Estimada Entidad Farmacéutica,

                                                         Para su conocimiento y difusión entre los integrantes de la Red, remitimos comunicado de PAMI respecto del consentimiento informado obligatorio para Lenalidomida.

                                                         Saludos cordiales.

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|

|  |  |
| --- | --- |
|

|  |
| --- |
| **Estimadas y estimados:** Les informamos que a partir del **22/10/2022** las **personas afiliadas que consuman lenalidomida** deberán contar con nuevos **CONSENTIMIENTOS INFORMADOS OBLIGATORIOS (CIO)** firmados para las marcas **HEMALEN, LEDANE y RENGED**, ya que desde esa fecha se dispensarán las nuevas marcas en reemplazo de las previstas en la actualidad.Debido a que la **ANMAT** (Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica) realiza un **seguimiento especial de la entrega de esta droga**, se requiere para su dispensa la presentación obligatoria de un consentimiento informado firmado por la persona afiliada y su médica o médico tratante. |

 |

 |

 |

 |

 |
|

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|

|  |  |
| --- | --- |
|

|  |
| --- |
| Agradecemos indicar a las farmacias que tomen en cuenta que:* Al momento de recibir la receta le **recuerden al paciente o familiar** que se necesita esta **documentación en poder del laboratorio** antes de entregar el medicamento.
* **No es válida la carga de los consentimientos informados obligatorios en el sistema Conexión Plus**
 |

 |

 |

 |

 |

 |