

ACCUTANE™ ROCHE® (isotrétinoïne)

Tableau pour le suivi des patients

Nom :

Date de début du traitement :

Ce document a été préparé par Hoffmann-La Roche Limited/Limitée dans le cadre du plan d’atténuation des risques associés à ACCUTANE. Ce document n’est pas destiné à un usage promotionnel.



Usage clinique

A cause des effets indésirables importants associés à son emploi, ACCUTANE doit être réservé dans les cas où les affections précitées ne répondent pas aux traitements de première ligne traditionnels. ACCUTANE doit être prescrit uniquement par des médecins expérimentés dans l'emploi de rétinoïdes à action générale, qui comprennent le risque d'effets tératogènes chez les femmes fertiles et qui sont habituels à prodiguer des conseils aux jeunes adultes pour qui ACCUTANE est généralement indiqué.

Il convient de procéder à une évaluation minutieuse de l'état mental des sujets, y compris la détermination de la possibilité d'antécédents de maladie psychiatrique.

Il est fortement recommandé de limiter toutes les ordonnances de ACCUTANE à une provision d'un mois de façon à encourager les patients à retourner voir leur médecin pour un suivi des effets secondaires. Les ordonnances de ACCUTANE pour les femmes fertiles devraient être limitées à 30 jours de traitement, nécessitant ainsi une nouvelle ordonnance pour poursuivre le traitement.

Enfants Il n'est pas recommandé d'administrer ACCUTANE à des enfants de moins de 12 ans. Il y a lieu de soupeser attentivement l'administration de ACCUTANE pour le traitement de l'acné nodulaire rebelle grave aux enfants âgés de 12 à 17 ans, en particulier chez ceux qui présentent une maladie osseuse structurale ou métabolique connue.

Personnes âgées

Les études cliniques sur ACCUTANE ne portaient pas sur un nombre suffisant de sujets âgés de 65 ans et plus pour pouvoir déterminer s'ils répondent au traitement différemment des sujets plus jeunes. Bien que l'expérience clinique décrite dans les comptes rendus ne montre pas de différence dans les réponses entre les sujets plus jeunes et les personnes âgées, on pourrait s'attendre à ce que les effets du vieillissement augmentent certains des risques associés au traitement par l'isotrétinoïne.

Contre-indications

ACCUTANE est contre-indiqué durant la grossesse. Les femmes ne peuvent pas concevoir durant leur traitement par ACCUTANE, à quelque dose que ce soit, même pendant une brève période. **Voir la monographie pour** les informations congénitales chez une très forte proportion d'enfants nés de femmes ayant conçu qu'elles

obtenir la liste complète des contre-indications.

- Allaitement
- Insuffisance hépatique et rénale
- Hypervitaminose A
- Hypertension
- Emploi de tétracyclines
- Sensibilité à l'isotrétinoïne ou à l'un de ses excipients

Mises en garde et précautions les plus importantes

Prévention de la grossesse : ACCUTANE est reconnu pour être un produit tératogène et est contre-indiqué durant la grossesse. Le médecin ne doit prescrire ACCUTANE aux femmes fertiles **que si TOUTES** les conditions indiquées à la section « **Conditions d'utilisation** » sont remplies. De plus, quand le médecin prescrit ce médicament à des femmes fertiles, il doit utiliser le PROGRAMME DE PRÉVENTION DE LA GROSSESSE™ de Hoffmann-La Roche Limited/Limitée. Ce programme comprend de l'information détaillée sur les risques que comporte ce médicament, une liste de contrôle des critères qui doivent être respectés avant que le médicament soit prescrit à des femmes fertiles, de l'information détaillée sur les différents méthodes contraceptives, un formulaire de consentement éclairé que la patiente doit lire et signer, et des rappels mensuels du test de grossesse, dont le médecin se servira à chaque visite de la patiente durant la période de traitement.

Conditions d'utilisation

1. Le patient souffre d'acné nodulaire et/ou inflammatoire grave et défigurante, d'*acne conglobata* ou d'acné rebelle aux thérapies standard, y compris les antibiotiques à action générale.

2. Le patient est fiable pour ce qui est de comprendre et de suivre les instructions.

3. Tous les patients doivent signer le formulaire de consentement éclairé avant d'amorcer le traitement. Le médecin peut obtenir ce formulaire par l'intermédiaire du site Web www.acneandu.ca ou en communiquant avec le service d'information médicale de Roche, au 1-888-762-4388.

