

CURAKNE[®] 5, 10, 20, 40 mg

Isotrétinoïne



Conseils destinés aux patientes et aux patients

Ce médicament est tératogène, et dans le cadre du programme de prévention de la grossesse, une contraception efficace est obligatoire.



Pierre Fabre

Faire plus pour la dermatologie

Pierre Fabre
DERMATOLOGIE

Sommaire

Directives générales	3
Ce qu'il convient absolument de respecter	3
Informations sur l'acné	4
Informations sur CURAKNE®	5
Informations sur le traitement par CURAKNE®	6
Avant le début du traitement	6
Pendant le traitement	8
Après le traitement	11
Déclaration de consentement	13
Exemplaire pour la patiente	13
Exemplaire pour le médecin traitant	15

Cette brochure contient des informations importantes sur **CURAKNE®**. Par égard pour votre santé, votre sécurité et votre bien être, il est important que vous lisiez attentivement cette brochure.

Les passages encadrés en rouge sont particulièrement importants pour la sécurité d'emploi des médicaments dans le cadre de la contraception.

Veillez aussi lire attentivement la notice d'emballage avant de prendre le médicament. Elle contient des informations actuelles et importantes sur **CURAKNE®**. Pour tout complément d'information, veuillez vous adresser à votre médecin.

(Cachet du médecin)

Nom et prénom de la patiente/du patient:

Cette brochure est également disponible en allemand et en italien.

Directives générales

- Votre médecin vous a prescrit **CURAKNE®**. Une stricte surveillance médicale de son administration est importante. Pour les femmes en âge de procréer, la prescription se limite à 30 jours de traitement. Idéalement, le test de grossesse, la remise de l'ordonnance et la délivrance du médicament devraient avoir lieu le même jour. Votre pharmacien ou votre pharmacienne ne peut vous délivrer **CURAKNE®** que durant les 7 jours qui suivent la remise de l'ordonnance. Après échéance des 7 jours, celle-ci est considérée comme caduque et **CURAKNE®** ne vous sera remis en pharmacie que sur présentation d'une nouvelle ordonnance.
- Votre médecin détermine le nombre de capsules que vous devez prendre chaque jour. Veillez à respecter strictement ses directives et ne modifiez jamais la dose qui vous a été prescrite sans consulter votre médecin.
- S'il vous arrive une fois d'oublier de prendre vos capsules, laissez celles-ci de côté et prenez les suivantes comme d'habitude. **Ne doublez pas** la dose le jour suivant!
- Avalez les capsules au cours d'un repas sans les croquer.
- La durée de conservation du médicament est inscrite sur l'emballage extérieur et doit être respectée. Les capsules doivent être conservées dans leur emballage original à l'abri de la lumière et de la chaleur, et être tenues hors de portée des enfants.
- Les effets de **CURAKNE®** ne sont pas immédiats. Plusieurs jours, voire plusieurs semaines sont nécessaires pour que les effets du produit se manifestent pleinement.

Ce qu'il convient absolument de respecter

Ce que vous devez faire

- Veillez à prendre votre médicament en respectant strictement les instructions de votre médecin. Lisez attentivement la notice d'emballage et la brochure d'information destinée au patient.
- Si vous êtes allergique à certains aliments ou à certains médicaments, dites-le à votre médecin. Cela pourrait avoir une grande importance.
- S'il y a quoi que se soit que vous ne comprenez pas ou si vous avez des questions, demandez des explications à votre médecin.
- Appelez votre médecin si vous présentez des symptômes graves ou gênants.

Ce que vous devez éviter

- **CURAKNE®** vous a été prescrit à vous personnellement. Ne le remettez jamais à d'autres personnes. Ne remettez pas non plus les capsules à une femme enceinte ou qui pourrait le devenir, car cela pourrait entraîner de graves lésions chez le fœtus.
- Ne donnez pas votre sang pendant que vous êtes sous traitement par **CURAKNE®** ainsi que pendant un mois après son arrêt. Administré à une femme enceinte, **CURAKNE®** présent dans votre don de sang pourrait causer de graves malformations congénitales chez le fœtus.

Informations sur l'acné

Qui l'acné touche-t-elle?

L'acné est une maladie de la peau touchant spécifiquement les adolescents. Mais il arrive que des personnes de 30 à 40 ans en souffrent aussi. En règle générale les formes d'acné sont plus sévères chez l'homme que chez la femme. L'acné peut laisser des cicatrices.

