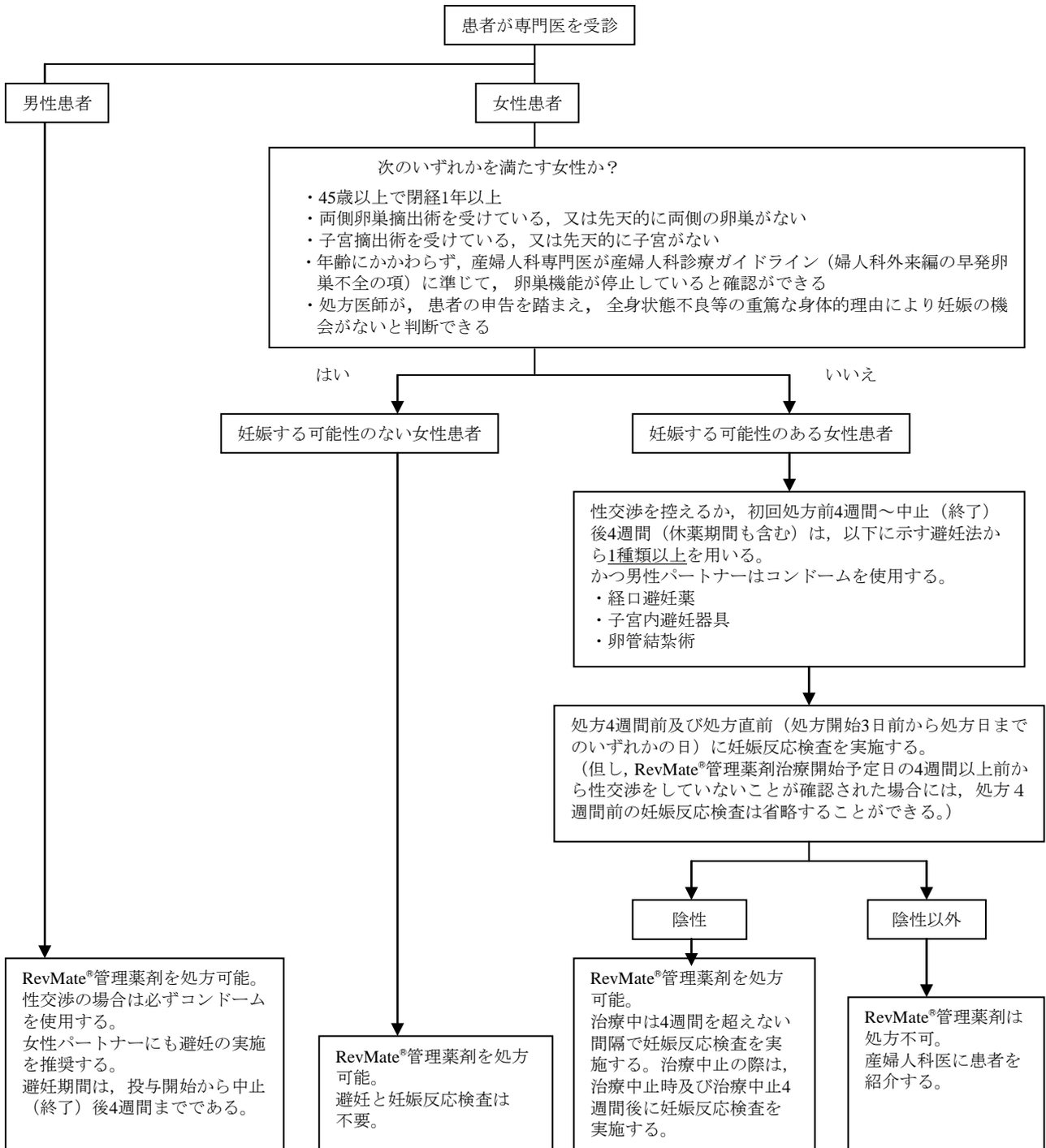


図 3. 妊娠防止の手順

RevMate[®]様式 一覧

- 様式 1 [RevMate[®]説明会申込書 \(医師\)](#)
- 様式 2 [RevMate[®]説明会案内書 \(医師\)](#)
- 様式 3 [RevMate[®]に関する同意書 \(医師・責任薬剤師\)](#)
- 様式 4 [RevMate[®]説明会出席者リスト](#)
- 様式 5 [RevMate[®]ID 登録通知書 \(処方医師\)](#)
- 様式 6 [RevMate[®]説明会申込書 \(薬剤師\)](#)
- 様式 7 [RevMate[®]説明会案内書 \(薬剤師\)](#)
- 様式 8 [RevMate[®]ID 登録通知書 \(責任薬剤師\)](#)
- 様式 9 ~~レブメイト~~ [RevMate[®]患者登録申請書](#)
- 様式 10 [RevMate[®]患者登録情報連絡書](#)
- 様式 11 [レブメイト[®]カード](#)
- 様式 12 [RevMate[®]医療者登録情報変更依頼書](#)
- 様式 13 [RevMate[®]登録変更通知書 \(処方医師\)](#)
- 様式 14 [RevMate[®]登録変更通知書 \(責任薬剤師\)](#)
- 様式 15 [RevMate[®]責任薬剤師変更申請書](#)
- 様式 16 [RevMate[®]患者登録情報変更依頼書](#)
- 様式 ~~17~~ [レブメイト[®]への登録及び遵守事項-17R](#) [レブラミド[®]治療に関する同意説明文書同意書 \(A 男性\)](#)
- 様式 ~~17P~~ [ポマリスト[®]治療に関する同意書 \(A 男性\)](#)
- 様式 ~~18~~ [レブメイト[®]への登録及び遵守事項-18R](#) [レブラミド[®]治療に関する同意説明文書同意書 \(B 女性\)](#)
- 様式 ~~18P~~ [ポマリスト[®]治療に関する同意書 \(B 女性\)](#)
- 様式 ~~19~~ [レブメイト[®]への登録及び遵守事項-19R](#) [レブラミド[®]治療に関する同意説明文書同意書 \(C 女性\)](#)
- 様式 ~~19P~~ [ポマリスト[®]治療に関する同意書 \(C 女性\)](#)
- 様式 20 ~~レブラミド~~ [RevMate[®]処方要件確認書 \(A 男性\)](#)
- 様式 21 ~~レブラミド~~ [RevMate[®]処方要件確認書 \(B 女性\)](#)
- 様式 22 ~~レブラミド~~ [RevMate[®]処方要件確認書 \(初回処方用\) \(C 女性\)](#)
- 様式 23 ~~レブラミド[®]処方要件確認書 (継続処方用) (C 女性)~~ [RevMate[®]ハンディ端末不具合時申請書](#)
- 様式 24 [RevMate[®]ハンディ端末不具合時申請書](#) [調剤諾否連絡書](#)
- 様式 ~~2625~~ [RevMate[®]返却薬剤受領書](#)
- 様式 26 [RevMate[®]薬剤紛失報告書](#)
- 様式 27 [薬剤紛失等報告書](#)
- 様式 ~~28~~ [レブメイト[®]遵守状況確認票](#)

すべての項目についてご記入後、担当 MR にお渡しください

分かりやすいよう正式名称を追記

RevMate® (レブラミド®・ポマリスト®適正管理手順)

説明会申込書(医師)

		申請日	年	月	日
説明会申込代表医師					
(フリガナ) 氏名		<input type="checkbox"/> 日本血液学会認定血液専門医(専門医)である* <input type="checkbox"/> 運営委員会に申請し承認済み			
(フリガナ) 施設名		処方可能施設であることの情報開示について(1~3のいずれかにチェックしてください):			
所在地 <div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">改訂手順に合わせた記載内容の修正</div>			レブラミド。	ポマリスト。	
		1. Web 掲載を許諾する	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
		2. Web 掲載は不可だが、患者からの問い合わせがあった場合は情報開示してよい	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
連絡先 TEL:		説明会案内書 FAX 送付先 <input type="checkbox"/> 要 (FAX:) <input type="checkbox"/> 不要			
連携産婦人科医師情報					
<input type="checkbox"/> 施設内産婦人科 <input type="checkbox"/> 他施設産婦人科		(フリガナ) (フリガナ) 施設名: 医師名:			

説明会に出席する医師氏名等をご記入ください(処方医師として登録するためには、説明会への出席が必須です)

氏名		登録区分
漢字	フリガナ	(いずれかにチェックし、“指導医師あり”の場合は氏名記入)
		<input type="checkbox"/> 専門医* <input type="checkbox"/> 指導医師あり <input type="checkbox"/> 前期研修医ではない
		<input type="checkbox"/> 専門医* <input type="checkbox"/> 指導医師あり <input type="checkbox"/> 前期研修医ではない
		<input type="checkbox"/> 専門医* <input type="checkbox"/> 指導医師あり <input type="checkbox"/> 前期研修医ではない
		<input type="checkbox"/> 専門医* <input type="checkbox"/> 指導医師あり <input type="checkbox"/> 前期研修医ではない
		<input type="checkbox"/> 専門医* <input type="checkbox"/> 指導医師あり <input type="checkbox"/> 前期研修医ではない
		<input type="checkbox"/> 専門医* <input type="checkbox"/> 指導医師あり <input type="checkbox"/> 前期研修医ではない