ACCUTANE est contre-indiqué chez les femmes fertiles à moins que **TOUTES** les conditions suivantes soient remplies :

1. La patiente est capable et désireuse de se conformer aux mesures contraceptives efficaces obligatoires.

2. La patiente a reçu une explication détaillée verbale et écrite sur les risques d'une exposition fœtale à ACCUTANE ainsi que le risque d'échec des méthodes contraceptives, et elle a reconnu avoir compris cette explication. On lui, entre autres, montrer le dessin d'un enfant présentant les malformations externes caractéristiques d'une exposition à ACCUTANE pendant la grossesse.

3. La patiente a été avisée et comprend la nécessité de consulter rapidement son médecin s'il y a un risque de grossesse.

4. La patiente comprend la nécessité d'un suivi mensuel rigoureux.

5. La patiente utilise sans interruption des mesures contraceptives efficaces pendant un mois avant le début du traitement par ACCUTANE, durant tout le traitement par ACCUTANE et pendant un mois après l'arrêt de la patiente d'utiliser simultanément deux méthodes efficaces de contraception.

6. La patiente a subi deux tests de grossesse qui se sont révélés négatifs avant l'instauration du traitement par ACCUTANE. Le premier test de grossesse a été effectué lors de l'évaluation initiale quand le médecin a déterminé que la patiente était admissible au traitement par ACCUTANE. Le second test de grossesse (analyse de sang ou d'urine), ayant un seuil de sensibilité d'au moins 25 mIU/ml, a été effectué dans un laboratoire conformément aux directives mentionnées ci-dessus. Même les patientes aménorrhéiques doivent suivre les recommandations relatives aux mesures contraceptives efficaces, à moins qu'elles aient subi une hystérectomie ou une ovariectomie bilatérale, ou que leur ménopause ait été confirmée.

Tout le matériel destiné aux patients et aux médecins peut être téléchargé à partir du site Web www.acneandu.ca ou commandé auprès du service d'information médicale de Roche, en composant le 1-888-762-4388.

Toutes les femmes traitées par ACCUTANE doivent absolument être soumise à un test de grossesse tous les mois durant le traitement et un mois après la fin du traitement. La date et les résultats des tests de grossesse

Pour plus d'information, appelez la ligne de conseil en matière de contraception en composant sans frais le 1-877-333-2263 ou visitez le site Web de ACCUTANE à www.acneandu.ca.

- Même les patientes qui normalement n'utilisent pas de méthode contraceptive en raison d'antécédents de stérilité ou d'abstinence de relations sexuelles devraient être averties d'en utiliser pendant le traitement par ACCUTANE, même les patientes mentionnées ci-dessus. Même les patientes aménorrhéiques doivent suivre les recommandations relatives aux mesures contraceptives efficaces, à moins qu'elles aient subi une hystérectomie ou une ovariectomie bilatérale, ou que leur ménopause ait été confirmée.
- Tout le matériel destiné aux patients et aux médecins peut être téléchargé à partir du site Web www.acneandu.ca ou commandé auprès du service d'information médicale de Roche, en composant le 1-888-762-4388.
- Toutes les femmes fertiles traitées par ACCUTANE doivent absolument être soumise à un test de grossesse tous les mois durant le traitement et un mois après la fin du traitement. La date et les résultats des tests de grossesse

Pour plus d'information, appelez la ligne de conseil en matière de contraception en composant sans frais le 1-877-333-2263 ou visitez le site Web de ACCUTANE à www.acneandu.ca.

Si vous souhaitez recevoir ces renseignements dans un format accessible, veuillez communiquer avec Roche au 1-800-561-1759.

© 2007-2022, Hoffmann-La Roche Limited/Limitée
ACCUTANE™ et PROGRAMME DE PRÉVENTION DE LA GROSSESSE™ Marques de commerce de Hoffmann-La Roche Limited/Limitée

Autres mises en garde et précautions pertinentes

• Réactions cutanées graves (p. ex., érythème polymorphe [EP], syndrome de Stevens-Johnson [SJS] et nécrolyse épidermique toxique [NET]). Ces manifestations peuvent être graves et nécessiter une hospitalisation, menacer le pronostic vital, entraîner une défiguration, une invalidité ou la mort.