Comment débute l'acné?

L'acné débute dans les glandes sébacées. Ces dernières sont les organes de la peau qui sécrètent les graisses et qui ont pour fonction de lubrifier les follicules pileux et la peau. Chaque follicule pileux possède une ou plusieurs glandes sébacées qui débouchent dans le canal pilo-sébacé. Ces glandes sécrètent une substance huileuse, le sébum, qui passe normalement par ce canal pour parvenir à la surface de la peau.

La structure et la taille des glandes sébacées sont très variables. Au niveau du visage, elles sont très grosses; les poils, en revanche, sont si fins qu'ils sont à peine visibles à l'œil nu. Certaines hormones sexuelles (androgènes et, dans une moindre mesure, également progestatifs) ont une influence sur les glandes sébacées. C'est la raison pour laquelle, à la puberté, les glandes sébacées se développent et produisent plus de sébum.

Deux mécanismes différents sont responsables de l'acné. Tout d'abord une kératinisation excessive du canal pilo-sébacé fait que le sébum ne peut plus arriver librement à la surface de la peau. Le sébum se mélange à des cellules mortes et sert de substrat aux bactéries typiques de l'acné, les propionibactéries. Lorsque la glande sébacée s'enflamme, la paroi de celle-ci peut être percée, et il se forme sous la peau un nodule enflammé. Ces nodules laissent généralement des cicatrices après résolution de l'inflammation.

Ne sont pas responsables de l'acné

Une mauvaise alimentation, la saleté ou une peau grasse.

Contribuent en outre à l'acné

Le stress psychique, la fatigue, les produits de beauté et les médicaments.

Pour plus d'informations sur le thème de l'acné, rendez-vous sur
www.info-acne.ch



Informations sur CURAKNE®

Comment CURAKNE® agit-il?

CURAKNE® contient une substance apparentée à la vitamine A et agissant de manière plus ou moins semblable à cette dernière. Elle bloque la kératinisation excessive des cellules du canal pilo-sébacé, de sorte que le sébum peut à nouveau s'écouler librement. De plus **CURAKNE®** entraîne une diminution de la taille des glandes sébacées. Un effet anti-inflammatoire a également été observé.

Quand doit-on utiliser CURAKNE®?

CURAKNE® s'utilise lors d'acné sévère ou lors d'acné avec une tendance à la formation de cicatrices.

L'acné touche habituellement le visage mais également le tronc (poitrine et dos). Il se produit une inflammation des zones cutanées concernées, qui peut aussi devenir purulente. Les formes graves de l'acné - avec lésions purulentes, nodules, voire abcès - résistent souvent à d'autres traitements et, non traitées, laissent des cicatrices importantes. Compte tenu de la gravité de cette affection, votre traitement est du ressort du spécialiste. En outre, les précautions dictées par l'utilisation de **CURAKNE®** nécessitent une surveillance médicale constante.

Informations sur le traitement par CURAKNE®

Avant le début du traitement

- Avant le début du traitement, il est nécessaire de s'assurer qu'un traitement par CURAKNE® convient vraiment à votre cas. Pour cela il est nécessaire de procéder à certaines analyses de sang.
- CURAKNE® ne doit pas être pris en cas de maladie grave du foie.
- Veuillez informer votre médecin si votre fonction rénale n'est pas normale. Le traitement doit alors être débuté à un dosage plus faible.
- Les patients dont les taux de lipides sanguins sont très élevés ne doivent pas prendre CURAKNE®.
- CURAKNE® ne doit pas être pris si vous avez stocké beaucoup de vitamine A dans votre corps (hypervitaminose A).
- Les patients qui présentent une hypersensibilité à l'un des composants du médicament ne doivent pas prendre CURAKNE®. Comme CURAKNE® contient de l'huile de soja, vous ne pouvez pas prendre CURAKNE® si vous êtes allergique aux graines de soja.
- Si vous-même ou un des membres de votre famille souffrez ou avez souffert de diabète, de maladie du foie, d'affections cardiaques ou de dépression, vous devez en informer votre médecin.
- CURAKNE® est apparenté à la vitamine A. Aussi, ne prenez pas en même temps que CURAKNE® des produits vitaminiques renfermant de la vitamine A, car ils pourraient aggraver certains des effets indésirables éventuels de CURAKNE®.
- CURAKNE® n'est pas destiné au traitement de l'acné moins sévère, telle qu'elle survient durant la puberté. Son administration à l'enfant de moins de 12 ans n'est pas recommandée.