* 日本血液学会認定血液専門医(専門医)として登録予定の先生につきましては、日本血液学会に専門医であることを確認させていただきますので、ご了承ください

..... 弊社記入欄

説明会日時: 年 月 日() : ~ :

説明会場: _____

担当 MR: _____ (_____ ディストリクト)

送信先: RevMate®センター (FAX : 03-6368-9022)

病院

年 月 日

先生

RevMate®センター

RevMate®(レブラミド®・ポマリスト®適正管理手順)

説明会案内書(医師)

分かりやすよう正式名称を追記

下記の通り、説明会のご案内をいたします

薬 剤	
説明会日時	年 月 日 () : ~ :
説明会場	

説明会出席予定者:

説明会申込代表医師	
氏 名:	
施設名:	
所在地: 〒	
連絡先 TEL:	FAX:

医師氏名	医師氏名	医師氏名

- ・ 処方医師登録を希望される先生には、必ずご出席頂きますようお願いいたします
- ・ ご不明な点は、担当 MR までご連絡ください

担当 MR: _____ 連絡先 TEL: _____

RevMate®に関する同意書(医師・責任薬剤師)

「レブラミド®を使用するにあたり」を削除

私は、RevMate®(レブラミド®・ポマリスト®適正管理手順)の内容に同意します

追記

	同意日	年	月	日
登録区分 <small>(いずれかに○を付けてください)</small>	1. 処方医師		2. 責任薬剤師	
	<input type="checkbox"/> 前期研修医ではない (ご確認の上、 <input checked="" type="checkbox"/> をお願いします)			
氏名	(フリガナ) 「該当する場合」から修正			
施設名	(フリガナ)			
連絡先	FAX ^{注1, 2)} :		TEL:	
	薬剤追加に伴う補足説明の追記			

注 1) 処方医師の場合、「RevMate®ID登録通知書」の送付先となります

注 2) 責任薬剤師の場合、「RevMate®ID登録通知書」及び「患者登録情報連絡書」の送付先となります

なお、レブラミド®で一度登録されている方は、ポマリスト®での ID 登録通知書は送付されません

担当 MR は、RevMate®センター宛に「説明会出席者リスト」と「同意書」を説明会当日に FAX 又は原本を郵送する

担当 MR: _____

説明会日: _____ 年 _____ 月 _____ 日

施設名: _____

RevMate® (レブラミド®・ポマリスト®) 適正管理手順

説明会出席者リスト

分かりやすいよう正式名称を追記

	氏 名 (フリガナを必ずご記入ください)	職 種* (番号を選択)	理解度の確認	同意書受領** (ありの場合は○)
1	(フリガナ) -----		実施・未実施	
2	(フリガナ) -----		実施・未実施	
3	(フリガナ) -----		実施・未実施	
4	(フリガナ) -----		実施・未実施	
5	(フリガナ) -----		実施・未実施	
6	(フリガナ) -----		実施・未実施	
7	(フリガナ) -----		実施・未実施	
8	(フリガナ) -----		実施・未実施	
9	(フリガナ) -----		実施・未実施	
10	(フリガナ) -----		実施・未実施	

* 職種 (1. 処方医師 2. 責任薬剤師 3. 薬剤師 4. 看護師 5. ソーシャルワーカー 6. CRC 7. その他)

** 同意書は、処方医師及び責任薬剤師からのみ受領してください

- ・ 担当 MR は、RevMate®センター宛に「説明会出席者リスト」と「同意書」を、説明会当日に FAX 又は原本を郵送する

FAX 総数: _____ 枚 (説明会出席者リスト _____ 枚、同意書 _____ 枚) 担当 MR: _____

RevMate®(レブラミド®・ポマリスト®適正管理手順)

ID 登録通知書(処方医師)

分かりやすよう正式名称を追記

下記の通り、登録が完了いたしましたので、ご連絡申し上げます

薬 剤			
登録日	年 月 日	処方医師 ID	
氏 名			
施設名			
所在地	〒 補足的な追記		
連絡先	TEL:	FAX:	
連携産婦人科医師情報 (処方医師と同一施設の場合は、施設名のみの記載となります)			
氏 名			施設名

[お願い]

- ・登録内容の変更につきましては、速やかに担当 MR にご連絡の上、「RevMate®登録情報変更申請書」を RevMate®センターへ FAX 願います
- ・ご不明の点については、RevMate®センター(TEL:0120-071-025 FAX:03-6368-9022)にお問い合わせください

すべての項目についてご記入後、担当 MR にお渡しください

分かりやすよう正式名称を追記

RevMate[®](レブラミド[®]・ポマリスト[®]適正管理手順)

説明会申込書(薬剤師)

		申請日	年	月	日
説明会申込代表薬剤師					
(フリガナ)					
氏名					
(フリガナ)					
施設名					
〒					
所在地:					
連絡先					
TEL:		説明会案内書の FAX 送付先			
		<input type="checkbox"/> 要 (FAX: _____) <input type="checkbox"/> 不要			
必須確認事項		<input type="checkbox"/> 同一施設に日本血液学会認定血液専門医が在籍している <input type="checkbox"/> 運営委員会に申請し承認済み医師が在籍している			

説明会への出席を希望する薬剤師名をご記入ください

薬剤師氏名	
漢字	フリガナ

..... 弊社記入欄

説明会日時: _____ 年 _____ 月 _____ 日 () : _____ ~ _____ :

説明会場: _____

担当 MR: _____ (_____ ディストリクト)

送信先: RevMate[®]センター (FAX : 03-6368-9022)

病院

年 月 日

先生

分かりやすよう正式名称を追記

RevMate®センター

RevMate®(レブラミド®・ポマリスト®適正管理手順)

説明会案内書(薬剤師)

下記の通り、説明会のご案内をいたします

「対象薬剤」から修正

薬 剤	
説明会日時	年 月 日 () : ~ :
説明会場	

説明会出席予定者:

説明会申込代表薬剤師	
氏 名:	
施設名:	
〒 所在地:	
連絡先 TEL:	FAX:

薬剤師氏名	薬剤師氏名	薬剤師氏名

- ・ 責任薬剤師登録を希望される先生には、必ずご出席頂きますようお願いいたします
- ・ ご不明な点は、担当 MR までご連絡ください

担当 MR: _____ 連絡先 TEL: _____

病院

年 月 日

先生

RevMate®センター

RevMate® (レブラミド®・ポマリスト®適正管理手順)

ID 登録通知書(責任薬剤師)

分かりやすよう正式名称を追記

下記の通り、登録が完了いたしましたので、ご連絡申し上げます

薬 剤			
登録日	年 月 日	責任薬剤師 ID	
氏 名			
施設名			
所在地	〒		
連絡先	TEL:	FAX:	

[お願い]

- ・登録内容の変更につきましては、速やかに担当 MR にご連絡の上、「RevMate®登録情報変更申請書」を RevMate®センターへ FAX 願います
- ・ご不明の点については、RevMate®センター(TEL:0120-071-025 FAX:03-6368-9022)にお問い合わせください

RevMate®患者登録申請書(新規・再発行)

いずれかに○を記して下さい

● 医師が記入してください

医師、薬剤師の記載個所が明確になるように全体のレイアウトの修正

申請日	年 月 日	登録 医師名	
フリガナ		生年 月 日	大正・昭和・平成・西暦 年 月 日
患者 氏名		フリガナ 薬剤管 理代行 者名	(続柄) 連絡先 - -
薬剤管理代 行者の設置	<input type="checkbox"/> 要 <input type="checkbox"/> 不要 (要の場合は記入必須)		
区分1	<input type="checkbox"/> A 男性 <input type="checkbox"/> B 女性(この区分では、以下の①~⑤のいずれかを選択) <input type="checkbox"/> ①②③のいずれか ① 45歳以上で、自然閉経から1年以上経過している ② 両側卵巣摘出術を受けている。又は、先天的に両側卵巣がない場合 ③ 子宮摘出術を受けている。又は、先天的に子宮がない場合 <input type="checkbox"/> ④ 年齢にかかわらず、産婦人科専門医が産婦人科診療ガイドライン(婦人科外来編の早発卵巣不全の項)に準じて、卵巣機能が停止していることを確認している 医療機関名： 産婦人科 医師名： <input type="checkbox"/> ⑤ 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 理由： <input type="checkbox"/> C 女性(妊娠する可能性のある女性)		
区分2	<input type="checkbox"/> MM <input type="checkbox"/> MDS(5q-) <input type="checkbox"/> その他()		