• À l'occasion, une exacerbation aiguë de l'acné a été observée au début du traitement, mais cet effet disparaît avec la poursuite du traitement, généralement en 7 à 10 jours, et ne requiert habituellement pas un ajustement de la dose. On recommande d'éviter ce qui suit pendant le traitement par ACCUTANE et pendant les 5 ou 6 mois après la fin du traitement : les techniques de dermatabrasion chimique énergiques, les traitements cutanés au laser, l'épilation à la cire, l'administration concomitante d'agents antiacnéiques kératolytiques ou exfoliants.

• Populations particulières (femmes enceintes, femmes fertiles, femmes qui allaitent, enfants et personnes âgées) et patients à haut risque (diabète, obésité, alcoolisme ou trouble du métabolisme des lipides) traités par ACCUTANE (voir la monographie pour obtenir des renseignements complets).

• Il faut raporter aux patients de sexe masculin qu'ils ne doivent partager leur médicament avec qui que ce soit, surtout pas avec des personnes de sexe féminin.

• Il est recommandé de ne pas donner de sang aux fins de transfusion au cours du traitement par ACCUTANE ni durant le premier mois qui suit l'arrêt du traitement.

• Manifestations cardiovasculaires (hausse de la concentration des triglycérides plasmatiques, baisse de la concentration de lipoprotéines de haute densité et hausse des taux de cholestérol).

• Atteinte auditive à certaines fréquences.

• Il est possible que les patients diabétiques ou présentant des antécédents familiaux de diabète aient de la difficulté à contrôler leur glycémie pendant le traitement par ACCUTANE.

• On a observé une relation temporaire entre l'administration de ACCUTANE et la survenue de maladies inflammatoires de l'intestin (y compris l'iléite régionale, la colite et des hémorragies) chez des personnes sans antécédents de troubles intestinaux. Les patients présentant des douleurs abdominales, des saignements rectaux ou une diarrhée grave devraient cesser immédiatement de prendre ACCUTANE.

• Hépatite clinique, hausse des taux d'enzymes hépatiques, pancréatite aiguë, que l'on sait potentiellement mortelle. Il faut donc s'efforcer de normaliser toute hausse significative du taux de triglycérides. Le traitement par ACCUTANE doit être interrompu si l'hypertriglycéridémie ne peut être contrôlée ou si des symptômes de pancréatite surviennent.

• Réactions anaphylactiques, réactions cutanées allergiques et vasculaires (souvent accompagnées de purpura) des extrémités et atélectasie extracutanée.

• Effets sur l'appareil locomoteur, y compris l'ostéoporose, l'ostéopénie, les fractures osseuses, le retard de consolidation des fractures osseuses et l'hypertroste.

• Effets ophtalmologiques (opacités cornéennes, sécheresse oculaire, baisse de la vision nocturne, kératite, biphartie et conjonctivite).

• Surveillance et éprouves de laboratoire (y compris les tests de grossesse et les signes de dépression) : voir la monographie pour obtenir des renseignements complets.

Pour de plus amples renseignements

Veuillez consulter la monographie à l'adresse http://www.rochecanada.com/PMS_Fr/Accutane/Accutane_PM_F.pdf pour obtenir des renseignements importants sur les mises en garde et précautions, les réactions indésirables, les interactions médicamenteuses (par ex. avec le millepertuis : l'emploi de ACCUTANE est associé à une dépression chez certains patients. Il faut aviser les patients au préalable de ne pas s'auto-administrer du millepertuis) et la posologie, qui n'ont pas été abordés dans ce document. Vous pouvez aussi vous procurer la monographie en nous appelant au 1-888-762-4388.

ACCUTANE est indiqué pour le traitement de :

- l'acné nodulaire et/ou inflammatoire grave
- l'*acne conglobata*
- l'acné réfractaire