Grossesse et allaitement interdits!

Si vous êtes enceinte, CURAKNE® peut provoquer des malformations graves chez votre futur enfant. Le risque de fausse couche est également accru. La dose et la durée de la prise quotidienne importent **peu**. C'est pourquoi les recommandations suivantes doivent être suivies de manière stricte:

- Grossesse et allaitement interdits!
- Avant de prendre CURAKNE® vous devez lire attentivement cette brochure destinée aux patientes ainsi que la brochure sur la contraception. Ces deux brochures sont livrées à votre médecin par la société fabricant CURAKNE®.
- Avant le début du traitement par CURAKNE® vous devez signer la déclaration de consentement au traitement.
- Vous **ne devez pas** prendre CURAKNE® si vous êtes enceinte ou si vous avez l'intention de le devenir pendant le traitement.
- 3 jours avant la première prise de CURAKNE® vous devez pratiquer un test de grossesse prouvant que vous n'êtes pas enceinte.
- Vous ne devez prendre CURAKNE® que si vous avez la certitude de **ne pas être enceinte**.
- Vous devez suivre une contraception efficace et **ininterrompue** durant au minimum un mois avant le traitement par CURAKNE®, pendant toute la durée de ce dernier et jusqu'à un mois après son arrêt. Pour cela il faut combiner deux méthodes efficaces de contraception (voir brochure sur la contraception que vous avez reçue de votre médecin).
- Renseignez-vous auprès de votre médecin sur les méthodes de contraception les plus adaptées à votre cas particulier. Demandez la brochure sur la contraception.
- Il faut toujours recourir à une méthode contraceptive, même si vous croyez ne pas pouvoir tomber enceinte (sauf: en cas d'ablation chirurgicale de l'utérus).

Pendant le traitement

Les conditions de prescription de CURAKNE® sont différentes d'un patient à l'autre.

La posologie de CURAKNE® s'applique à vous personnellement et peut différer de celle qui est prescrite à d'autres patients. Le médecin établit pour vous personnellement le nombre de capsules que vous devez prendre chaque jour. Il se peut que ce nombre change aussi au cours du traitement. Tenez-vous en strictement au nombre de capsules qui vous a été prescrit.

Si'il vous arrive d'oublier une prise, **ne prenez pas** le double de capsules la fois suivante.

Pendant le traitement par CURAKNE® ainsi que durant les 5 à 6 mois suivant l'arrêt du traitement, il convient de renoncer à toute épilation à la cire, à tout peeling et à tout traitement cutané au laser (pour ablation de callosités ou de cicatrices), en raison du risque de cicatrices et de modifications pigmentaires de la peau, de lésions ou d'irritation cutanées.

Durant le traitement de CURAKNE® vous devez renoncer à une exposition prolongée aux UV et ne pas utiliser de lampe à UV ou de solarium. Avant de vous exposer au soleil vous devez appliquer un produit solaire à indice de protection élevé (15 au minimum) et porter des vêtements protecteurs.

CURAKNE® ne peut pas être pris conjointement à des tétracyclines (un type d'antibiotique).

- Grossesse et allaitement interdits!
- Vous devez attendre le 2ème ou 3ème jour de votre cycle menstruel pour commencer à prendre CURAKNE®.
- Pendant le traitement par CURAKNE®, vous devez vous soumettre de façon **ininterrompue** à une contraception efficace.
- Il est indispensable que vous consultiez régulièrement votre médecin pour qu'il pratique des contrôles et vous prescrive un test de grossesse.
- Les méthodes contraceptives les plus efficaces peuvent échouer. Si vous constatez que vous êtes tombée enceinte malgré tout, arrêtez immédiatement le traitement par CURAKNE®.
- Si vous tombez enceinte au cours du traitement avec CURAKNE® ou dans le mois qui suit son arrêt, prenez immédiatement contact avec votre médecin afin de voir avec lui s'il est raisonnable de laisser la grossesse se poursuivre.
- Si vos règles présentent un retard inattendu, arrêtez immédiatement de prendre CURAKNE® et informez-en votre médecin.

Quels effets indésirables CURAKNE® peut-il avoir?

