# CURAKNE® 5, 10, 20, 40 mg

Isotretinoina



# Informativo per pazienti di sesso maschile e femminile

Questo farmaco è teratogeno e per prevenire la gravidanza è necessario porre in atto una contraccezione efficace



# Indice

Linee guida generali	
Da osservare assolutamente	3
Informazioni sull'acne	4
Informazioni su CURAKNE®	5
Informazioni sulla terapia con CURAKNE®	6
Prima dell'inizio della terapia	6
Durante la terapia	8
Dopo la terapia	11
Dichiarazione di consenso	13
Copia per la paziente	13
Copia per il medico curante	15

Questo opuscolo contiene informazioni importanti su CURAKNE®. Per la sua salute, la sua sicurezza ed il suo benessere è importante che lei legga questo opuscolo integralmente e con attenzione.

I paragrafi evidenziati in rosso sono di particolare importanza per la sicurezza farmacologica in ambito contraccettivo.

Prima di prendere il medicamento legga, per favore, molto attentamente anche il foglietto illustrativo. Esso contiene informazioni aggiornate ed importanti su CURAKNE®. Per ulteriori informazioni, si rivolga al suo medico.

(Timbro del medico)

Nome e cognome della/del paziente:

Questo opuscolo è disponibile anche in lingua francese e in lingua tedesca.

# Linee guida generali

- Il suo medico le ha prescritto CURAKNE®. Una costante sorveglianza medica della somministrazione è importante. Per le donne in età fertile, la quantità prescritta per ricetta è limitata alla quantità necessaria per 30 giorni. Idealmente il test di gravidanza, la prescrizione e la riscossione della ricetta in farmacia dovrebbero aver luogo lo stesso giorno. Il suo farmacista le può consegnare CURAKNE® solo entro 7 giorni dopo la prescrizione. Dopo 7 giorni la ricetta scade e CURAKNE® le può essere consegnato in farmacia solo se presenta una nuova prescrizione.
- Il suo medico stabilirà il numero di capsule molli che dovrà assumere giornalmente. Rispetti rigorosamente queste prescrizioni e non modifichi mai la dose prescritta senza aver prima contattato il medico.
- Se ha dimenticato per una volta di assumere una capsula molle, la lasci da parte ed assuma le capsule molli successive come di consueto. Il giorno successivo non deve assumerne il doppio!
- · Assuma le capsule molli durante i pasti senza masticarle.
- · La data di scadenza del farmaco è indicata sulla confezione esterna e deve essere rispettata. Le capsule molli devono essere conservate nella confezione originale, al riparo dalla luce e dal calore, e tenute fuori dalla portata dei bambini.
- L'azione di CURAKNE® non è immediata. Prima che l'azione del prodotto sia evidente sono necessari più giorni e talvolta anche settimane.

#### Da osservare assolutamente

Che cosa deve fare

- · Assuma il farmaco rispettando esattamente la prescrizione del medico. Legga integralmente e con attenzione il foglietto illustrativo e l'opuscolo informativo per le pazienti.
- · Se soffre di allergie a determinati alimenti o farmaci, ne informi il medico. Potrebbe essere molto importante.
- Se gualcosa non è chiaro o se ha domande, chieda al suo medico ulteriori chiarimenti in merito.
- · Contatti il suo medico, qualora compaiano sintomi gravi o fastidiosi.

#### Che cosa non deve fare

- CURAKNE® le è stato prescritto personalmente. In nessun caso deve dare il farmaco ad altre persone. Dare le capsule molli ad una donna incinta, o che potrebbe diventarlo, può portare a gravi danni alla salute del nascituro.
- Nel corso del trattamento con CURAKNE® ed anche per un mese dopo la conclusione del trattamento, non deve donare sangue. CURAKNE® potrebbe causare gravi malformazioni congenite ai bambini di donne incinte che ricevessero il sangue donato.

#### Informazioni sull'acne

#### Chi soffre di acne?

L'acne è una malattia della pelle che tipicamente compare negli adolescenti. Tuttavia, può accadere che anche persone di età compresa tra i 30 e 40 anni soffrano di acne. Di regola, gli uomini soffrono più spesso delle donne di gravi forme di acne. L'acne può lasciare cicatrici.