	Considérations préthérapeutiques	À l'instauration du traitement (du 1 ^{er} mois)	Au début du 2 ^e mois	Au début du 3 ^e mois	Au début du 4 ^e mois
Évaluation de l'état du patient (taux en % d'amélioration de l'acné par rapport à avant le début du traitement)		<input type="checkbox"/> 25 % <input type="checkbox"/> 75 % <input type="checkbox"/> 50 % <input type="checkbox"/> 100 %	<input type="checkbox"/> 25 % <input type="checkbox"/> 75 % <input type="checkbox"/> 50 % <input type="checkbox"/> 100 %	<input type="checkbox"/> 25 % <input type="checkbox"/> 75 % <input type="checkbox"/> 50 % <input type="checkbox"/> 100 %	<input type="checkbox"/> 25 % <input type="checkbox"/> 75 % <input type="checkbox"/> 50 % <input type="checkbox"/> 100 %
Posologie	<ul style="list-style-type: none"> ▶ La dose initiale de ACCUTANE devrait être individualisée en fonction du poids du patient et de la gravité de la maladie. À noter qu'une exacerbation temporaire de l'acné survient parfois durant la période initiale du traitement. ▶ Un traitement complet comporte l'administration de ACCUTANE pendant 12 à 16 semaines. ▶ Consulter les renseignements posologiques de la monographie pour connaître les instructions détaillées sur la posologie et l'administration. 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Commencer par 0,5 mg par kg de poids corporel pendant les 2 à 4 premières semaines. ▶ Pour les femmes, on doit instaurer le traitement le deuxième ou le troisième jour du prochain cycle menstruel normal de la patiente après avoir confirmé qu'elle n'est pas enceinte. 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ La posologie du traitement d'entretien doit être comprise entre 0,1 et 1 mg/kg de poids corporel par jour (jusqu'à 2 mg/kg de poids corporel par jour dans des cas exceptionnels). ▶ La posologie dépend de la réponse de chaque patient et de sa tolérance au médicament. ▶ Analyser tout effet secondaire et ajuster la posologie au besoin. 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ La posologie du traitement d'entretien doit être comprise entre 0,1 et 1 mg/kg de poids corporel par jour (jusqu'à 2 mg/kg de poids corporel par jour dans des cas exceptionnels). ▶ La posologie dépend de la réponse de chaque patient et de sa tolérance au médicament. ▶ Analyser tout effet secondaire et ajuster la posologie au besoin. 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ La posologie du traitement d'entretien doit être comprise entre 0,1 et 1 mg/kg de poids corporel par jour (jusqu'à 2 mg/kg de poids corporel par jour dans des cas exceptionnels). ▶ La posologie dépend de la réponse de chaque patient et de sa tolérance au médicament. ▶ Analyser tout effet secondaire et ajuster la posologie au besoin.
Pour les femmes seulement	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Utiliser sans interruption des mesures contraceptives efficaces pendant un mois avant le début du traitement par ACCUTANE. ▶ Utiliser simultanément deux méthodes contraceptives fiables, même les patientes qui normalement n'utilisent pas de méthode contraceptive en raison de stérilité ou d'abstinence de relations sexuelles, ou même les patientes aménorrhéiques. ▶ Deux tests de grossesse sériques ou urinaires dont les résultats sont négatifs avant d'instaurer le traitement par ACCUTANE. Le second test de grossesse doit avoir été effectué dans un laboratoire autorisé. ▶ On doit instaurer le traitement le deuxième ou le troisième jour du prochain cycle menstruel normal de la patiente après avoir confirmé qu'elle n'est pas enceinte. ▶ Les ordonnances de ACCUTANE pour les femmes fertiles devraient être limitées à 30 jours de traitement, nécessitant ainsi une nouvelle ordonnance pour poursuivre le traitement. ▶ L'exécution de l'ordonnance doit se produire dans les 7 jours suivant la date d'ordonnance. Les ordonnances présentées au-delà de ce délai doivent être considérées comme périmées et les patients devront obtenir une nouvelle ordonnance. Certaines patientes pourraient devoir répéter le test de grossesse et s'assurer d'obtenir un résultat négatif. ▶ Passer en revue le Programme de prévention de la grossesse®. ▶ Pas d'allaitement 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Utiliser sans interruption des mesures contraceptives efficaces pendant le traitement par ACCUTANE. ▶ Utiliser simultanément deux méthodes contraceptives fiables, même les patientes qui normalement n'utilisent pas de méthode contraceptive en raison de stérilité ou d'abstinence de relations sexuelles, ou même les patientes aménorrhéiques. ▶ Le test de grossesse doit être répété tous les mois durant le traitement par ACCUTANE. ▶ Les