Aggravation initiale

Peut-être – comme beaucoup de patients et de patientes avant vous – allez-vous observer au cours des premières semaines du traitement une aggravation de votre acné. Il n'y a pas lieu de vous en inquiéter, cet état n'étant généralement que passager. Si toutefois, vous constatez une telle évolution, informez-en votre médecin.

Sécheresse des yeux et des muqueuses

L'un des effets indésirables les plus fréquents de CURAKNE® consiste en une sécheresse de la peau et des muqueuses, en particulier des lèvres, de la bouche et du nez. Il peut y avoir une inflammation des lèvres ou de la peau, une desquamation localisée, du prurit, une rougeur cutanée ou une fragilité cutanée accrue. Le cas échéant demandez à votre médecin de vous recommander des produits adaptés pour le soin de la peau et des lèvres.

Un autre effet indésirable relativement répandu est une rougeur, une inflammation, une irritation et une sécheresse des yeux. Si vous portez des lentilles de contact, il se peut que vous les supportiez moins bien pendant et après le traitement. Dans ce cas, il est conseillé de porter des lunettes.

Dans quelques cas, une baisse de la vision nocturne, des troubles visuels ou une sensibilité à la lumière ont été observés pendant le traitement. Ces effets indésirables peuvent rarement persister au-delà de l'arrêt du traitement. Si de tels troubles visuels apparaissent chez vous ou si vous vous sentez somnolent ou obnubilé (ce qui peut survenir brusquement), vous ne devez pas conduire de véhicule, ne pas utiliser de machines et ne pas exercer d'activités au cours desquelles ces symptômes pourraient vous mettre en danger ou vos proches.

Autres effets indésirables possibles

Des douleurs articulaires, musculaires ou dorsales sont survenues très fréquemment. Des saignements de nez, une inflammation du nez ou de la gorge ont été rapportés fréquemment. Les effets indésirables suivants ont été observés très rarement: une voix rauque, une sécheresse de la gorge, une infection de la peau et des muqueuses, une éruption cutanée, une altération des cheveux, une augmentation exagérée de la pilosité corporelle, une altération des ongles, une sensibilité accrue à la lumière du soleil, une excroissance nodulaire cutanée, une augmentation de la pigmentation cutanée, un accroissement de la sudation ainsi qu'une calcification des ligaments et des tendons, des altérations des articulations et des os, une inflammation des articulations et des tendons, une affection inflammatoire des reins, un malaise, un diabète sucré, une augmentation de volume des ganglions lymphatiques et une inflammation des vaisseaux. Une chute des cheveux peut survenir en cours de traitement.

En général, ces effets indésirables ne sont que passagers et disparaissent après la fin du traitement. Il se peut toutefois que certains d'entre eux subsistent quelques temps encore après l'arrêt du traitement.

Si vous observez chez vous de tels effets indésirables, voyez avec le médecin si la dose de médicament doit être réduite.

Effets indésirables plus sévères

Dans de rares cas, des effets indésirables plus sévères ont été observés au cours du traitement par **CURAKNE®**. Ne continuez pas à prendre **CURAKNE®** et informez immédiatement votre médecin si vous observez l'un des symptômes suivants:

- Maux de tête avec nausées, vertiges, vomissements et vision trouble
- Troubles de l'ouïe et acouphènes
- Convulsions
- Somnolence
- Douleurs musculaires et articulaires

- Fortes douleurs d'estomac, diarrhées ou hémorragies rectales
- Coloration jaune de la peau ou des yeux et/ou coloration foncée des urines
- Réactions cutanées accompagnées de fièvre, maux de gorge, sentiment de malaise ou de formation de bulles sur les jambes, les bras ou le visage et/ou d'inflammations de la bouche, de la gorge, du nez, des yeux ou de desquamation de la peau. De telles réactions cutanées surviennent le plus souvent au cours des 4 premières semaines après l'introduction du traitement et peuvent nécessiter une hospitalisation.

