



**FRESENIUS
KABI**

caring for life

Lenalidomid

Graviditetspreventionsprogram

Information till patienter som tar lenalidomid



Kontaktuppgifter (riskhantering):

Tel: 09-4281 550 Fax: 09-4281 5555 E-post: laatu@fresenius-kabi.com

Denna text har utarbetats: 31.1.2022, v01

Godkänd av Fimea: 01/2022

Denna broschyr innehåller information om:

Att förhindra skador på ett ofött barn: Om lenalidomid tas under graviditet förväntas det orsaka allvarliga fosterskador eller fosterdöd.

Graviditetspreventionsprogram för lenalidomid: Programmet är avsett för att säkerställa att ofödda barn inte exponeras för lenalidomid. Du får information om vad du kan förvänta dig av din behandling, hurdana riskerna är och hurdana plikter och skyldigheter behandlingen medför till dig som patient.

Lenalidomid passerar över till sädesvätska och förväntas orsaka allvarliga fosterskador eller fosterdöd. Så det finns en risk om en manlig patient har oskyddat sex med en kvinna som kan bli gravid.

Denna broschyr hjälper dig att förstå hur du ska gå till väga innan, under och efter att du har tagit lenalidomid.

Denna broschyr ger dig inte information om multipelt myelom, myelodysplastiskt syndrom, mantelcellslymfom eller follikulärt lymfom. Tala med din läkare om du har ytterligare frågor.

Varning: Allvarliga livshotande fosterskador. Om lenalidomid tas under graviditet förväntas det orsaka allvarliga fosterskador eller fosterdöd.

Lenalidomid får aldrig användas av gravida kvinnor eftersom endast en kapsel förväntas orsaka allvarliga fosterskador.

Lenalidomid får aldrig användas av kvinnor som kan bli gravida om de inte följer graviditetspreventionsprogrammet för lenalidomid.

Fullständig information om alla eventuella biverkningar finns i bipacksedeln som följer med lenalidomidkapslar.

Denna broschyr innehåller också viktig information om kravet på att undvika bloddonation under behandlingen, om säker hantering av lenalidomid och hur du tryggt kasserar oanvända lenalidomidkapslar.

För din egen hälsa och säkerhet är det viktigt att du läser denna broschyr och bipacksedeln som medföljer läkemedlet noggrant. Om det är något du inte förstår, rådfråga din läkare.

Innehåll

Inledning	4
Lenalidomid och fosterskador	5
Lenalidomid och andra eventuella biverkningar	5
Graviditetspreventionsprogram	5
Bedömning av fertilitet	6
Fertila kvinnor	6
Manliga patienter	7
Kvinnor som inte kan bli gravida	7
Behandling med lenalidomid	8
Innan behandlingen börjar	8
Säkerhetsåtgärder under behandlingen	8
När du hämtar ut ditt läkemedel	8
Hur du ska ta läkemedlet	9
Villkor vid avslutad behandling	9
Att beakta vid hantering av läkemedlet: för patienter, familjemedlemmar och vårdgivare	10
Anteckningar	12
Checklista	13

Inledning

Lenalidomid verkar genom att påverka kroppens immunförsvar och direkt angripa cancercellerna. Det verkar på ett antal olika sätt:

- genom att hämma cancercellernas utveckling
- genom att hindra att blodcellerna växer i cancercellerna
- genom att stimulera delar av immunsystemet att angripa cancercellerna.