患者区分の詳細な内容記載

RevMate®センター宛 FAX 0120-021-507 TEL 0120-071-025

患者登録受付時間:平日・土曜日 9時~18時(祝祭日、年末年始を除く)

● 薬剤師が記入してください

施設名	
担当薬剤師名	
連絡先 TEL	- -

「同意者署名欄」の削除



レブメイト。カードは、はがさずに、この用紙を左記の番号にFAXをお願いします。

バーコード欄



登録が完了しましたら、レブメイト®カードは患者さんにお渡しください

分かりやすよう正式名称を追記

RevMate®(レブラミド®・ポマリスト®適正管理手順)

患者登録情報連絡書

患者登録申請書の FAX 送信ありがとうございます
 申請書は確かに受信いたしました。申請書の処理状況につ
 いて、下記の通りご連絡いたします

「に連絡させていただきま
 す」から記載整備

患者を登録しました

記載内容の一部修正

→患者情報をハンディ端末に取り込むためには、一度サー
 バ通信を実施してください

申請書の記載に不備があります

→以下の内容をご確認の上、修正・加筆し、申請書を再
 度FAXしてください

不備事項： 記入漏れ 記入間違い その他

患者登録情報を変更しました(再発行を含む)

経験に基づく追記

フリガナ		患者 ID	0000000000
患者氏名		連絡先	
薬剤管理 代行者氏名			

患者 ID バーコード



0000000000



◆患者さんへ◆

このカードは、レブメイト®に登録している方に交付しています
受診の際には必ず携行し、医療機関に提出してください

他の診療科や医療機関を受診する際には、このカードをご提示
ください

・このカードを拾得された方は、下記までご連絡ください
レブメイト®センター ☎0120-071-025（月～土、9:00～18:00）

◆医療関係者の皆さまへ◆

この患者さんは、特別な管理が必要な薬剤（レブラミド®カプセル又は
ポマリスト®カプセル）を服用中です

詳しくは、レブメイト®センターまでお問い合わせください

分かりやすいよう正式名称を追記

RevMate®(レブラミド®・ポマリスト®)適正管理手順
RevMate-医療者登録情報変更依頼書

現在の登録内容(必ず、全項目をご記入ください。数字には、○を付けてください)

依頼日	年 月 日	登録区分	1:処方医師 2:責任薬剤師
登録者氏名	(フリガナ)	登録ID	記載整備
「登録変更通知書」送付	1: FAX 送付先 (— — —) 2: FAX 不要		

「 年 月 日」^{注1)}より登録情報を以下の通り変更してください

表の枠組みを変更

【変更内容】

登録者氏名	(フリガナ)
【処方医師】 どちらかにチェックして下さい <input type="checkbox"/> 処方施設の追加 <input type="checkbox"/> 施設を異動 ^{注2)}	施設名 「施設名」「施設所在地」「連絡先」「登録時基準」の項目の記載整備。
	住所 〒
	連絡先 TEL: FAX:
	登録基準 <input type="checkbox"/> 血液学会認定専門医である <input type="checkbox"/> 血液学会認定専門医ではない⇒(異動先施設での指導医: —) * 指導医がいない場合は、特例申請が必要です
処方医師の 処方施設追加 、異動に伴い施設を新規登録する場合は、以下の項目についてもご記載ください	
連携産婦人科施設	
連携産婦人科医師名 ^{注3)}	(フリガナ)
施設情報開示 (新規登録施設のみ記入)	<input type="checkbox"/> 1: Web 掲載を許諾する <input type="checkbox"/> 2: Web 掲載は不可だが、患者からの問い合わせがあった場合は情報開示してよい <input type="checkbox"/> 3: 上記 1,2 のいずれも不可である

注 1) 登録変更希望日(土日祝を除く)は、登録内容変更日となります

注 2) 異動の場合、変更前の施設では処方ができなくなります

注 3) 同一施設内産婦人科の場合は記載不要です

記載整備

登録変更受付後に、RevMate®センターより、「登録変更通知書」をお送りします

担当 MR: _____

「レブメイト®のホームページに施設名の掲載を許諾する」「掲載は不可であるが、患者からの問い合わせがあった場合は開示してよい」からの記載整備

RevMate® (レブラミド®・ポマリスト®適正管理手順)

登録変更通知書(処方医師)

分かりやすよう正式名称を追記

登録内容の変更が完了いたしましたので、ご連絡申し上げます
(変更後の登録内容を記載しておりますので、ご確認ください)

薬 剤	「レブラミドカプセル 5mg」の削除		
登録内容 変更日	年 月 日	処方医師 ID	
氏 名			
施設名			
所在地	〒	補足的な追記	
連絡先	TEL:	FAX:	
連携産婦人科医情報 (処方医師と同一施設の場合、施設名のみの記載となります)			
氏 名	施設名		

※ご不明の点については、RevMate®センター(FAX:03-6368-9022 TEL:0120-071-025)に、お問い合わせください

病院

年 月 日

先生

RevMate®センター

RevMate®(レブラミド®・ポマリスト®適正管理手順)

登録変更通知書(責任薬剤師)

分かりやすいよう正式名称を追記

登録内容の変更が完了いたしましたので、ご連絡申し上げます
(変更後の登録内容を記載しておりますので、ご確認ください)

薬 剤			
登録内容 変更日	年 月 日	責任薬剤師 ID	
氏 名			
施設名			
所在地	〒		
連絡先	TEL:	FAX:	

※ご不明の点については、RevMate®センター(FAX:03-6368-9022 TEL:0120-071-025)
に、お問い合わせください

RevMate® (レブラミド®・ポマリスト®適正管理手順)

責任薬剤師変更申請書

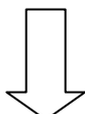
分かりやすよう正式名称を追記

以下の通り責任薬剤師の変更を申請します

現在の登録内容

(全項目ご記入ください)

申請年月日	年 月 日	責任薬剤師 ID	
責任薬剤師氏名	(フリガナ)		
施設名			
所在地	〒		
連絡先	TEL:	FAX:	



新責任薬剤師登録内容

(全項目ご記入ください)

責任薬剤師 変更希望日	年 月 日
責任薬剤師氏名	(フリガナ)
確認項目	<p>(いずれかをチェックしてください)</p> <p>RevMate®説明会を:</p> <p><input type="checkbox"/> 受講済みです</p> <p>⇒ <input type="checkbox"/> 2015年〇月〇日以前に受講 (新たに RevMate®説明会の受講が必要です。担当 MR にご連絡ください)</p> <p>⇒ <input type="checkbox"/> 2015年〇月〇日以降に受講 (同意書にご署名の上、担当 MR にお渡しください)</p> <p><input type="checkbox"/> 受講したことがありません (RevMate®説明会の受講が必要です。担当 MR にご連絡ください)</p>

改訂手順に合わせた記載内容の修正

担当 MR: _____ 連絡先 TEL: _____

分かりやすよう正式名称を追記

RevMate®(レブラミド®・ポマリスト®)適正管理手順

患者登録情報変更依頼書

表の枠組みを変更

- 患者登録情報(薬剤管理代行者情報も含む)に変更があった場合、ご記入の上、薬局に提出してください
- 薬局にて、RevMate®センターにFAX送信してください

医師記入欄:全項目ご記入ください

		申請日	年	月	日
登録患者名	(フリガナ)	患者ID ^{注1)}			
担当医師名	改訂手順に合わせた記載内容の修正と記載整備				

(変更がある欄にチェックを入れ、ご記入ください)

<input type="checkbox"/> 氏名の変更	(フリガナ) 変更後氏名
<input type="checkbox"/> 区分の変更 ↳ <input type="checkbox"/> 「同意書」の取得 (※患者区分が変更になった場合は、必ず該当する同意文書にて説明を実施し、同意書を取得してください)	●C女性 ⇒ B女性 ^{注2)} <input type="checkbox"/> ①~③ <input type="checkbox"/> ④(産婦人科医師名:) <input type="checkbox"/> ⑤(変更理由:) ●その他(具体的にご記載ください) () ⇒ ()
<input type="checkbox"/> 薬剤管理代行者の変更 (新たに設置する場合を含む)	(フリガナ) 氏名 続柄 () —連絡先 TEL
<input type="checkbox"/> その他 ^{注3)}	変更前: 変更後:

薬剤師記入欄:全項目ご記入ください

薬局情報			
担当薬剤師名	(カタカナで記入)	担当薬剤師連絡先	TEL
施設名			

注1)_患者さんのレブメイト®カードの10桁の番号をご記入ください

注2)_B女性の定義

- ① 45歳以上で、自然閉経から1年以上経過している
- ② 両側卵巣摘出術を受けている。又は、先天的に両側卵巣がない
- ③ 子宮摘出術を受けている。又は、先天的に子宮がない
- ④ 年齢にかかわらず、産婦人科専門医が産婦人科診療ガイドライン(婦人科外来編の早発卵巣不全の項)に準じて、卵巣機能が停止していることを確認している
- ⑤ 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

