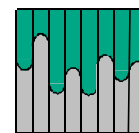




Note d'information destinée aux patients

Modification de la base de soin dans le cadre du suivi thérapeutique des concentrations d'Imatinib



Madame, Monsieur

Vous êtes atteint d'une pathologie (Leucémie Myéloïde Chronique ou Tumeur Stromale Gastro-Intestinale) pour laquelle votre médecin vous a prescrit du GLIVEC® (Imatinib).

Dans le cadre du suivi thérapeutique habituel, un prélèvement sanguin pour le dosage d'Imatinib est réalisé. Ce prélèvement doit impérativement se faire juste avant la prise quotidienne de votre comprimé.

Une étude visant à déterminer un intervalle de concentrations efficaces en Imatinib dans le sang est réalisée par le département de pharmacotoxicologie du Centre Hospitalier Universitaire de Bordeaux.

Si vous acceptez d'y participer, des données concernant votre traitement et votre pathologie seront recueillies auprès de votre médecin traitant. Sauf désaccord de votre part, votre échantillon de sang pourra être conservé et éventuellement soumis à d'autres analyses (de types biochimiques et pharmacologiques), pour complément d'étude, afin de progresser dans la connaissance de votre maladie.

La participation à l'étude s'inscrit dans la prise en charge de la maladie et ne nécessite aucune visite ni examen complémentaire. Votre participation est entièrement volontaire et au cas où vous ne souhaiteriez pas participer, cela n'influencera en aucune manière la qualité des soins fournis par votre médecin.

Aucune donnée ne pourra être enregistrée sans votre accord. Les données vous concernant et recueillies dans le cadre de cette étude seront traitées de façon anonyme. Vous pourrez exercer, à tout moment, vos droits d'accès ou de rectification par l'intermédiaire de votre médecin (loi Informatique et Libertés du 6 janvier 1978).

Nous vous remercions par avance de votre participation qui aidera à approfondir les connaissances pour une meilleure prise en charge de votre pathologie.

Pour le Département de Pharmacotoxicologie
Pr M. Molimard