Lenalidomid är godkänt i Europa för användning hos vuxna vid:

- nyligen diagnostiserat multipelt myelom – används ensamt för att behandla patienter som har genomgått en benmärgstransplantation
- nyligen diagnostiserat multipelt myelom - i kombination med andra läkemedel för att behandla patienter som inte kan genomgå en benmärgstransplantation
- multipelt myelom - i kombination med ett annat läkemedel för att behandla patienter som har genomgått behandling tidigare
- myelodysplastiskt syndrom på grund av låg- eller intermediär-1-risk - används ensamt för att behandla patienter när allt följande gäller:
 - du behöver regelbundna blodtransfusioner för att behandla låga nivåer av röda blodkroppar (transfusionsberoende anemi)
 - du har onormala celler i benmärgen vilket kallas "en isolerad del (5q) cytogenetisk avvikelse". Det betyder att din kropp inte producerar tillräckligt många friska blodkroppar.
 - andra behandlingar som har använts tidigare är olämpliga eller fungerar inte tillräckligt bra.
- mantelcellslymfom - används ensamt för att behandla patienter som tidigare behandlats med andra läkemedel
- tidigare behandlat follikulärt lymfom - i kombination med rituximab.

Lenalidomid är strukturellt besläktat med talidomid som är känt för att orsaka allvarliga, livshotande fosterskador. Försiktighet måste iakttas för att undvika att ett ofött barn exponeras för lenalidomid.

Denna broschyr innehåller viktig information om graviditetspreventionsprogrammet för lenalidomid. Läs igenom informationen noggrant och innan behandlingen börjar ska du:

- förstå riskerna med lenalidomidbehandling. Se till att du läser bipacksedeln innan du börjar ta läkemedlet eftersom den innehåller information om alla biverkningar som kan förekomma under behandling med lenalidomid.
- förstå riktlinjerna för att ta lenalidomid på ett säkert sätt, inklusive hur man förhindrar graviditet.
- förstå vad du kan förvänta dig av det första besöket och uppföljningsbesök hos läkaren.
- Läkaren kommer att ha förklarat för dig riskerna med lenalidomidbehandling och specifika instruktioner som du måste följa.
- Försäkra dig om att du förstår vad läkaren har sagt till dig innan du börjar med lenalidomid.

Rådfråga läkaren om det är något som du inte förstår.

Lenalidomid och fosterskador

Alla läkemedel kan orsaka oönskade effekter eller biverkningar. En ytterst betydande biverkning av lenalidomid är att det förväntas orsaka allvarliga fosterskador eller fosterdöd om det tas under graviditet. Fosterskador omfattar onormalt korta armar eller ben, missbildade händer eller fötter, ögon- eller öronskador och problem med inre organ. Detta betyder att lenalidomid aldrig ska tas av:

- kvinnor som är gravida
- kvinnor som kan bli gravida, även om de inte planerar att bli gravida, såvida de inte följer graviditetspreventionsprogrammet för lenalidomid.

Lenalidomid och andra eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan lenalidomid orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Vissa biverkningar är vanligare än andra och vissa är allvarigare än andra. Vänd dig till läkare eller till apotekspersonal om du vill ha mer information och se även bipacksedeln. De flesta biverkningar är tillfälliga och kan enkelt förebyggas och behandlas. Det viktigaste är att du är medveten om vad du kan förvänta dig och vad du ska rapportera till läkaren. Det är viktigt att du talar med läkare om du får några biverkningar under behandling med lenalidomid.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i bipacksedeln.

Biverkningar ska även rapporteras till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea:

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea,
Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA

Graviditetspreventionsprogram

Tala om för läkare om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att bli gravid, **eftersom lenalidomid förväntas vara skadligt för ett ofött barn.**