Dans de rares cas, des états dépressifs avec idées suicidaires et tentatives de suicide ou suicides ont été rapportés chez des patients traités par **CURAKNE®** de même que des cas de péjoration d'une dépression préexistante, de fluctuation de l'humeur ou une tendance à l'agressivité et à l'anxiété. Le processus qui permettrait d'expliquer ces effets indésirables n'est pas connu. Vous devez toutefois y prêter attention et aller absolument consulter votre médecin si vous vous sentez dépressif/dépressive, par exemple, si vous vous sentez triste ou anxieux/anxieuse, si vous êtes d'humeur très changeante, si vous avez des crises de pleurs ou êtes irritable, si vous constatez des troubles de la concentration, si vous perdez le plaisir de participer à des activités sociales ou sportives, si vous vous distancez de vos amis ou de votre famille, si vous dormez trop ou pas assez, si vous constatez des changements de votre appétit ou de votre poids ou si vous êtes moins efficace à l'école ou au travail ou si vous pensez au suicide. Le médecin instaurera un traitement approprié si nécessaire.

Après le traitement

Quand faut-il arrêter le traitement?

La décision d'arrêter le traitement doit être prise par le médecin. En règle générale, plusieurs mois sont nécessaires jusqu'à ce qu'un résultat satisfaisant soit obtenu.

- *Grossesse et allaitement sont interdits pendant un mois après la fin du traitement par **CURAKNE®**.*
- *Après la fin du traitement par **CURAKNE®**, vous devez continuer pendant un mois encore à pratiquer une contraception efficace et **ininterrompue**.*
- *5 semaines après la fin du traitement par **CURAKNE®** vous devez effectuer un examen de contrôle chez votre médecin afin d'effectuer un test de grossesse.*

A quoi dois-je en outre prêter attention?

- Pendant la totalité du traitement par **CURAKNE®** ainsi que pendant le mois qui suit la fin du traitement, vous ne devez pas donner votre sang afin d'éviter qu'une femme enceinte qui bénéficierait de ce don ne soit exposée à **CURAKNE®**.
- Comme la plupart des patientes et des patients, vous allez peut-être remarquer que l'aspect de votre peau continue de s'améliorer même après la fin du cycle de traitement par **CURAKNE®**.
- La plupart des effets indésirables disparaissent totalement en quelques jours à quelques semaines après l'arrêt du traitement. Si vous deviez toutefois constater encore des effets indésirables après ce délai, veuillez prendre contact avec votre médecin.
- Chez quelques patientes et patients traités par **CURAKNE®**, il est nécessaire d'instaurer un second cycle de traitement pour atteindre le résultat souhaité. Si cela devait être le cas pour vous, ce second traitement commencerait après une pause de 8 semaines.
- A la fin du traitement, veuillez rapporter à votre pharmacien/pharmacienne toutes les capsules molles que vous n'avez pas prises. Ne les gardez que si votre médecin vous dit expressément de faire ainsi.

Consentement

Exemplaire pour la patiente

Le traitement par **CURAKNE®** prévu pour moi m'a été expliqué personnellement par le médecin. Entre autres informations, j'ai pris plus particulièrement connaissance des points suivants:

1. J'ai bien compris que je ne dois pas prendre **CURAKNE®** si je suis enceinte ou si je désire le devenir en cours de traitement. De la même façon, je ne dois pas prendre **CURAKNE®** si j'allaite.

Actuellement, je ne suis pas enceinte et je n'allaité pas. Je n'ai pas l'intention de tomber enceinte pendant le traitement par **CURAKNE®** ni au cours du mois suivant la fin du traitement par **CURAKNE®**.

2. Je sais que des mères qui ont pris **CURAKNE®** au cours de leur grossesse ont mis au monde des enfants présentant de graves malformations.

Mon médecin m'a avertie du risque très important de graves lésions chez mon enfant à naître si je suis enceinte ou si je tombe enceinte au cours du traitement par **CURAKNE®**.

3. Le médecin m'a expliqué que je dois suivre une contraception efficace et ininterrompue
 - pendant au moins un mois avant le traitement
 - pendant toute la durée du traitement ainsi que
 - pendant un mois après le traitement par **CURAKNE®**. Par mesure de précaution, il convient d'associer deux méthodes de contraception fiables.
4. Je sais que je dois faire un test de grossesse au maximum 3 jours avant le début du traitement par **CURAKNE®**, afin d'avoir la preuve que je ne suis pas enceinte. J'ai également conscience d'avoir à attendre le 2e ou le 3e jour de mon cycle menstruel pour pouvoir commencer à prendre **CURAKNE®**.
5. Je suis parfaitement informée des risques liés à un échec de la méthode contraceptive. Le médecin m'y a rendue attentive.