#### Come si forma l'acne?

L'acne ha origine nelle ghiandole sebacee. Le ghiandole sebacee sono strutture delle pelle che secernono grasso, il cui compito è ingrassare i peli del corpo e alla pelle. Ogni pelo del nostro corpo possiede una o più ghiandole sebacee che sfociano nel canale pilifero (follicolo). Queste ghiandole secernono una sostanza oleosa, il sebo, che normalmente approda sulla superficie della pelle passando attraverso il canale pilifero (follicolo). Per struttura e per volume le ghiandole sebacee possono essere molto diverse. Sul viso le ghiandole sebacee sono molto grandi, contrariamente ai peli che invece sono così sottili da essere appena visibili ad occhio nudo. Certi ormoni sessuali (androgeni ed in minor misura anche gestageni) influenzano le ghiandole sebacee. Questa è la ragione per cui, all'inizio della pubertà, le ghiandole sebacee si ingrossano e producono più sebo. Due diversi meccanismi sono all'origine dell'acne. Innanzitutto, avviene una cheratinizzazione eccessiva del canale pilifero e tale fenomeno impedisce al sebo di defluire liberamente. In questo modo il sebo si mescola a cellule morte trasformandosi così in terreno di coltura per i tipici batteri dell'acne (Propionibacterium). Quando la ghiandola sebacea si infiamma, la sua parete può rompersi e dare origine, al di sotto della

pelle, ad un nodulo infiammato. Di solito questi noduli dopo la guarigione lasciano delle cicatrici.

Non sono responsabili dell'acne Cattiva alimentazione, sporcizia, pelle grassa.

Sono corresponsabili dell'acne Stress psichico, affaticamento, cosmetici, farmaci.

#### Informazioni su CURAKNE®

# Come agisce CURAKNE®

**CURAKNE®** contiene una sostanza affine alla vitamina A e, sotto certi aspetti, ha un meccanismo d'azione simile ad essa. Questo farmaco riduce la cheratinizzazione eccessiva delle cellule del canale pilifero in modo da consentire al sebo di defluire nuovamente senza ostacoli. **CURAKNE®** produce inoltre una diminuzione del volume delle ghiandole sebacee. È stato possibile dimostrare anche un'attività antinfiammatoria.

# Quando si deve usare CURAKNE®?

CURAKNE® è utilizzato in caso di acne severa o di acne con tendenza alla formazione di cicatrici.

L'acne interessa solitamente il viso, ma anche il tronco (petto e schiena). Nelle zone della cute affette si sviluppano infiammazioni che possono divenire purulente. Le forme gravi di acne con lesioni purulente, noduli o perfino ascessi spesso non reagiscono ad altre terapie e, senza terapia, evolvono in evidenti cicatrici. In funzione del livello di gravità di questa patologia il trattamento deve essere affidato alle mani di un medico specialista. Le precauzioni da applicare per l'uso di CURAKNE® richiedono inoltre una costante sorveglianza medica.

# Informazioni sulla terapia con CURAKNE®

#### Prima dell'inizio della terapia

- Prima di iniziare il trattamento si deve verificare se una terapia con CURAKNE® sia veramente adatta al suo caso. A questo scopo vanno eseguiti degli esami del sangue specifici.
- CURAKNE® non deve essere assunto in caso di gravi affezioni del fegato.
- Informi il suo medico se la sua funzione renale non è normale. In questo caso la terapia deve essere iniziata con un dosaggio più debole.
- Non devono assumere CURAKNE® i pazienti con tassi elevati di grassi nel sangue.
- Non deve assumere CURAKNE® se nel suo corpo è immagazzinata molta vitamina A (ipervitaminosi A).
- Non devono assumere il farmaco i pazienti che presentano un'ipersensibilità verso uno dei suoi componenti. Dal momento in cui CURAKNE® contiene olio di soia, non deve assumere CURAKNE® se è allergica/o alla soia.
- Se personalmente ha sofferto o soffre oppure se un componente della sua famiglia ha sofferto o soffre di diabete mellito, di malattie del fegato, di malattie del cuore o di depressione, è necessario informare il medico.
- CURAKNE® è affine alla vitamina A. Nel corso della terapia con CURAKNE® non assuma preparati vitaminici che contengono la vitamina A, in quanto potrebbero aggravare alcuni effetti collaterali di CURAKNE®.
- CURAKNE® non è indicato per la terapia delle forme meno severe di acne, come quella che si presenta negli adolescenti durante la pubertà, e non è consigliato per i pazienti al di sotto dei 12 anni di età.