- Om du kan bli gravid, måste du vidta alla nödvändiga åtgärder för att förhindra att du blir gravid samt försäkra dig om att du inte är gravid under behandlingen. Innan du börjar behandlingen, måste du fråga din läkare om du kan bli gravid, även om du (själv) tror att det är osannolikt.
- Om du kan bli gravid och även om du samtycker och månatligen bekräftar att du inte kommer att vara heterosexuellt aktiv, så kommer du att genomgå graviditetstester under överinseende av läkare innan du startar behandlingen. Dessa graviditetstester kommer att upprepas minst var 4:e vecka under behandlingen, under behandlingsuppehåll samt minst 4 veckor efter det att behandlingen har avslutats (om det inte bekräftas att du har genomgått en tubarsterilisering).
- Du som kan bli gravid, måste använda en effektiv preventivmetod i minst 4 veckor före behandlingsstart, under behandlingen (inklusive behandlingsuppehåll) och i minst 4 veckor efter att behandlingen har avslutats, såvida du inte förbinder dig till absolut och kontinuerlig avhållsamhet som bekräftas månatligen. Läkaren kommer att ge dig råd om lämpliga preventivmetoder, då vissa typer av preventivmetoder inte rekommenderas tillsammans med lenalidomid. Därför är det viktigt att du diskuterar detta med din läkare. Vid behov kan sjukvårdspersonalen hänvisa dig till en specialist för råd om preventivmedel.
- Om du misstänker att du är gravid under behandlingen med lenalidomid eller inom 4 veckor efter avslutad behandling, måste du omedelbart avbryta behandlingen med lenalidomid och informera läkare. Läkaren kommer att hänvisa dig till en läkare som är specialist inom eller har erfarenhet av teratologi för utvärdering och rådgivning.

Bedömning av fertilitet

Fertiliteten hos en kvinna kommer att bedömas under överinseende av läkaren. Om du inte uppfyller villkoren i någon av följande kategorier måste du följa din läkares råd gällande preventivmedel.

- Du är minst 50 år och det har gått minst 1 år sedan din senaste menstruation (om din menstruation har slutat pga. cancerbehandling finns det ännu en möjlighet att du kan bli gravid).
- Din livmoder har tagits bort (hysterektomi).
- Dina äggledare och båda äggstockarna har tagits bort (bilateral salpingooforektomi).
- Du har prematur ovarial svikt som har bekräftats av en specialist inom gynekologi.
- Du har genotyp XY, Turners syndrom eller uterin agenesi.

Fertila kvinnor

Lenalidomid förväntas vara skadligt för ett ofött barn.

- **Lenalidomid har i djurstudier visat sig orsaka fosterskador och förväntas ge liknande fosterskador hos människa.**
- För att förhindra att ett ofött barn utsätts för lenalidomid, kommer läkaren att fylla i ett patientkort som bekräftar att du har blivit informerad om kraven att **INTE** bli gravid under behandlingen med lenalidomid och under minst 4 veckor efter avslutad behandling med lenalidomid.
- Du ska aldrig ge lenalidomid till någon annan.
- Överblivna kapslar ska alltid återlämnas till apoteket så fort som möjligt för säker destruering.
- Du får inte ge blod under behandlingen, under behandlingsuppehåll samt i minst 7 dagar efter att behandlingen är avslutad.
- För ytterligare information, vänligen se bipacksedeln.
- Du får aldrig ta lenalidomid om:
 - du är gravid
 - du är en kvinna som kan bli gravid, även om du inte planerar att bli gravid, såvida inte alla villkoren i graviditetspreventionsprogrammet är uppfyllda.

Om du upplever eventuella biverkningar under behandlingen med lenalidomid, ska du tala med läkare eller apotekspersonal.

Manliga patienter

Lenalidomid förväntas vara skadligt för ett ofött barn.

- **Lenalidomid har i djurstudier visat sig orsaka fosterskador och förväntas ge liknande fosterskador hos människa.**
- För att säkerställa att ett ofött barn inte blir exponerat för lenalidomid, kommer läkaren att fylla i ett patientkort som bekräftar att du har blivit informerad om kraven på att din partner **INTE** kan bli gravid under hela din behandling med lenalidomid och i minst 7 dagar efter att du har slutat att ta lenalidomid.
- Du ska aldrig ge lenalidomid till någon annan.
- Överblivna kapslar ska alltid återlämnas till apoteket så fort som möjligt för säker destruering.
- Du får inte ge blod, donera sädesvätska eller sperma under behandlingen, under behandlingsuppehåll samt i minst 7 dagar efter att behandlingen är avslutad.
- Lenalidomid passerar över till sädesvätska. Om din partner är gravid eller kan bli gravid och inte använder en effektiv preventivmetod, måste du använda kondom under hela behandlingen, under behandlingsuppehåll och i minst 7 dagar efter att behandlingen med lenalidomid har avslutats, även om du har genomgått vasektomi (sterilisering).
- Om din partner blir gravid medan du behandlas med lenalidomid eller inom 7 dagar efter att du har slutat att ta lenalidomid, ska du omedelbart informera din läkare och din partner ska omedelbart kontakta sin läkare.
- För ytterligare information, vänligen se bipacksedeln.