Je sais que je dois arrêter de prendre **CURAKNE®** et me mettre immédiatement en

contact avec le médecin si:

- mes règles ont un retard inattendu,
 - je tombe enceinte au cours de mon traitement par **CURAKNE®**,
 - je tombe enceinte au cours du mois suivant la fin du traitement par **CURAKNE®**.
6. Au cas où je tomberais enceinte, je sais que je dois voir avec le médecin s'il est indiqué de poursuivre ma grossesse.
 7. J'ai lu attentivement la brochure sur **CURAKNE®** qui est destinée aux patientes et qui m'a été remise par le médecin. Si j'ai des questions, j'en discuterai avec mon médecin.
 8. J'ai lu attentivement la brochure la «contraception» qui m'a été remise par le médecin. Si j'ai des questions, j'en discuterai avec mon médecin.
 9. Je confirme par ma signature que tous les points mentionnés ci-dessus ont été portés expressément à ma connaissance, qu'ils m'ont été expliqués par le médecin et que je suis consciente du risque que présenterait une grossesse survenant au cours du traitement par **CURAKNE®** ou pendant le mois suivant la fin de ce traitement.

Lieu :

Date :

Prénom :

Nom :

Date de naissance :

Signature :

Consentement

Exemplaire pour le médecin traitant

Le traitement par **CURAKNE®** prévu pour moi m'a été expliqué personnellement par le médecin. Entre autres informations, j'ai pris plus particulièrement connaissance des points suivants:

1. J'ai bien compris que je ne dois pas prendre **CURAKNE®** si je suis enceinte ou si je désire le devenir en cours de traitement. De la même façon, je ne dois pas prendre **CURAKNE®** si j'allaite.

Actuellement, je ne suis pas enceinte et je n'allaité pas. Je n'ai pas l'intention de tomber enceinte pendant le traitement par **CURAKNE®** ni au cours du mois suivant la fin du traitement par **CURAKNE®**.

2. Je sais que des mères qui ont pris **CURAKNE®** au cours de leur grossesse ont mis au monde des enfants présentant de graves malformations.

Mon médecin m'a avertie du risque très important de graves lésions chez mon enfant à naître si je suis enceinte ou si je tombe enceinte au cours du traitement par **CURAKNE®**.

3. Le médecin m'a expliqué que je dois suivre une contraception efficace et ininterrompue
 - pendant au moins un mois avant le traitement
 - pendant toute la durée du traitement ainsi que
 - pendant un mois après le traitement par **CURAKNE®**. Par mesure de précaution, il convient d'associer deux méthodes de contraception fiables.
4. Je sais que je dois faire un test de grossesse au maximum 3 jours avant le début du traitement par **CURAKNE®**, afin d'avoir la preuve que je ne suis pas enceinte. J'ai également conscience d'avoir à attendre le 2^e ou le 3^e jour de mon cycle menstruel pour pouvoir commencer à prendre **CURAKNE®**.
5. Je suis parfaitement informée des risques liés à un échec de la méthode contraceptive. Le médecin m'y a rendue attentive.

Je sais que je dois arrêter de prendre **CURAKNE®** et me mettre immédiatement en

contact avec le médecin si:

- mes règles ont un retard inattendu,
- je tombe enceinte au cours de mon traitement par **CURAKNE®**,
- je tombe enceinte au cours du mois suivant la fin du traitement par **CURAKNE®**.

6. Au cas où je tomberais enceinte, je sais que je dois voir avec le médecin s'il est indiqué de poursuivre ma grossesse.
7. J'ai lu attentivement la brochure sur **CURAKNE®** qui est destinée aux patientes et qui m'a été remise par le médecin. Si j'ai des questions, j'en discuterai avec mon médecin.
8. J'ai lu attentivement la brochure la «contraception» qui m'a été remise par le médecin. Si j'ai des questions, j'en discuterai avec mon médecin.
9. Je confirme par ma signature que tous les points mentionnés ci-dessus ont été portés expressément à ma connaissance, qu'ils m'ont été expliqués par le médecin et que je suis consciente du risque que présenterait une grossesse survenant au cours du traitement par **CURAKNE®** ou pendant le mois suivant la fin de ce traitement.

Lieu :

Date :

Prénom :

Nom :

Date de naissance :

Signature :



Hegenheimermatweg 183 • 4123 Allschwil
061 487 89 00 • dermatologie.ch@pierre-fabre.com
www.pierre-fabre-dermatologie.ch

07/2013