# Sono vietati gravidanza e allattamento!

Se è in corso una gravidanza, **CURAKNE®** può causare gravi malformazioni al nascituro. Anche il rischio di un aborto aumenta. In questo caso, la quantità delle capsule molli assunte ogni giorno e la durata del trattamento **non** hanno nessuna importanza. Pertanto devono essere rigorosamente rispettate le seguenti disposizioni:

- Sono vietati gravidanza e allattamento!
- Prima di assumere CURAKNE®, deve leggere quest'opuscolo informativo per le pazienti e l'opuscolo sulla contraccezione. I due opuscoli indicati sono forniti al suo medico dal fabbricante di CURAKNE®.
- Prima di iniziare la terapia con CURAKNE® deve sottoscrivere la dichiarazione di consenso per le pazienti.
- Non deve assumere CURAKNE® se è incinta o se desidera diventarlo durante il trattamento.
- Deve eseguire un test di gravidanza nei 3 giorni che precedono la prima assunzione di CURAKNE® per attestare che non è incinta.
- Può assumere CURAKNE® solo se ha la certezza di non essere incinta.
- Per almeno un mese prima del trattamento, per l'intera durata del trattamento e
  per un mese dopo la conclusione del trattamento con CURAKNE® sarà
  assolutamente necessario mettere in atto senza alcuna interruzione una
  contraccezione efficace. A tale scopo si devono abbinare due metodi contraccettivi
  efficaci (veda l'opuscolo informativo sulla contraccezione consegnatole dal medico).
- Consulti il suo medico per scegliere il metodo anticoncezionale più adatto nel suo caso. Richieda al riguardo l'opuscolo informativo sulla contraccezione.
- È sempre indispensabile adottare un metodo anticoncezionale anche quando si ritiene di non poter restare incinta (unica eccezione: dopo la rimozione chirurgica dell'utero).

# Durante la terapia

I presupposti sui quali si basa la prescrizione di CURAKNE® variano da paziente a paziente.

La posologia di CURAKNE® è valida per lei personalmente e può discostarsi da quella degli altri pazienti. Il suo medico stabilisce per lei personalmente il numero di capsule molli che deve assumere ogni giorno. Questo numero potrebbe variare anche nel corso del trattamento. Rispetti esattamente il numero di capsule molli prescritto.

Se ha dimenticato di prendere una dose, la volta successiva **non assuma** il numero doppio di capsule molli.

Durante il trattamento con **CURAKNE®** e per i 5-6 mesi successivi non deve essere effettuata nessuna depilazione con ceretta, nessun peeling e nessun trattamento della pelle con il laser (per eliminare calli o cicatrici) perché ciò potrebbe provocare cicatrici e cambiamenti nella pigmentazione cutanea, ferite o infiammazioni della pelle.

Durante la terapia con **CURAKNE®** si devono evitare i bagni di sole e l'utilizzo di lampade o lettini UV. Prima di esporsi alla luce del sole deve applicare una protezione solare con un alto fattore di protezione (almeno 15) e indossare vestiti protettivi.

CURAKNE® non deve essere assunto in contemporanea con le tetracicline (certi antibiotici).

- Sono vietati gravidanza e allattamento!
- Deve aspettare il 2° o 3° giorno dopo la comparsa del ciclo mestruale per iniziare ad assumere CURAKNE®.
- Durante il trattamento con CURAKNE®, deve continuare senza alcuna interruzione con un metodo anticoncezionale efficace.
- È indispensabile sottoporsi regolarmente a controlli dal suo medico ed eseguire secondo le disposizioni un test di gravidanza.
- Anche i metodi anticoncezionali più efficaci possono fallire. Sospenda immediatamente il trattamento con CURAKNE® qualora dovesse constatare che è rimasta incinta.
- Se dovesse restare incinta durante il trattamento con CURAKNE® o entro un mese dalla fine della terapia, contatti immediatamente il suo medico per chiarire se sia consigliabile portare avanti la gravidanza.
- Se il ciclo mestruale non arriva per un periodo inaspettatamente lungo, sospenda immediatamente l'assunzione di CURAKNE® e contatti il suo medico.

# Quali effetti indesiderati può avere CURAKNE®?

#### Peggioramento iniziale

Nelle prime settimane di trattamento potrebbe verificarsi, come è successo a molti altri pazienti, un peggioramento dell'acne. Non esiste alcun motivo per inquietarsi, dato che in genere questa condizione è transitoria. Se riscontra che tale andamento si verifica anche nel suo caso, ne informi il suo medico.