Om du upplever eventuella biverkningar under behandlingen med lenalidomid, ska du tala med läkare eller apotekspersonal.

Kvinnor som inte kan bli gravida

Lenalidomid förväntas vara skadligt för ett ofött barn.

- **Lenalidomid har i djurstudier visat sig orsaka fosterskador och förväntas ge liknande fosterskador hos människa.**
- För att förhindra att ett ofött barn utsätts för lenalidomid kommer din läkare att fylla i ett patientkort för att bekräfta att du inte kan bli gravid.
- Du ska aldrig ge lenalidomid till någon annan.
- Överblivna kapslar ska alltid återlämnas till apoteket så fort som möjligt för säker destruering.
- Du får inte ge blod under behandlingen, under behandlingsuppehåll samt i minst 7 dagar efter att behandlingen är avslutad.
- För ytterligare information, vänligen se bipacksedeln.

Om du upplever eventuella biverkningar under behandlingen med lenalidomid, ska du tala med läkare eller apotekspersonal.

Behandling med lenalidomid

Innan behandlingen börjar

Din läkare kommer att tala med dig om vad du kan förvänta dig av din behandling, hurdana riskerna är och hurdana plikter och skyldigheter behandlingen medför till dig som patient.

Om det är något du inte förstår, rådfråga din läkare.

Innan behandlingen påbörjas kommer läkaren att be dig läsa och underteckna ett patientkort som bekräftar följande under behandlingen med lenalidomid:

- Du är medveten om risken för fosterskador och vilka åtgärder du måste vidta för att förhindra denna risk, beroende på om du är en kvinnlig patient som kan bli gravid, en manlig patient eller en kvinnlig patient som inte kan bli gravid.
- Om du kan bli gravid kommer du följa de nödvändiga försiktighetsåtgärderna för att förhindra graviditet.
- Du förstår annan övrig viktig säkerhetsinformation.
- Som manlig patient förstår du behovet av att använda kondom under behandlingen (inklusive behandlingsuppehåll) och i minst 7 dagar efter avslutad behandling med lenalidomid, även om du har genomgått vasktomi (sterilisering), om din partner är gravid eller är i fertil ålder och inte använder effektiva preventivmetoder.

Läkaren sparar en kopia i din patientjournal och ger en kopia till dig.

Säkerhetsåtgärder under behandlingen

Det finns ytterligare åtgärder som du måste förstå och följa när du tar lenalidomid.

- Kom ihåg att läkemedlet endast är avsett för dig. Ge det inte till andra, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Förvara lenalidomidkapslarna på ett säkert ställe så att ingen kan ta dem av misstag. Förvara lenalidomidkapslarna i originalförpackningen vid rumstemperatur.
- Använd före utgångsdatumet som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
- Förvara utom syn- och räckhåll för barn.

När du hämtar ut ditt läkemedel

Läkaren kan förse dig med ett intyg som måste lämnas till apotekspersonalen och som bekräftar att alla åtgärder i graviditetspreventionsprogrammet för lenalidomid har följts. Apotekspersonalen kommer att be få granska denna dokumentation innan du får ditt lenalidomidläkemedel.

För fertila kvinnor kommer läkaren att skriva ett recept för högst 4 veckors läkemedelsbehandling. Du måste hämta ut läkemedlet inom 7 dagar från förskrivningsdatumet.

För kvinnor som inte kan bli gravida och manliga patienter kommer läkaren att skriva ett recept för högst 12 veckors läkemedelsbehandling.