ordonnances de ACCUTANE pour les femmes fertiles devraient être limitées à 30 jours de traitement, nécessitant ainsi une nouvelle ordonnance pour poursuivre le traitement. ▶ L'exécution de l'ordonnance doit se produire dans les 7 jours suivant la date d'ordonnance. Les ordonnances présentées au-delà de ce délai doivent être considérées comme périmées et les patients devront obtenir une nouvelle ordonnance. Certaines patientes pourraient devoir répéter le test de grossesse et s'assurer d'obtenir un résultat négatif ▶ Passer en revue le Programme de prévention de la grossesse®. ▶ Pas d'allaitement 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Utiliser sans interruption des mesures contraceptives efficaces pendant le traitement par ACCUTANE. ▶ Utiliser simultanément deux méthodes contraceptives fiables, même les patientes qui normalement n'utilisent pas de méthode contraceptive en raison de stérilité ou d'abstinence de relations sexuelles, ou même les patientes aménorrhéiques. ▶ Le test de grossesse doit être répété tous les mois durant le traitement par ACCUTANE. ▶ Les ordonnances de ACCUTANE pour les femmes fertiles devraient être limitées à 30 jours de traitement, nécessitant ainsi une nouvelle ordonnance pour poursuivre le traitement. ▶ L'exécution de l'ordonnance doit se produire dans les 7 jours suivant la date d'ordonnance. Les ordonnances présentées au-delà de ce délai doivent être considérées comme périmées et les patients devront obtenir une nouvelle ordonnance. Certaines patientes pourraient devoir répéter le test de grossesse et s'assurer d'obtenir un résultat négatif ▶ Passer en revue le Programme de prévention de la grossesse®. ▶ Pas d'allaitement 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Utiliser sans interruption des mesures contraceptives efficaces pendant le traitement par ACCUTANE. ▶ Utiliser simultanément deux méthodes contraceptives fiables, même les patientes qui normalement n'utilisent pas de méthode contraceptive en raison de stérilité ou d'abstinence de relations sexuelles, ou même les patientes aménorrhéiques. ▶ Le test de grossesse doit être répété tous les mois durant le traitement par ACCUTANE. ▶ Les ordonnances de ACCUTANE pour les femmes fertiles devraient être limitées à 30 jours de traitement, nécessitant ainsi une nouvelle ordonnance pour poursuivre le traitement. ▶ L'exécution de l'ordonnance doit se produire dans les 7 jours suivant la date d'ordonnance. Les ordonnances présentées au-delà de ce délai doivent être considérées comme périmées et les patients devront obtenir une nouvelle ordonnance. Certaines patientes pourraient devoir répéter le test de grossesse et s'assurer d'obtenir un résultat négatif. ▶ Passer en revue le Programme de prévention de la grossesse®. ▶ Pas d'allaitement 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Utiliser sans interruption des mesures contraceptives efficaces pendant le traitement par ACCUTANE et un mois après la fin de ce traitement. ▶ Utiliser simultanément deux méthodes contraceptives fiables, même les patientes qui normalement n'utilisent pas de méthode contraceptive en raison de stérilité ou d'abstinence de relations sexuelles, ou même les patientes aménorrhéiques. ▶ Le test de grossesse doit être répété tous les mois durant le traitement par ACCUTANE et un mois après la fin du traitement. ▶ Les ordonnances de ACCUTANE pour les femmes fertiles devraient être limitées à 30 jours de traitement, nécessitant ainsi une nouvelle ordonnance pour poursuivre le traitement. ▶ L'exécution de l'ordonnance doit se produire dans les 7 jours suivant la date d'ordonnance. Les ordonnances présentées au-delà de ce délai doivent être considérées comme périmées et les patients devront obtenir une nouvelle ordonnance. Certaines patientes pourraient devoir répéter le test de grossesse et s'assurer d'obtenir un résultat négatif. ▶ Passer en revue le Programme de prévention de la grossesse®. ▶ Pas d'allaitement
Précautions	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Ne pas donner de sang. ▶ Ne partager ACCUTANE avec personne. ▶ Ne pas prendre de tétracyclines. ▶ Ne pas prendre de suppléments de vitamine A. ▶ Protection solaire. ▶ S'abstenir de consommations d'alcool ou les réduire au minimum. ▶ Éviter les procédés de soins esthétiques pour lisser la peau. 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Épreuves de laboratoire une semaine avant la visite. ▶ Ne pas donner de sang. ▶ Ne partager ACCUTANE avec personne. ▶ Ne pas prendre de tétracyclines. ▶ Ne pas prendre de suppléments de vitamine A. ▶ Protection solaire. ▶ S'abstenir de consommations d'alcool ou les réduire au minimum. ▶ Éviter les procédés de soins esthétiques pour lisser la peau. 