注3)_その他の変更項目がありましたらご記入ください

追記

【患者保管用】

レブラミド®治療に関する同意書

A 男性

あなたの病気の治療のために、レブラミド®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての男性を対象にしていますのでご了承ください。

- 私は、本剤が精液とともに女性に移行し妊娠した場合、あるいは妊娠している女性に移行した場合には、胎児に障害が現れる可能性があることを理解しました。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで、
 - ① 性交渉を控えるか、
 - ② 性交渉を行う場合は必ずコンドームを着用する必要があることを了解しました。これは、私が精管切除術(パイプカット)を受けている場合にも該当します。また、パートナーにも避妊の実施が推奨されていることを理解しました。
- 私は、パートナーが妊娠している場合は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで、性交渉を完全に控えます。
- 私は、パートナーに妊娠の疑いが生じた場合は、直ちに主治医に報告します。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで精子・精液の提供を行いません。
- 私は、献血をしてはならないことを了解しました。
- 本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。
- 私は、本剤による治療中、飲み残した薬剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。
- 私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。
- 私は、避妊法の不徹底、また本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。
- 私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。
- 私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。
- 私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

「承認条件である全例調査期間中は、」の削除

同意者署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注: 必要に応じて記入願います)	年 月 日

注) 患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、患者さんにお渡しください

【医療機関保管用】

レブラミド®治療に関する同意書

A 男性

あなたの病気の治療のために、レブラミド®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての男性を対象にしていますのでご了承ください。

- 私は、本剤が精液とともに女性に移行し妊娠した場合、あるいは妊娠している女性に移行した場合には、胎児に障害が現れる可能性があることを理解しました。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了4週間後まで、
 - ① 性交渉を控えるか、
 - ② 性交渉を行う場合は必ずコンドームを着用する必要があることを了解しました。これは、私が精管切除術(パイプカット)を受けている場合にも該当します。また、パートナーにも避妊の実施が推奨されていることを理解しました。
- 私は、パートナーが妊娠している場合は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了4週間後まで、性交渉を完全に控えます。
- 私は、パートナーに妊娠の疑いが生じた場合は、直ちに主治医に報告します。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了4週間後まで精子・精液の提供を行いません。
- 私は、献血をしてはならないことを了解しました。
- 本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。
- 私は、本剤による治療中、飲み残した薬剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。
- 私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。
- 私は、避妊法の不徹底、また本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。
- 私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。
- 私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。
- 私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

「承認条件である全例調査期間中は、」の削除

同意者署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注:必要に応じて記入願います)	年 月 日

注)患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、医療機関にて保管してください

レブラミド®治療に関する同意書

A 男性

あなたの病気の治療のために、レブラミド®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての男性を対象にしていますのでご了承ください。

- 私は、本剤が精液とともに女性に移行し妊娠した場合、あるいは妊娠している女性に移行した場合には、胎児に障害が現れる可能性があることを理解しました。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで、
 - ① 性交渉を控えるか、
 - ② 性交渉を行う場合は必ずコンドームを着用する必要があることを了解しました。これは、私が精管切除術(パイプカット)を受けている場合にも該当します。また、パートナーにも避妊の実施が推奨されていることを理解しました。
- 私は、パートナーが妊娠している場合は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで、性交渉を完全に控えます。
- 私は、パートナーに妊娠の疑いが生じた場合は、直ちに主治医に報告します。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで精子・精液の提供を行いません。
- 私は、献血をしてはならないことを了解しました。
- 本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。
- 私は、本剤による治療中、飲み残した薬剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。
- 私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。
- 私は、避妊法の不徹底、また本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。
- 私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。
- 私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。
- 私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

「承認条件である全例調査期間中は、」の削除

同意者署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注: 必要に応じて記入願います)	年 月 日

注) 患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-------------------	--

この用紙は、個人情報にご留意の上、RevMate®センターへ郵送頂くか又は担当 MR にお渡しください

ポマリスト®治療に関する同意書

A 男性

あなたの病気の治療のために、ポマリスト®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての男性を対象にしていますのでご了承ください。

- 私は、本剤が精液とともに女性に移行し妊娠した場合、あるいは妊娠している女性に移行した場合には、胎児に障害が現れる可能性があることを理解しました。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了4週間後まで、
- ① 性交渉を控えるか、
 - ② 性交渉を行う場合は必ずコンドームを着用する必要がある
- ことを了解しました。これは、私が精管切除術(パイプカット)を受けている場合にも該当します。また、パートナーにも避妊の実施が推奨されていることを理解しました。
- 私は、パートナーが妊娠している場合は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了4週間後まで、性交渉を完全に控えます。
- 私は、パートナーに妊娠の疑いが生じた場合は、直ちに主治医に報告します。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了4週間後まで精子・精液の提供を行いません。
- 私は、献血をしてはならないことを了解しました。
- 本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。
- 私は、本剤による治療中、飲み残した薬剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。
- 私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。
- 私は、避妊法の不徹底、また本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。
- 私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。
- 私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。
- 私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

同意者 署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注:必要に応じて記入願います)	年 月 日

注)患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、患者さんにお渡しください

ポマリスト®治療に関する同意書

A 男性

あなたの病気の治療のために、ポマリスト®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての男性を対象にしていますのでご了承ください。

- 私は、本剤が精液とともに女性に移行し妊娠した場合、あるいは妊娠している女性に移行した場合には、胎児に障害が現れる可能性があることを理解しました。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了4週間後まで、
- ① 性交渉を控えるか、
 - ② 性交渉を行う場合は必ずコンドームを着用する必要がある
- ことを了解しました。これは、私が精管切除術(パイプカット)を受けている場合にも該当します。また、パートナーにも避妊の実施が推奨されていることを理解しました。
- 私は、パートナーが妊娠している場合は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了4週間後まで、性交渉を完全に控えます。
- 私は、パートナーに妊娠の疑いが生じた場合は、直ちに主治医に報告します。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了4週間後まで精子・精液の提供を行いません。
- 私は、献血をしてはならないことを了解しました。
- 本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。
- 私は、本剤による治療中、飲み残した薬剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。
- 私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。
- 私は、避妊法の不徹底、また本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。
- 私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。
- 私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。
- 私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

同意者 署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注:必要に応じて記入願います)	年 月 日

注)患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、医療機関にて保管してください

ポマリスト[®]治療に関する同意書

A 男性

あなたの病気の治療のために、ポマリスト[®]カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト[®]の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての男性を対象にしていますのでご了承ください。

- 私は、本剤が精液とともに女性に移行し妊娠した場合、あるいは妊娠している女性に移行した場合には、胎児に障害が現れる可能性があることを理解しました。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで、
- ① 性交渉を控えるか、
 - ② 性交渉を行う場合は必ずコンドームを着用する必要がある
- ことを了解しました。これは、私が精管切除術(パイプカット)を受けている場合にも該当します。また、パートナーにも避妊の実施が推奨されていることを理解しました。
- 私は、パートナーが妊娠している場合は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで、性交渉を完全に控えます。
- 私は、パートナーに妊娠の疑いが生じた場合は、直ちに主治医に報告します。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで精子・精液の提供を行いません。
- 私は、献血をしてはならないことを了解しました。
- 本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。
- 私は、本剤による治療中、飲み残した薬剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。
- 私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。
- 私は、避妊法の不徹底、また本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。
- 私は、レブメイト[®]から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。
- 私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。
- 私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト[®]に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

同意者 署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注: 必要に応じて記入願います)	年 月 日

注) 患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、個人情報にご留意の上、RevMate[®]センターへ郵送頂くか又は担当 MR にお渡しください

【患者保管用】

レブラミド®治療に関する同意書

B女性

あなたの病気の治療のために、レブラミド®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての妊娠する可能性のない女性を対象にしていますのでご了承ください。

私は、次のいずれかに該当します。

- ① 45歳以上で自然閉経から1年以上経過している。
- ② 両側卵巣摘出術を受けている。又は、先天的に両側卵巣がない場合。
- ③ 子宮摘出術を受けている。又は、先天的に子宮がない場合。
- ④ 長期無月経について産婦人科専門医の確認を受けてB女性に区分された。ただし、本剤のリスクを正しく理解し、定期的に産婦人科専門医の診察を受け、状態に変化があった場合には、C女性としての教育を受けて患者区分が変更されることに同意します。
- ⑤ 全身状態不良等の重篤な身体的理由により、妊娠の機会がないことを申告し、処方医師に認められてB女性に区分された。ただし、本剤のリスクを正しく理解し、B女性⑤の判断が継続していることについて、定期的な診察により確認を受けること、状態に変化があった場合には、速やかに処方医師に申告し、C女性としての教育を受けて患者区分が変更されることに同意します。