Du kommer att behöva se din läkare varje gång du behöver ett nytt recept.

Hur du ska ta läkemedlet

Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd om hur du tar läkemedlet. Vissa tycker att det är bra att markera i en kalender när de har tagit sina läkemedel på den schemalagda dagen eller att ställa in en väckarklocka för att påminna dem om att ta sina läkemedel.

- Läkaren kommer att förskriva en dos av lenalidomid som är lämplig för dig.
- Ta alltid läkemedlet enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.
- Läkaren kan justera din dos beroende på resultatet av blodprover och eventuella biverkningar du kan uppleva.
- Ta inte fler kapslar än vad läkaren har ordinerat. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.
- Lenalidomidkapslarna ska sväljas hela med ett glas vatten.
- Lenalidomid kan tas vilken tid som helst, men ska dock tas ungefär vid samma tidpunkt på den schemalagda dagen.
- Lenalidomid kan tas med eller utan mat.

Om du har tagit en större mängd av lenalidomid än vad som ordinerats:

Om du av misstag tar för många kapslar ska du omedelbart kontakta läkare.

Om du har glömt att ta lenalidomid:

Om du har glömt att ta lenalidomid och det har gått mindre än 12 timmar efter missad dos, kan du ta lenalidomid genast när du kommer ihåg och fortsätta ta nästa dos vid den vanliga tidpunkten. Om det har gått mer än 12 timmar efter missad dos, ta inte den missade dosen utan ta nästa dos vid den vanliga tidpunkten.

Tala om för din läkare på ditt nästa besök om du har missat doser.

Användning av andra läkemedel

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana. Om du besöker en annan läkare eller annan hälso- och sjukvårdspersonal för behandling (t.ex. tandläkare) ska du tala om för dem att du tar lenalidomid och andra läkemedel.

Villkor vid avslutad behandling

Efter att behandling med lenalidomid har avslutats är det viktigt att:

- du återlämnar överblivet läkemedel till apoteket
- du inte ger blod i minst 7 dagar.

Ytterligare information till fertila kvinnor:

- Fortsätt använda preventivmetod under minst ytterligare 4 veckor.
- Ett sista graviditetstest under överinseende av läkare kommer att genomföras efter minst 4 veckor, om det inte bekräftas att du har genomgått en tubarsterilisering.

Ytterligare information till manliga patienter:

- Om du har använt en effektiv preventivmetod måste du fortsätta göra så i minst 7 dagar.
- Om din kvinnliga partner har använt en effektiv preventivmetod måste hon fortsätta göra så i minst 4 veckor.
- Donera inte sädesvätska eller sperma i minst 7 dagar.

Behandling med lenalidomid

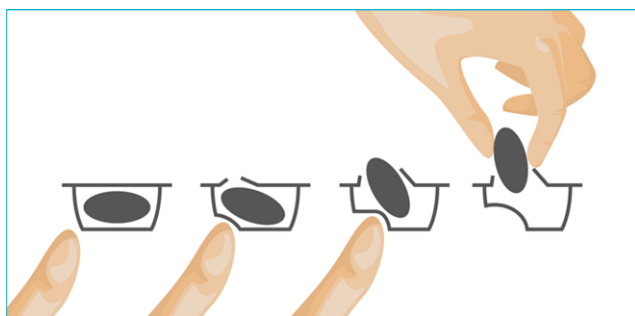
Att beakta vid hantering av läkemedlet: för patienter, familjemedlemmar och vårdgivare

Förvara blisterförpackningarna med kapslarna i originalförpackningen.

Kapslarna kan i vissa fall skadas då de trycks ut från blisterförpackningen, i synnerhet om du trycker mot kapselns mittdel. Kapslarna ska inte tryckas ut från blisterförpackningen genom att trycka mot kapselns mittdel och inte heller genom att samtidigt trycka mot båda ändarna, eftersom detta kan leda till att kapseln deformeras och går sönder.