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Épreuves de laboratoire une semaine avant la visite. ▶ Ne pas donner de sang. ▶ Ne partager ACCUTANE avec personne. ▶ Ne pas prendre de tétracyclines. ▶ Ne pas prendre de suppléments de vitamine A. ▶ Protection solaire. ▶ S'abstenir de consommations d'alcool ou les réduire au minimum. ▶ Éviter les procédés de soins esthétiques pour lisser la peau. 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Épreuves de laboratoire une semaine avant la visite. ▶ Ne pas donner de sang. ▶ Ne partager ACCUTANE avec personne. ▶ Ne pas prendre de tétracyclines. ▶ Ne pas prendre de suppléments de vitamine A. ▶ Protection solaire. ▶ S'abstenir de consommations d'alcool ou les réduire au minimum. ▶ Éviter les procédés de soins esthétiques pour lisser la peau. 	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Épreuves de laboratoire une semaine avant la visite. ▶ Ne pas donner de sang ce mois ni un mois après la fin du traitement par ACCUTANE. ▶ Ne partager ACCUTANE avec personne. ▶ Ne pas prendre de tétracyclines. ▶ Ne pas prendre de suppléments de vitamine A. ▶ Protection solaire. ▶ S'abstenir de consommations d'alcool ou les réduire au minimum. ▶ Éviter les procédés de soins esthétiques pour lisser la peau.
Analyses de sang	<p>Formule sanguine complète <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Glycémie (diabétique) <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Test de grossesse sérique ou urinaire <input type="checkbox"/> Négatif <input type="checkbox"/> Positif</p>	<p>Formule sanguine complète <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Glycémie (diabétique) <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Test de grossesse sérique ou urinaire <input type="checkbox"/> Négatif <input type="checkbox"/> Positif</p>	<p>Formule sanguine complète <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Glycémie (diabétique) <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Test de grossesse sérique ou urinaire <input type="checkbox"/> Négatif <input type="checkbox"/> Positif</p>	<p>Formule sanguine complète <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Glycémie (diabétique) <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Test de grossesse sérique ou urinaire <input type="checkbox"/> Négatif <input type="checkbox"/> Positif</p>	<p>Formule sanguine complète <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Glycémie (diabétique) <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Test de grossesse sérique ou urinaire <input type="checkbox"/> Négatif <input type="checkbox"/> Positif</p>
	<p>Lipides</p> <p>Triglycérides' <input type="checkbox"/> Normaux <input type="checkbox"/> Anormaux</p> <p>Cholestérol <input type="checkbox"/> Normaux <input type="checkbox"/> Anormaux</p> <p>HDL <input type="checkbox"/> Normal <input type="checkbox"/> Anormal</p> <p>LDL <input type="checkbox"/> Normal <input type="checkbox"/> Anormal</p>	<p>Lipides</p> <p>Triglycérides' <input type="checkbox"/> Normaux <input type="checkbox"/> Anormaux</p> <p>Cholestérol <input type="checkbox"/> Normaux <input type="checkbox"/> Anormaux</p> <p>HDL <input type="checkbox"/> Normal <input type="checkbox"/> Anormal</p> <p>LDL <input type="checkbox"/> Normal <input type="checkbox"/> Anormal</p>	<p>Lipides</p> <p>Triglycérides' <input type="checkbox"/> Normaux <input type="checkbox"/> Anormaux</p> <p>Cholestérol <input type="checkbox"/> Normaux <input type="checkbox"/> Anormaux</p> <p>HDL <input type="checkbox"/> Normal <input type="checkbox"/> Anormal</p> <p>LDL <input type="checkbox"/> Normal <input type="checkbox"/> Anormal</p>	<p>Lipides</p> <p>Triglycérides' <input type="checkbox"/> Normaux <input type="checkbox"/> Anormaux</p> <p>Cholestérol <input type="checkbox"/> Normaux <input type="checkbox"/> Anormaux</p> <p>HDL <input type="checkbox"/> Normal <input type="checkbox"/> Anormal</p> <p>LDL <input type="checkbox"/> Normal <input type="checkbox"/> Anormal</p>	<p>Lipides</p> <p>Triglycérides' <input type="checkbox"/> Normaux <input type="checkbox"/> Anormaux</p> <p>Cholestérol <input type="checkbox"/> Normaux <input type="checkbox"/> Anormaux</p> <p>HDL <input type="checkbox"/> Normal <input type="checkbox"/> Anormal</p> <p>LDL <input type="checkbox"/> Normal <input type="checkbox"/> Anormal</p>
(Les anomalies des taux sériques de triglycérides, de cholestérol HDL et de cholestérol sont réversibles après l'arrêt du traitement par ACCUTANE.)					