私は、献血をしてはならないことを了解しました。

本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。

私は、本剤による治療中、飲み残した本剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。

私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。

私は、本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。

私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。

私は、定期的 to 実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。

「承認条件である全例調査期間中は、」の削除

私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

同意者署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注: 必要に応じて記入願います)	年 月 日

注)患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-------------------	--

この用紙は、患者さんにお渡しください

【医療機関保管用】

レブラミド®治療に関する同意書

B女性

あなたの病気の治療のために、レブラミド®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての妊娠する可能性のない女性を対象にしていますのでご了承ください。

私は、次のいずれかに該当します。

- ① 45歳以上で自然閉経から1年以上経過している。
- ② 両側卵巣摘出術を受けている。又は、先天的に両側卵巣がない場合。
- ③ 子宮摘出術を受けている。又は、先天的に子宮がない場合。
- ④ 長期無月経について産婦人科専門医の確認を受けてB女性に区分された。ただし、本剤のリスクを正しく理解し、定期的に産婦人科専門医の診察を受け、状態に変化があった場合には、C女性としての教育を受けて患者区分が変更されることに同意します。
- ⑤ 全身状態不良等の重篤な身体的理由により、妊娠の機会がないことを申告し、処方医師に認められてB女性に区分された。ただし、本剤のリスクを正しく理解し、B女性⑤の判断が継続していることについて、定期的な診察により確認を受けること、状態に変化があった場合には、速やかに処方医師に申告し、C女性としての教育を受けて患者区分が変更されることに同意します。

私は、献血をしてはならないことを了解しました。

本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。

私は、本剤による治療中、飲み残した本剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。

私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。

私は、本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。

私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。

私は、定期的に実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。

「承認条件である全例調査期間中は、」の削除

私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

同意者署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注: 必要に応じて記入願います)	年 月 日

注) 患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-------------------	--

この用紙は、医療機関にて保管してください

レブラミド®治療に関する同意書

B女性

あなたの病気の治療のために、レブラミド®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての妊娠する可能性のない女性を対象にしていますのでご了承ください。

私は、次のいずれかに該当します。

- ① 45歳以上で自然閉経から1年以上経過している。
- ② 両側卵巣摘出術を受けている。又は、先天的に両側卵巣がない場合。
- ③ 子宮摘出術を受けている。又は、先天的に子宮がない場合。
- ④ 長期無月経について産婦人科専門医の確認を受けてB女性に区分された。ただし、本剤のリスクを正しく理解し、定期的に産婦人科専門医の診察を受け、状態に変化があった場合には、C女性としての教育を受けて患者区分が変更されることに同意します。
- ⑤ 全身状態不良等の重篤な身体的理由により、妊娠の機会がないことを申告し、処方医師に認められてB女性に区分された。ただし、本剤のリスクを正しく理解し、B女性⑤の判断が継続していることについて、定期的な診察により確認を受けること、状態に変化があった場合には、速やかに処方医師に申告し、C女性としての教育を受けて患者区分が変更されることに同意します。

私は、献血をしてはならないことを了解しました。

本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。

私は、本剤による治療中、飲み残した本剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。

私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。

私は、本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。

私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。

私は、定期的に実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。

「承認条件である全例調査期間中は、」の削除

私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

同意者 署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注: 必要に応じて記入願います)	年 月 日

注) 患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、個人情報にご留意の上、RevMate®センターへ郵送頂くか又は担当 MR にお渡しください

ポマリスト®治療に関する同意書

B女性

あなたの病気の治療のために、ポマリスト®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての妊娠する可能性のない女性を対象にしていますのでご了承ください。

私は、次のいずれかに該当します。

- ① 45歳以上で自然閉経から1年以上経過している。
- ② 両側卵巣摘出術を受けている。又は、先天的に両側卵巣がない場合。
- ③ 子宮摘出術を受けている。又は、先天的に子宮がない場合。
- ④ 長期無月経について産婦人科専門医の確認を受けてB女性に区分された。ただし、本剤のリスクを正しく理解し、定期的に産婦人科専門医の診察を受け、状態に変化があった場合には、C女性としての教育を受けて患者区分が変更されることに同意します。
- ⑤ 全身状態不良等の重篤な身体的理由により、妊娠の機会がないことを申告し、処方医師に認められてB女性に区分された。ただし、本剤のリスクを正しく理解し、B女性⑤の判断が継続していることについて、定期的な診察により確認を受けること、状態に変化があった場合には、速やかに処方医師に申告し、C女性としての教育を受けて患者区分が変更されることに同意します。

私は、献血をしてはならないことを了解しました。

本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。

私は、本剤による治療中、飲み残した本剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。

私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。

私は、本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。

私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。

私は、定期的に実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。

私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

同意者 署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注: 必要に応じて記入願います)	年 月 日

注) 患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、患者さんにお渡しください

ポマリスト®治療に関する同意書

B女性

あなたの病気の治療のために、ポマリスト®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての妊娠する可能性のない女性を対象にしていますのでご了承ください。

私は、次のいずれかに該当します。

- ① 45歳以上で自然閉経から1年以上経過している。
- ② 両側卵巣摘出術を受けている。又は、先天的に両側卵巣がない場合。
- ③ 子宮摘出術を受けている。又は、先天的に子宮がない場合。
- ④ 長期無月経について産婦人科専門医の確認を受けてB女性に区分された。ただし、本剤のリスクを正しく理解し、定期的に産婦人科専門医の診察を受け、状態に変化があった場合には、C女性としての教育を受けて患者区分が変更されることに同意します。
- ⑤ 全身状態不良等の重篤な身体的理由により、妊娠の機会がないことを申告し、処方医師に認められてB女性に区分された。ただし、本剤のリスクを正しく理解し、B女性⑤の判断が継続していることについて、定期的な診察により確認を受けること、状態に変化があった場合には、速やかに処方医師に申告し、C女性としての教育を受けて患者区分が変更されることに同意します。

私は、献血をしてはならないことを了解しました。

本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。

私は、本剤による治療中、飲み残した本剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。

私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。

私は、本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。

私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。

私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。

私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

同意者 署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注: 必要に応じて記入願います)	年 月 日

注) 患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、医療機関にて保管してください

ポマリスト®治療に関する同意書

B女性

あなたの病気の治療のために、ポマリスト®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての妊娠する可能性のない女性を対象にしていますのでご了承ください。

私は、次のいずれかに該当します。

- ① 45歳以上で自然閉経から1年以上経過している。
- ② 両側卵巣摘出術を受けている。又は、先天的に両側卵巣がない場合。
- ③ 子宮摘出術を受けている。又は、先天的に子宮がない場合。
- ④ 長期無月経について産婦人科専門医の確認を受けてB女性に区分された。ただし、本剤のリスクを正しく理解し、定期的に産婦人科専門医の診察を受け、状態に変化があった場合には、C女性としての教育を受けて患者区分が変更されることに同意します。
- ⑤ 全身状態不良等の重篤な身体的理由により、妊娠の機会がないことを申告し、処方医師に認められてB女性に区分された。ただし、本剤のリスクを正しく理解し、B女性⑤の判断が継続していることについて、定期的な診察により確認を受けること、状態に変化があった場合には、速やかに処方医師に申告し、C女性としての教育を受けて患者区分が変更されることに同意します。

私は、献血をしてはならないことを了解しました。

本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。

私は、本剤による治療中、飲み残した本剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。

私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。

私は、本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。

私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。

私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。

私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

同意者 署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注: 必要に応じて記入願います)	年 月 日

注) 患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、個人情報にご留意の上、RevMate®センターへ郵送頂くか又は担当 MR にお渡しください

【患者保管用】

レブラミド®治療に関する同意書

C女性

あなたの病気の治療のために、レブラミド®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての妊娠する可能性のある女性を対象にしていますのでご了承ください。

- 私は、本剤の胎児に対する危険性の説明を受け、了解しました。
- 私は、有効な避妊法の必要性(性交渉を控えるか、又は適切な避妊法の実施)について詳細な説明を受け、了解しました。
- 私は、本剤による治療開始 4 週間前から治療終了 4 週間後まで、
 - ①性交渉を控えるか、
 - ②パートナーとともに定められた避妊法を実施する必要があることを了解しました。これは、私が無月経でも該当します。
- 私は、妊娠反応検査を本剤による治療開始 4 週間前(必要な場合)、治療開始時(開始 3 日前から直前)、治療中は 4 週間を超えない間隔ごと、治療終了時、治療終了 4 週間後に行う必要があること、同時に避妊状況の確認が行われることを了解しました。
- 私は、本剤による治療中に妊娠の疑いが生じた場合は、直ちに本剤の服用を中止し、主治医に報告します。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで授乳を行いません。
- 私は、献血をしてはならないことを了解しました。
- 本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。
- 私は、本剤による治療中、飲み残した本剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。
- 私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。
- 私は、避妊法の不徹底、また本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。
- 私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。
- 私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。
- 私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