Det rekommenderas att du enbart trycker på en plats mot ena änden av kapseln (se bilden nedan). Detta minskar risken för att kapseln ska deformeras och gå sönder.

Sjukvårdspersonal, vårdgivare och familjemedlemmar ska använda engångshandskar vid hantering av blisterförpackningar eller kapslar. Handskarna ska därefter tas av försiktigt för att undvika att huden exponeras för läkemedel, läggas i en förslutningsbar plastpåse av polyeten och kasseras i enlighet med lokala anvisningar. Händerna ska därefter tvättas noga med tvål och vatten. Kvinnor som är gravida eller misstänker att de är gravida ska inte hantera blisterförpackningar eller kapslar. Mer information finns nedan.



Iakta följande försiktighetsåtgärder vid hantering av läkemedlet för att minska risken för exponering om du är familjemedlem och/eller vårdgivare:

- Om du är en kvinna som är gravid eller misstänker att du är gravid ska du inte hantera blisterförpackningar eller kapslar.
- Använd engångshandskar när du hanterar produkten och/eller förpackningen (dvs. blisterförpackningar och kapslar).
- Använd lämplig teknik när du ska ta av dig handskarna för att förhindra att produkten kommer i kontakt med huden (se nedan).
- Lägg de använda handskarna i en förslutningsbar plastpåse (polyeten) och kasta den i enlighet med lokala anvisningar.
- Tvätta händerna noga med tvål och vatten när du har tagit av dig handskarna.

Om en läkemedelsförpackning ser skadad ut ska du iakta följande extra säkerhetsåtgärder för att undvika exponering:

- Om ytterförpackningen är skadad **ska du INTE öppna den.**
- Om blisterkartorna är skadade eller läcker, eller om kapslarna är skadade eller läcker ska du
 - **OMEDELBART STÄNGA YTTERFÖRPACKNINGEN.**
 - Lägg produkten i en förslutningsbar plastpåse (polyeten).
 - Lämna tillbaka den oanvända förpackningen till apoteket så snart som möjligt så att de kan kasta den på ett säkert sätt.

Om produkten läcker ut eller spills ska du vidta lämpliga försiktighetsåtgärder för att minimera exponering genom att använda personlig skyddsutrustning:

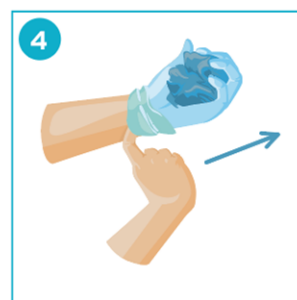
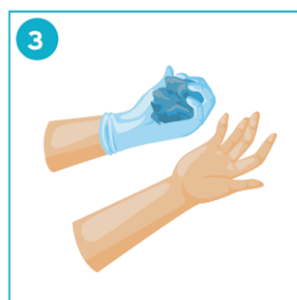
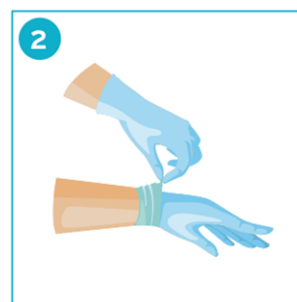
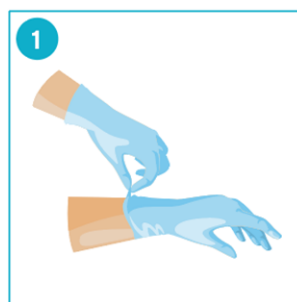
- Om kapslarna krossas eller går sönder kan det bildas damm som innehåller läkemedelssubstansen. Undvik att sprida och andas in pulvret.
- Använd engångshandskar när du torkar upp pulvret.
- Placera en fuktig trasa eller handduk över pulvret för att minimera spridning till luften. Sätt till extra vätska så att pulvret löses upp. När du torkat upp denna lösning ska ytan rengöras noga med tvål och vatten och därefter torkas torr.
- Lägg allt kontaminerat material, såsom den fuktiga trasan eller handduken och handskarna, i en förslutningsbar plastpåse (polyeten) och kasta den i enlighet med lokala anvisningar för läkemedel.
- Tvätta händerna noga med tvål och vatten när du har tagit av dig handskarna.
- Rapportera omedelbart incidenten till läkaren och/eller apoteket.