	<p>Fonction hépatique</p> <p>ALT <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>AST <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Phosphatase alcaline <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p>	<p>Fonction hépatique</p> <p>ALT <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>AST <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Phosphatase alcaline <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p>	<p>Fonction hépatique</p> <p>ALT <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>AST <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Phosphatase alcaline <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p>	<p>Fonction hépatique</p> <p>ALT <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>AST <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Phosphatase alcaline <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p>	<p>Fonction hépatique</p> <p>ALT <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>AST <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p> <p>Phosphatase alcaline <input type="checkbox"/> Normale <input type="checkbox"/> Anormale</p>
Prise en charge des effets secondaires gênants	<p>Conseils sur les effets secondaires Effets secondaires fréquents*</p> <p><input type="checkbox"/> Flambées d'acné <input type="checkbox"/> Lèvres gercées <input type="checkbox"/> Sécheresse de la muqueuse nasale <input type="checkbox"/> Sécheresse ou démangeaisons cutanées <input type="checkbox"/> Sécheresse des yeux <input type="checkbox"/> Arthralgies <input type="checkbox"/> Tendinite Autre : _____ Autre : _____</p>	<p>Conseils sur les effets secondaires Effets secondaires fréquents*</p> <p><input type="checkbox"/> Flambées d'acné <input type="checkbox"/> Lèvres gercées <input type="checkbox"/> Sécheresse de la muqueuse nasale <input type="checkbox"/> Sécheresse ou démangeaisons cutanées <input type="checkbox"/> Sécheresse des yeux <input type="checkbox"/> Arthralgies <input type="checkbox"/> Tendinite Autre : _____ Autre : _____</p>	<p>Conseils sur les effets secondaires Effets secondaires fréquents*</p> <p><input type="checkbox"/> Flambées d'acné <input type="checkbox"/> Lèvres gercées <input type="checkbox"/> Sécheresse de la muqueuse nasale <input type="checkbox"/> Sécheresse ou démangeaisons cutanées <input type="checkbox"/> Sécheresse des yeux <input type="checkbox"/> Arthralgies <input type="checkbox"/> Tendinite Autre : _____ Autre : _____</p>	<p>Conseils sur les effets secondaires Effets secondaires fréquents*</p> <p><input type="checkbox"/> Flambées d'acné <input type="checkbox"/> Lèvres gercées <input type="checkbox"/> Sécheresse de la muqueuse nasale <input type="checkbox"/> Sécheresse ou démangeaisons cutanées <input type="checkbox"/> Sécheresse des yeux <input type="checkbox"/> Arthralgies <input type="checkbox"/> Tendinite Autre : _____ Autre : _____</p>	<p>Conseils sur les effets secondaires Effets secondaires fréquents*</p> <p><input type="checkbox"/> Flambées d'acné <input type="checkbox"/> Lèvres gercées <input type="checkbox"/> Sécheresse de la muqueuse nasale <input type="checkbox"/> Sécheresse ou démangeaisons cutanées <input type="checkbox"/> Sécheresse des yeux <input type="checkbox"/> Arthralgies <input type="checkbox"/> Tendinite Autre : _____ Autre : _____</p>
Traitements suggérés pour les effets secondaires gênants	<ul style="list-style-type: none"> ▶ Quelques-uns des effets indésirables les plus courants sont la sécheresse de la peau, des lèvres, de la bouche et de la muqueuse nasale. On recommande d'utiliser une crème ou une pommade hydratante pour la peau ainsi qu'un baume à lèvres dès le début du traitement. ▶ La sécheresse oculaire peut être soulagée par l'application d'un lubrifiant oculaire en pommade ou de larmes artificielles. 				
Autres considérations	<p>Questions à poser aux patients : Sautes d'humeur? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non</p> <p>Dépression? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non</p>	<p>Questions à poser aux patients : Sautes d'humeur? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non</p> <p>Dépression? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non</p>	<p>Questions à poser aux patients : Sautes d'humeur? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non</p> <p>Dépression? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non</p>	<p>Questions à poser aux patients : Sautes d'humeur? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non</p> <p>Dépression? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non</p>	<p>Questions à poser aux patients : Sautes d'humeur? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non</p> <p>Dépression? <input type="checkbox"/> Oui <input type="checkbox"/> Non</p>