#### Secchezza degli occhi e delle mucose

La secchezza della pelle e delle mucose, in particolare delle labbra, della bocca e del naso è uno degli effetti collaterali più frequenti di CURAKNE®. Inoltre possono verificarsi anche infiammazioni delle labbra e della pelle, desquamazione localizzata, prurito, arrossamento cutaneo ed una maggiore vulnerabilità della pelle. In questi casi si faccia consigliare dal suo medico i prodotti adeguati per la cura delle labbra e della pelle. Un altro effetto collaterale relativamente diffuso è l'arrossamento, l'infiammazione, l'inritazione e la secchezza degli occhi. Qualora porti lenti a contatto, è possibile che, durante e dopo il

trattamento, lei le sopporti meno bene. In questo caso si consiglia di portare gli occhiali.

Durante la terapia, in alcuni casi è stata riscontrata una diminuzione della visione nottuma, disturbi della vista oppure ipersensibilità alla luce. In rari casi, questi effetti indesiderati possono persistere anche dopo la fine della terapia. Nel caso in cui dovessero insorgere in lei questi o simili disturbi della vista oppure se si sente assonnato o intontito (ciò può succedere anche improvvisamente), non dovrebbe guidare o manovrare dei macchinari e non dovrebbe neppure praticare alcuna attività durante la quale questi problemi potrebbero mettere in pericolo lei o altre persone.

#### Altri possibili effetti collaterali

Molto spesso insorgono disturbi articolari e muscolari così come dolori alla schiena. Spesso sono stati riportati epistassi e infiammazioni al naso e alla cavità orale.

Molto raramente insorgono nei pazienti anche raucedine, secchezza della gola, infezioni della pelle e delle mucose, eruzione cutanea, cambiamenti dei capelli, eccessiva crescita dei peli del corpo, cambiamenti delle unghie, aumentata sensibilità nei confronti della luce solare, escrescenze della pelle nodulari, pigmentazione aumentata della pelle, sudorazione eccessiva così come calcificazioni di legamenti e tendini, cambiamenti nelle articolazioni e nelle ossa, infiammazioni articolari e tendiniti, malattie renali infiammatorie, malessere, diabete, ingrossamento dei linfonodi e infiammazioni di vasi sanguini. Nel corso della terapia può verificarsi la caduta dei capelli.

In genere questi effetti collaterali sono solo di natura transitoria e scompaiono nuovamente dopo la conclusione del trattamento. Alcuni effetti collaterali possono tuttavia protrarsi per un certo tempo anche dopo la conclusione del trattamento.

Qualora dovesse constatare la comparsa di tali effetti collaterali, consulti il medico per decidere se è necessario ridurre la dose del farmaco.

#### Effetti collaterali gravi

In casi rari, durante il trattamento con **CURAKNE®**, sono stati constatati effetti collaterali gravi. Interrompa l'assunzione di **CURAKNE®** e contatti immediatamente il suo medico se dovesse presentarsi uno dei seguenti sintomi:

- Mal di testa con nausea, vertigini, vomito e vista offuscata
- Disturbi dell'udito e brusio nelle orecchie
- Convulsioni
- Sonnolenza
- Dolori muscolari e articolari
- · Forti dolori intestinali, diarrea o emorragie dall'ano

- Pigmentazione gialla della cute e degli occhi e/o colorazione scura dell'urina
- Reazioni cutanee che siano accompagnate da febbre, mal di gola, sensazione di malessere generale o formazione di bolle sulle gambe, sulle braccia o sul viso e/o infiammazioni della bocca, della gola, del naso o degli occhi, oppure desquamazione della pelle. Tali reazioni cutanee insorgono per lo più durante le prime 4 settimane dopo l'inizio della terapia e possono rendere necessario un ricovero in ospedale.

In rari casi sono stati osservati in pazienti trattati con CURAKNE® stati depressivi associati a tendenze suicide, a tentativi di suicido e suicidi e sono stati segnalati peggioramento di depressioni preesistenti, sbalzi d'umore, tendenza all'aggressività e stati d'ansia. Non è noto nessun meccanismo d'azione capace di spiegare questi effetti collaterali. Dovrà tuttavia fare attenzione e consultare obbligatoriamente il suo medico in caso si senta depressa/o, per esempio se si sente triste o ansiosa/o senza motivo, se ha degli sbalzi d'umore, delle crisi di pianto, è irritabile, nota di avere dei problemi a concentrarsi, perde il piacere di intraprendere attività sociali o sportive, si isola dai suoi amici o dalla sua famiglia, dorme troppo o troppo poco, nota dei cambiamenti in rapporto al suo appetito o al suo peso oppure è meno efficiente a scuola, rispettivamente al lavoro, o se pensa al suicidio. Se necessario, il medico stabilirà una terapia opportuna.