「承認条件である全例調査期間中は、」の削除

同意者署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注:必要に応じて記入願います)	年 月 日

注)患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、患者さんにお渡しください

【医療機関保管用】

レブラミド®治療に関する同意書

C女性

あなたの病気の治療のために、レブラミド®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての妊娠する可能性のある女性を対象にしていますのでご了承ください。

- 私は、本剤の胎児に対する危険性の説明を受け、了解しました。
- 私は、有効な避妊法の必要性(性交渉を控えるか、又は適切な避妊法の実施)について詳細な説明を受け、了解しました。
- 私は、本剤による治療開始 4 週間前から治療終了 4 週間後まで、
 - ①性交渉を控えるか、
 - ②パートナーとともに定められた避妊法を実施する必要があることを了解しました。これは、私が無月経でも該当します。
- 私は、妊娠反応検査を本剤による治療開始 4 週間前(必要な場合)、治療開始時(開始 3 日前から直前)、治療中は 4 週間を超えない間隔ごと、治療終了時、治療終了 4 週間後に行う必要があること、同時に避妊状況の確認が行われることを了解しました。
- 私は、本剤による治療中に妊娠の疑いが生じた場合は、直ちに本剤の服用を中止し、主治医に報告します。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで授乳を行いません。
- 私は、献血をしてはならないことを了解しました。
- 本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。
- 私は、本剤による治療中、飲み残した本剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。
- 私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。
- 私は、避妊法の不徹底、また本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。
- 私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。
- 私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。
- 私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

「承認条件である全例調査期間中は、」の削除

同意者署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注:必要に応じて記入願います)	年 月 日

注)患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-------------------	--

この用紙は、医療機関にて保管してください

レブラミド®治療に関する同意書

C 女性

あなたの病気の治療のために、レブラミド®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての妊娠する可能性のある女性を対象にしていますのでご了承ください。

- 私は、本剤の胎児に対する危険性の説明を受け、了解しました。
- 私は、有効な避妊法の必要性(性交渉を控えるか、又は適切な避妊法の実施)について詳細な説明を受け、了解しました。
- 私は、本剤による治療開始 4 週間前から治療終了 4 週間後まで、
 - ①性交渉を控えるか、
 - ②パートナーとともに定められた避妊法を実施する必要があることを了解しました。これは、私が無月経でも該当します。
- 私は、妊娠反応検査を本剤による治療開始 4 週間前(必要な場合)、治療開始時(開始 3 日前から直前)、治療中は 4 週間を超えない間隔ごと、治療終了時、治療終了 4 週間後に行う必要があること、同時に避妊状況の確認が行われることを了解しました。
- 私は、本剤による治療中に妊娠の疑いが生じた場合は、直ちに本剤の服用を中止し、主治医に報告します。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで授乳を行いません。
- 私は、献血をしてはならないことを了解しました。
- 本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。
- 私は、本剤による治療中、飲み残した本剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。
- 私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。
- 私は、避妊法の不徹底、また本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。
- 私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。
- 私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。
- 私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

「承認条件である全例調査期間中は、」の削除

同意者署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注:必要に応じて記入願います)	年 月 日

注)患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、個人情報にご留意の上、RevMate®センターへ郵送頂くか又は担当 MR にお渡しください

ポマリスト®治療に関する同意書

C 女性

あなたの病気の治療のために、ポマリスト®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての妊娠する可能性のある女性を対象にしていますのでご了承ください。

- 私は、本剤の胎児に対する危険性の説明を受け、了解しました。
- 私は、有効な避妊法の必要性(性交渉を控えるか、又は適切な避妊法の実施)について詳細な説明を受け、了解しました。
- 私は、本剤による治療開始 4 週間前から治療終了 4 週間後まで、
- ①性交渉を控えるか、
- ②パートナーとともに定められた避妊法を実施する必要があることを了解しました。これは、私が無月経でも該当します。
- 私は、妊娠反応検査を本剤による治療開始 4 週間前(必要な場合)、治療開始時(開始 3 日前から直前)、治療中は 4 週間を超えない間隔ごと、治療終了時、治療終了 4 週間後に行う必要があること、同時に避妊状況の確認が行われることを了解しました。
- 私は、本剤による治療中に妊娠の疑いが生じた場合は、直ちに本剤の服用を中止し、主治医に報告します。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで授乳を行いません。
- 私は、献血をしてはならないことを了解しました。
- 本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。
- 私は、本剤による治療中、飲み残した本剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。
- 私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。
- 私は、避妊法の不徹底、また本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。
- 私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。
- 私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。
- 私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

同意者 署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注:必要に応じて記入願います)	年 月 日

注)患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、患者さんにお渡しください

ポマリスト®治療に関する同意書

C 女性

あなたの病気の治療のために、ポマリスト®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての妊娠する可能性のある女性を対象にしていますのでご了承ください。

- 私は、本剤の胎児に対する危険性の説明を受け、了解しました。
- 私は、有効な避妊法の必要性(性交渉を控えるか、又は適切な避妊法の実施)について詳細な説明を受け、了解しました。
- 私は、本剤による治療開始 4 週間前から治療終了 4 週間後まで、
- ①性交渉を控えるか、
- ②パートナーとともに定められた避妊法を実施する必要があることを了解しました。これは、私が無月経でも該当します。
- 私は、妊娠反応検査を本剤による治療開始 4 週間前(必要な場合)、治療開始時(開始 3 日前から直前)、治療中は 4 週間を超えない間隔ごと、治療終了時、治療終了 4 週間後に行う必要があること、同時に避妊状況の確認が行われることを了解しました。
- 私は、本剤による治療中に妊娠の疑いが生じた場合は、直ちに本剤の服用を中止し、主治医に報告します。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで授乳を行いません。
- 私は、献血をしてはならないことを了解しました。
- 本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。
- 私は、本剤による治療中、飲み残した本剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。
- 私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。
- 私は、避妊法の不徹底、また本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。
- 私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。
- 私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。
- 私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

同意者 署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注:必要に応じて記入願います)	年 月 日

注)患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、医療機関にて保管してください

ポマリスト®治療に関する同意書

C 女性

あなたの病気の治療のために、ポマリスト®カプセル(以下、本剤)が使用されます。本剤を適切に使用して頂くために、レブメイト®の内容を理解し、同意される項目に☑を記入してください。

※項目によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この同意書は、すべての妊娠する可能性のある女性を対象にしていますのでご了承ください。

- 私は、本剤の胎児に対する危険性の説明を受け、了解しました。
- 私は、有効な避妊法の必要性(性交渉を控えるか、又は適切な避妊法の実施)について詳細な説明を受け、了解しました。
- 私は、本剤による治療開始 4 週間前から治療終了 4 週間後まで、
- ①性交渉を控えるか、
- ②パートナーとともに定められた避妊法を実施する必要があることを了解しました。これは、私が無月経でも該当します。
- 私は、妊娠反応検査を本剤による治療開始 4 週間前(必要な場合)、治療開始時(開始 3 日前から直前)、治療中は 4 週間を超えない間隔ごと、治療終了時、治療終了 4 週間後に行う必要があること、同時に避妊状況の確認が行われることを了解しました。
- 私は、本剤による治療中に妊娠の疑いが生じた場合は、直ちに本剤の服用を中止し、主治医に報告します。
- 私は、本剤による治療中(休薬期間を含む)ならびに治療終了 4 週間後まで授乳を行いません。
- 私は、献血をしてはならないことを了解しました。
- 本剤は、私のみが服用し、第三者に譲渡しません。また、私は、本剤を子供の手の届かない自分専用の場所で、飲食物と区別して保管します。
- 私は、本剤による治療中、飲み残した本剤があれば、通院時に担当医師に残薬数を伝えます。
- 私は、使用する予定がない本剤を薬剤部(薬局)に返却すること、またその際には返金がないことを了解しました。
- 私は、避妊法の不徹底、また本剤を不適切に扱ったことにより事故が生じた場合には、自身にも責任があることを了解しました。
- 私は、レブメイト®から逸脱した場合、その内容によっては本剤の服用の休止、又は本剤での治療が中止される場合があることを了解しました。
- 私は、定期的実施される「遵守状況確認票」を必ず提出します。
- 私の氏名、疾患名、患者区分、生年月日及び薬剤管理代行者の氏名、連絡先、私との続柄がレブメイト®に使用されること、また、私の情報が本剤の製造販売後調査において使用されることを承諾します。

同意者 署名	私は、主治医より上記の説明を受け、遵守すべきことを理解しましたので同意します	
	患者署名	同意日
	代諾者署名 (注:必要に応じて記入願います)	年 月 日