Om innehållet i kapseln har kommit i kontakt med huden eller slemhinnorna

- Om du får läkemedelspulver på hud eller slemhinnor ska du tvätta det aktuella området noga med rinnande vatten och tvål.
- Om du har fått pulvret i ögonen ska du ta ut eventuella linser (om det är lätt att göra) och kasta dem. Skölj omedelbart ögonen med rikliga mängder vatten i minst 15 minuter. Om ögonen blir irriterade ska du kontakta ögonläkare.

Korrekt teknik för att ta av handskarna:

1. Fatta tag i utsidan av handsken nära handleden.
2. Dra av handsken ut-och-in.
3. Håll den i den andra handen som fortfarande är handskbeklädd.
4. För in fingrarna på den handskfria handen under handledsdelen på den andra handsken. Var noga med att inte vidröra handskens utsida. Dra av handsken från insidan och skapa en påse för båda handskarna.
5. Lägg dem i en lämplig behållare.
6. Tvätta händerna noga med tvål och vatten.



Checklista

Använd denna checklista för att bekräfta att du har förstått all viktig information om din lenalidomidbehandling.

Alla patienter:	Kryssa för
Ja, jag har fått och förstått all information om riskerna med fosterskador i samband med att ta lenalidomid.	<input type="checkbox"/>
Ja, jag har fått och förstått all information om riskerna med andra biverkningar i samband med att ta lenalidomid.	<input type="checkbox"/>
Ja, jag har förstått att jag inte får ge blod under behandlingen (inklusive behandlingsuppehåll) och i minst 7 dagar efter avslutad behandling.	<input type="checkbox"/>
Ja, jag förstår att jag måste underteckna patientkortet innan behandlingen påbörjas.	<input type="checkbox"/>
Manliga patienter:	Kryssa för
Ja, jag har förstått behovet av att använda kondom under behandlingen, under behandlingsuppehåll och i minst 7 dagar efter avslutad behandling med lenalidomid, även om jag har genomgått vasektomi, om jag har en kvinnlig partner som är gravid eller kan bli gravid och inte använder effektivt preventivmedel.	<input type="checkbox"/>
Ja, jag har förstått att jag inte får donera sädesvätska eller sperma under behandlingen (inklusive behandlingsuppehåll) och i minst 7 dagar efter avslutad behandling med lenalidomid.	<input type="checkbox"/>
Kvinnor som kan bli gravida:	Kryssa för
Ja, jag kommer att använda en effektiv preventivmetod i minst 4 veckor innan behandling med lenalidomid påbörjas, under behandlingen (även vid behandlingsuppehåll) och i minst 4 veckor efter att jag avslutat lenalidomidbehandlingen.	<input type="checkbox"/>
Ja, jag förstår att jag måste ha ett negativt graviditetstest innan jag börjar ta min behandling, och under minst var 4:e vecka under behandlingen och minst 4 veckor efter avslutad behandling (utom vid bekräftad tubarsterilisering).	<input type="checkbox"/>

Särskild övervakning

Eftersom lenalidomid kan orsaka en minskning av antalet vita blodkroppar och trombocyter, kommer du att regelbundet få lämna blodprov under behandlingen. Läkaren kommer också att övervaka hur väl dina njurar fungerar. Du kommer att få lämna blodprov oftare under de första månaderna när du börjar behandlingen.

Läkaren kan justera din dos av lenalidomid eller avbryta behandlingen baserat på resultaten av dina blodprover och på ditt allmäntillstånd. Om behandlingen av någon anledning måste avbrytas kommer läkaren att diskutera andra behandlingsalternativ med dig.

Kom ihåg att du kan vända dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd om hur du tar läkemedlet.