# Dopo la terapia

Quando si deve concludere il trattamento?

Spetta al medico decidere se il trattamento deve essere interrotto. In genere ci vogliono più mesi, affinché venga raggiunto un risultato soddisfacente.

- È vietato iniziare una gravidanza oppure allattare nel mese successivo alla conclusione del trattamento con CURAKNE®.
- Deve continuare una contraccezione efficace e senza interruzione ancora per un mese dopo la sospensione del trattamento con CURAKNE®.
- 5 settimane dopo la fine della terapia con **CURAKNE®**, deve sottoporsi ad una visita di controllo dal suo medico e far effettuare un test di gravidanza.

П

#### Di cos'altro devo tener conto?

- Nel corso dell'intera terapia e del mese successivo alla conclusione della terapia non dovrà donare sangue per evitare di esporre a CURAKNE® delle possibili riceventi incinte.
- Come accade alla maggior parte dei pazienti, è probabile che l'aspetto della sua pelle anche dopo la conclusione del ciclo di terapia con CURAKNE® continui a migliorare.
- La maggior parte degli effetti collaterali scompaiono completamente dopo la conclusione del trattamento nell'arco di alcuni giomi o alcune settimane. Se, tuttavia, gli effetti collaterali persistono anche oltre il tempo indicato, contatti il suo medico curante.
- Per raggiungere il risultato sperato, alcune/alcuni pazienti devono sottoporsi ad un secondo ciclo di terapia con CURAKNE®. Qualora ciò accadesse anche nel suo caso, il secondo ciclo di terapia dovrà iniziare dopo una pausa di 8 settimane.
- Alla fine della terapia riporti, per favore, tutte le capsule molli rimaste al suo farmacista e non le conservi che nel caso in cui il suo medico curante non le dica espressamente di farlo.

# Dichiarazione di consenso

#### Copia per la paziente

Sono stata personalmente informata dal mio medico sul trattamento con CURAKNE® previsto nel mio caso. Oltre alle altre informazioni, ho preso atto in particolare dei seguenti punti:

- I. È per me chiaro che non devo assumere CURAKNE® se è in corso una gravidanza o se intendo iniziare una gravidanza durante il trattamento. Non devo assumere CURAKNE® nemmeno quando allatto.
  - Attualmente non sono incinta e non allatto. Non è mia intenzione iniziare una gravidanza né durante il trattamento con CURAKNE® e neppure nel mese che seguirà la sospensione del trattamento con CURAKNE®.
- 2. Sono a conoscenza del fatto che figli di madri che hanno assunto CURAKNE® durante la gravidanza hanno presentato gravi malformazioni.
  - Sono stata informata dal mio medico sull'enorme rischio di gravi danni al nascituro nel caso in cui io inizi una gravidanza o sia già incinta durante il trattamento con CURAKNE®.
- 3. Sono stata informata dal mio medico sul fatto che dovrò mettere in atto senza alcuna interruzione una contraccezione efficace
  - durante almeno un mese prima dell'inizio del trattamento
  - per l'intera durata del trattamento, nonché
  - per un mese dopo la conclusione del trattamento con **CURAKNE®**. Per sicurezza si devono abbinare due diversi metodi contraccettivi efficaci.
- 4. Sono stata informata della necessità di eseguire, nei 3 giorni che precedono l'inizio del trattamento con CURAKNE®, un test di gravidanza per attestare che non sono incinta. Sono inoltre consapevole di dover attendere fino al secondo o al terzo giorno del ciclo mestruale successivo prima di iniziare l'assunzione di CURAKNE®.
- Sono perfettamente consapevole dei rischi legati ad un fallimento del metodo anticoncezionale. Il medico mi ha messo in guardia a tal proposito. Sono informata

della necessità di interrompere l'assunzione di **CURAKNE®** e di consultare immediatamente il medico qualora:

- il mio ciclo mestruale tardi troppo a lungo ad arrivare,
- io resti incinta durante il trattamento con CURAKNE®,
- io resti incinta nel corso del mese successivo alla conclusione della terapia con CURAKNF®
- 6. In caso di gravidanza sono consapevole di dover discutere con il medico dell'opportunità di proseguire o meno la gravidanza.
- 7. Ho letto con attenzione l'"informativo per le pazienti di sesso maschile e femminile" su CURAKNE® consegnatomi dal mio medico. Discuterò di eventuali domande con il mio medico.
- 8. Ho letto con attenzione l'"opuscolo sul sistema contraccettivo" consegnatomi dal mio medico. Discuterò di eventuali domande con il mio medico.
- 9. Apponendo la mia firma, confermo di essere stata informata dal mio medico in merito a tutti i punti sopra esposti e di averne espressamente preso atto, nonché di essere consapevole dei rischi legati ad una gravidanza durante il trattamento con CURAKNE® e nel mese successivo alla sospensione del trattamento.

Luogo:			
Data:			
Nome:			
Cognome:			
Data di nascita:			
Firma:			

# Dichiarazione di consenso

#### Copia per il medico curante

Sono stata personalmente informata dal mio medico sul trattamento con CURAKNE® previsto nel mio caso. Oltre alle altre informazioni, ho preso atto in particolare dei seguenti punti:

I. È per me chiaro che non devo assumere **CURAKNE®** se è in corso una gravidanza o se intendo iniziare una gravidanza durante il trattamento. Non devo assumere **CURAKNE®** nemmeno quando allatto.

Attualmente non sono incinta e non allatto. Non è mia intenzione iniziare una gravidanza né durante il trattamento con CURAKNE® e neppure nel mese che seguirà la sospensione del trattamento con CURAKNE®.

2. Sono a conoscenza del fatto che figli di madri che hanno assunto CURAKNE® durante la gravidanza hanno presentato gravi malformazioni.

Sono stata informata dal mio medico sull'enorme rischio di gravi danni al nascituro nel caso in cui io inizi una gravidanza o sia già incinta durante il trattamento con CURAKNE®.

- 3. Sono stata informata dal mio medico sul fatto che dovrò mettere in atto senza alcuna interruzione una contraccezione efficace
  - durante almeno un mese prima dell'inizio del trattamento
  - per l'intera durata del trattamento, nonché
  - per un mese dopo la conclusione del trattamento con **CURAKNE®**. Per sicurezza si devono abbinare due diversi metodi contraccettivi efficaci.
- 4. Sono stata informata della necessità di eseguire, nei 3 giorni che precedono l'inizio del trattamento con CURAKNE®, un test di gravidanza per attestare che non sono incinta. Sono inoltre consapevole di dover attendere fino al secondo o al terzo giorno del ciclo mestruale successivo prima di iniziare l'assunzione di CURAKNE®.
- 5. Sono perfettamente consapevole dei rischi legati ad un fallimento del metodo anticoncezionale. Il medico mi ha messo in guardia a tal proposito. Sono informata

della necessità di interrompere l'assunzione di CURAKNE® e di consultare immediatamente il medico qualora:

- il mio ciclo mestruale tardi troppo a lungo ad arrivare,
- io resti incinta durante il trattamento con CURAKNE®.
- io resti incinta nel corso del mese successivo alla conclusione della terapia con CURAKNE®.
- 6. In caso di gravidanza sono consapevole di dover discutere con il medico dell'opportunità di proseguire o meno la gravidanza.
- 7. Ho letto con attenzione l''informativo per le pazienti di sesso maschile e femminile" su CURAKNE® consegnatomi dal mio medico. Discuterò di eventuali domande con il mio medico.
- 8. Ho letto con attenzione l'"opuscolo sul sistema contraccettivo" consegnatomi dal mio medico. Discuterò di eventuali domande con il mio medico.
- 9. Apponendo la mia firma, confermo di essere stata informata dal mio medico in merito a tutti i punti sopra esposti e di averne espressamente preso atto, nonché di essere consapevole dei rischi legati ad una gravidanza durante il trattamento con CURAKNE® e nel mese successivo alla sospensione del trattamento.

Luogo:	
Data:	
Nome:	
Cognome	e:
Data di n	nascita:
	Hegenheimermattweg 183 ● 4123 Allschwil J61 487 89 00 ● dermatologie.ch@pierre-fabre.com

www.pierre-fabre-dermatologie.ch