注)患者さんが署名又は同意が困難な場合は、患者署名欄に患者さんのお名前をご記入の上、代諾者署名欄への署名をお願いします

処方 医師名	
-----------	--

この用紙は、個人情報にご留意の上、RevMate®センターへ郵送頂くか又は担当 MR にお渡しください

RevMate[®] 処方要件確認書

A 男性

追記

確認日	年 月 日	担当医師名	
患者氏名		担当薬剤師名	

投与薬剤 (以下、本剤)	<input type="checkbox"/> レブラミド [®]	<input type="checkbox"/> ポマリスト [®]
患者同意 の取得	(初回投与時にのみ記載してください) <input type="checkbox"/> 取得した	

1. 確認項目		医師確認
催奇形性	本剤の催奇形性に関して、十分説明した ● 催奇形性リスク及び胎児への影響 ● 献血の禁止	<input type="checkbox"/> はい
避妊	避妊に関して、十分説明した ● 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 ● 妊婦との性交渉は完全に控える(治療終了 4 週間後まで) ● パートナーが妊娠、もしくは妊娠した可能性がある場合は直ちに主治医に相談する	<input type="checkbox"/> はい
保管・残薬	保管・残薬に関して、十分説明した ● 他人と共有又は譲渡してはならない ● 飲み残した本剤の残薬数を、通院時に担当医師に伝える ● 治療終了後の残薬は、薬剤部(薬局)に返却する	<input type="checkbox"/> はい
	<p>本剤の残薬数を確認した</p> <p>↳ (本剤の残薬数を記載してください)</p>	<p>改訂手順に合わせた記載内容の修正</p> <p><input type="checkbox"/> はい</p> <p><input type="checkbox"/> はい</p> <p><input type="checkbox"/> 残薬なし(初回処方時で残薬数 0 も含む) <input type="checkbox"/> 残薬あり</p> <p>___ mgカプセル × ___ カプセル ___ mgカプセル × ___ カプセル</p>

2. 臨床検査値等の確認	医師確認
添付文書の記載に従い、本治療に際し血液検査等、問題となる所見がないことを確認した	<input type="checkbox"/> はい

処方要件 1~2 を満たすこと(すべて「はい」であること)を確認した	医師確認
(「完了」にチェックがない場合、 本剤 は患者さんに交付されません)	<input type="checkbox"/> 完了

以上で、処方要件の確認は終了です。不確実な事項がひとつでもある場合は、処方箋を発行しないでください

● 調剤終了後の本用紙は、個人情報にご留意の上、RevMate[®]センターへ郵送頂くか又は担当 MR にお渡しください

改訂手順に合わせた記載内容の修正

RevMate[®] 処方要件確認書

B 女性

追記

確認日	年 月 日	担当医師名	
患者氏名		担当薬剤師名	
投与薬剤 (以下、本剤)	<input type="checkbox"/> レブラミド [®] <input type="checkbox"/> ポマリスト [®]		
患者同意 の取得	<input type="checkbox"/> (初回投与時にのみ記載してください) <input type="checkbox"/> 取得した		

1. 患者区分の確認

確認事項	以下の B 女性の定義①～⑤ のいずれかに該当する
	<input type="checkbox"/> ①、②又は③ (① 45歳以上で、自然閉経から1年以上経過している、② 両側卵巣摘出術を受けている。又は、先天的に両側卵巣がない場合、③ 子宮摘出術を受けている。又は、先天的に子宮がない場合) <input type="checkbox"/> ④ 年齢にかかわらず、産婦人科専門医が産婦人科診療ガイドライン(婦人科外来編の早発卵巣不全の項)に準じて、卵巣機能が停止していることを確認している (判定日: 月 日) (次回検査予定日: 月 日) <input type="checkbox"/> ⑤ 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 ※ 上記の基準が該当しなくなった場合は、患者区分を C 女性 に変更する手続きを行ってください

2. 確認項目

確認項目		医師確認
催奇形性	本剤の催奇形性に関して、十分説明した ● 催奇形性リスク及び胎児への影響 ● 献血の禁止	<input type="checkbox"/> はい
	保管・残薬に関して、十分説明した ● 他人と共有又は譲渡してはならない ● 飲み残した本剤の残薬数を、通院時に担当医師に伝える ● 治療終了後の残薬は、薬剤部(薬局)に返却する	<input type="checkbox"/> はい
保管・残薬	本剤の残薬数を確認した	<input type="checkbox"/> はい
	↳ (本剤の残薬数を記載してください)	<input type="checkbox"/> 残薬なし(初回処方時で残薬数0も含む) <input type="checkbox"/> 残薬あり ___ mgカプセル × ___ カプセル ___ mgカプセル × ___ カプセル

3. 臨床検査値等の確認

確認項目	医師確認
添付文書の記載に従い、本治療に際し血液検査等、問題となる所見がないことを確認した	<input type="checkbox"/> はい

処方要件 1～3 を満たすこと(すべて「はい」であること)を確認した
(「完了」にチェックがない場合、**本剤**は患者さんに交付されません)

医師確認

完了

以上で、処方要件の確認は終了です。不確実な事項がひとつでもある場合は、処方箋を発行しないでください

● 調剤終了後の本用紙は、個人情報にご留意の上、RevMate[®]センターへ郵送頂くか又は担当 MR にお渡しください

改訂手順に合わせた記載内容の修正

様式 21 (Ver. 4.0)

RevMate[®] 処方要件確認書

C 女性

追記

確認日	年 月 日	担当医師名	
患者氏名		担当薬剤師名	
投与薬剤 (以下、本剤)	<input type="checkbox"/> レブラミド [®] <input type="checkbox"/> ポマリスト [®]		
患者同意の 取得	<input type="checkbox"/> (初回投与時にのみ記載してください) <input type="checkbox"/> 取得した		

1. 確認項目		医師確認
催奇形性	本剤の催奇形性に関して、十分説明した ● 催奇形性リスク及び胎児への影響 ● 献血の禁止	<input type="checkbox"/> はい
避妊	避妊に関して、十分説明した ● 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直ちに服用を中止して主治医に相談する	<input type="checkbox"/> はい
保管・残薬	保管・残薬に関して、以下の点を十分説明した ● 他人と共有又は譲渡してはならない ● 飲み残した本剤の残薬数を、通院時に担当医師に伝える ● 治療終了後の残薬は、薬剤部(薬局)に返却する	<input type="checkbox"/> はい
	本剤の残薬数を確認した ↳ (本剤の残薬数を記載してください)	<input type="checkbox"/> はい <input type="checkbox"/> 残薬なし(初回処方時で残薬数0も含む) <input type="checkbox"/> 残薬あり ___ mgカプセル × ___ カプセル ___ mgカプセル × ___ カプセル

改訂手順に合わせた記載内容の修正

記載整備

2. 妊娠検査		検査結果	
		4週間前*	今回
治療開始時	本剤の治療開始時4週間前及び今回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、4週間前の妊娠反応検査は不要です その場合、「検査結果(4週間前)」の「不要」を選択してください	<input type="checkbox"/> 陰性 <input type="checkbox"/> 不要	<input type="checkbox"/> 陰性 <input type="checkbox"/> 陽性
継続時	妊娠反応検査の結果(陽性又は陰性)をご記入ください		<input type="checkbox"/> 陰性 <input type="checkbox"/> 陽性

3. 避妊措置状況の確認	医師確認
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)	<input type="checkbox"/> はい

4. 臨床検査値等の確認	医師確認
添付文書の記載に従い、本治療に際し血液検査等、問題となる所見がないことを確認した	<input type="checkbox"/> はい

追記

処方要件1~4を満たすこと(すべて「はい」であることを確認した (「完了」にチェックがない場合、本剤は患者さんに交付されません))	医師確認
	<input type="checkbox"/> 完了

以上で、処方要件の確認は終了です。不確実な事項がひとつでもある場合は、処方箋を発行しないでください

●調剤終了後の本用紙は、個人情報にご留意の上、RevMate[®]センターへ郵送頂くか又は担当MRにお渡しください

改訂手順に合わせた記載内容の修正

分かりやすいよう正式名称を追記

より詳細な注意の追記

RevMate®(レブラミド®・ポマリスト®)適正管理手順)

ハンディ端末不具合時 申請書

- ① 調剤申請の場合は、「RevMate®処方要件確認書」と一緒に RevMate®センターへ FAX してください
RevMate®センターで入力後、「調剤諾否連絡書」が FAX 送信されますのでご確認頂き調剤をお願いします
- ② 本様式の記載に不備があった場合は、RevMate®センターより、担当薬剤師の方に確認の電話をさせていただきますのでよろしくお願いします
- ③ 薬剤返却申請の場合、RevMate®センターで入力後、「返却薬剤受領書」が FAX 送信されますので、患者様にお渡しください

		「不具合理由」の削除		申請日		年		月		日	
申請内容	<input type="checkbox"/> 調剤申請(→記入欄Aに記入)				<input type="checkbox"/> 薬剤返却申請(→記入欄Bに記入)						
患者氏名	(フリガナ)	患者ID									
施設名											
担当薬剤師名	(カタカナで記入)										
連絡先	FAX:					TEL:					

<記入欄A> 調剤申請の場合は、以下にご記入ください

処方数 (処方箋で確認してください)	<input type="checkbox"/> レブラミド® <input type="checkbox"/> ポマリスト®	____mgカプセル × ____カプセル ____mgカプセル × ____カプセル
その他連絡事項*		「処方数量～」 「その他」の削除

*:必要に応じて、ご記入ください。

改訂手順に合わせた記載内容の修正

<記入欄B> 薬剤返却申請の場合は、以下にご記入ください

薬剤返却数	<input type="checkbox"/> レブラミド® <input type="checkbox"/> ポマリスト®	____mgカプセル × ____カプセル ____mgカプセル × ____カプセル
-------	--	--

分かりやすいよう正式名称を追記

RevMate[®] (レブラミド[®]・ポマリスト[®]適正管理手順)

ハンディ端末不具合時 調剤諾否連絡書

責任薬剤師 様

連絡日: 年 月 日

改訂手順に合わせた記載内容の修正

() の調剤を承諾します
服薬指導の後、お薬をお渡してください

なお、以下の項目に留意し、患者様に服薬指導をお願いします

- A 男性です。パートナーの妊娠に関して注意喚起をしてください
- C 女性です。妊娠に関して注意喚起をしてください
- 遵守状況確認の実施時期です。「遵守状況確認票」を患者にお渡してください
- 前回の「遵守状況確認票」が、未提出です。必ずご提出いただくよう指導してください

() の調剤はできません

「Cap」の削除

患者氏名	(フリガナ)	患者 ID																		
施設名		処方数																		

RevMate[®]センター

分かりやすよう正式名称を追記

RevMate[®] (レブラミド[®]・ポマリスト[®]適正管理手順)

返却薬剤受領書

様

返却薬剤受領日	年 月 日
薬剤	
数量	

「カプセル」の削除

返却頂いた薬剤は責任を持って廃棄いたします

施設名: _____

分かりやすいよう正式名称を追記

「等」の削除

RevMate® (レブラミド®・ポマリスト®適正管理手順)

薬剤紛失報告書

下記の通り、レブラミド®又はポマリスト®の紛失について報告します

		報告日	年	月	日
施設名	追記				
報告者	<input type="checkbox"/> 処方医師 <input type="checkbox"/> 責任薬剤師	報告者氏名 又は登録ID*			
紛失者	<input type="checkbox"/> 患者 <input type="checkbox"/> 薬剤管理代行者 <input type="checkbox"/> 医療関係者	患者氏名 又は患者ID**			
紛失日	年 月 日	紛失数 (該当するものを記入)	レブラミド® 5 mg × _____カプセル	ポマリスト® _____mg × _____カプセル	ポマリスト® _____mg × _____カプセル
紛失状況等 ***	改訂手順に合わせた記載内容の修正				
	追記				

* :処方医師 ID、責任薬剤師 ID が不明な場合は、RevMate® センターにお問い合わせください

** :患者 ID は、レブメイト®カードでご確認ください

*** :どこで紛失したか、何故紛失したことに気がついたか、紛失した原因、その後の対応等をわかる範囲でご記載ください

注) 医療機関にて適切に廃棄された薬剤については、記載は不要です

レブメイト[®]遵守状況確認票

————— [薬剤師さんへ] —————

「確認票交付日」、「ID 番号」を記入して、患者さんにお渡しください

確認票交付日

年

月

日

ID 番号 (レブメイト[®]カードに記載されている 10 桁の番号をお書きください)

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

これは、レブメイト[®]が適正に運用されているか、レブメイト[®]の手順が守られているか、確認するためのものです

氏名、記入日のご記入とともに、該当する患者区分の質問事項にご回答頂き、レブメイト[®]センター宛の封筒に入れて、投函してください

また、回答欄以外の余白へのご記載はご遠慮ください

個人情報、レブメイト[®]以外の目的に使用されることはありません。また、厳重に管理されます。ただし、体調(副作用)についての記載があった際には、安全性の確認のため処方医師に問い合わせをさせて頂くことがあります

患者氏名		記入日	年	月	日
------	--	-----	---	---	---

A 男性の方へ

最近2ヵ月間のご自分の行動を思い出して、その実際の状況を教えてください(必ずどちらか一方に☑を付けてください)

なお、質問によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この確認票はすべてのA男性を対象にしていますので、ご了承ください

改訂手順に合わせた記載内容の修正。以下、同様

質 問		回 答	
1	家庭内(入院時は病院内)でお薬の管理を適切に行なっていましたか	<input type="checkbox"/> 適切に管理した	<input type="checkbox"/> 適切に管理できなかった
2	飲み残したお薬がある場合、残薬数を通院時に担当医師に伝えましたか	<input type="checkbox"/> 伝えた、残薬はなかった	<input type="checkbox"/> 伝えられなかった
3	お薬を他人へ譲渡したり、廃棄したことがありましたか ※薬剤部(薬局)へ残薬を返却された場合は、「譲渡」「廃棄」に該当しませんので、ご注意ください	<input type="checkbox"/> 譲渡したり廃棄していません	<input type="checkbox"/> 譲渡又は廃棄しました
4	お薬を服用後に、献血をしましたか ※診察時に行われる「採血」や「輸血」は、『献血』ではありませんので、ご注意ください	<input type="checkbox"/> 献血をしていません	<input type="checkbox"/> 献血をしました
5	過去2ヵ月の間、性交渉をしなかったか、規定された避妊方法にて避妊をしましたか ※性交渉がなかった場合は、「適切な避妊をした」に☑をお願いします	<input type="checkbox"/> 適切な避妊をした	<input type="checkbox"/> 適切な避妊ができなかった

以上で確認は終了です。ご協力ありがとうございました

B 女性の方へ

最近 6 ヶ月間の自分の行動を思い出して、その実際の状況を教えてください（必ずどちらか一方に☑を付けてください）

質 問		回 答	
1	家庭内(入院時は病院内)でお薬の管理を適切に行なっていましたか	<input type="checkbox"/> 適切に管理した	<input type="checkbox"/> 適切に管理できなかった
2	飲み残したお薬がある場合、残薬数を通院時に担当医師に伝えましたか	<input type="checkbox"/> 伝えた、 残薬はなかった	<input type="checkbox"/> 伝えられなかった
3	お薬を他人へ譲渡したり、廃棄したことがありましたか ※薬剤部(薬局)へ残薬を返却された場合は、「譲渡」「廃棄」に該当しませんので、ご注意ください	<input type="checkbox"/> 譲渡したり廃棄していません	<input type="checkbox"/> 譲渡又は廃棄しました
4	お薬を服用後に献血をしましたか ※診察時に行われる「採血」や「輸血」は、『献血』ではありませんので、ご注意ください	<input type="checkbox"/> 献血をしていません	<input type="checkbox"/> 献血をしました

以上で確認は終了です。ご協力ありがとうございました

C 女性の方へ

最近 1 ヶ月間の自分の行動を思い出して、その実際の状況を教えてください（必ずどちらか一方に☑を付けてください）

なお、質問によっては、あなたの生活に当てはまらないこともあるかもしれませんが、この確認票はすべての C 女性を対象にしていますのでご了承ください

質 問		回 答	
1	家庭内(入院時は病院内)でお薬の管理を適切に行なっていましたか	<input type="checkbox"/> 適切に管理した	<input type="checkbox"/> 適切に管理できなかった
2	飲み残したお薬がある場合は、残薬数を通院時に担当医師に伝えましたか	<input type="checkbox"/> 伝えた、 残薬はなかった	<input type="checkbox"/> 伝えられなかった
3	お薬を他人へ譲渡したり、廃棄したことがありましたか ※薬剤部(薬局)へ残薬を返却された場合は、「譲渡」「廃棄」に該当しませんので、ご注意ください	<input type="checkbox"/> 譲渡したり廃棄していません	<input type="checkbox"/> 譲渡又は廃棄しました
4	お薬を服用後に、献血をしましたか ※診察時に行われる「採血」や「輸血」は、『献血』ではありませんので、ご注意ください	<input type="checkbox"/> 献血をしていません	<input type="checkbox"/> 献血をしました
5	過去 1 ヶ月の間、性交渉をしなかったか、規定された避妊方法にて避妊をしましたか ※性交渉がなかった場合は、「適切な避妊をした」に☑をお願いします	<input type="checkbox"/> 適切な避妊をした	<input type="checkbox"/> 適切な避妊ができなかった
6	直近の妊娠反応検査の結果を教えてください	<input type="checkbox"/> 陰性	<input type="checkbox"/> 陽性

以上で確認は終了です。ご協力ありがとうございました

