

## PATIENTKORT för Lenalidomide STADA (lenalidomid)

**Ska fyllas i av den behandlande läkaren innan behandling med Lenalidomide STADA påbörjas:**

Patientens förnamn:	
Patientens efternamn:	
Födelsedatum	
Läkarens namn:	
Adress	
Telefon nr:	
Datum:	

### 1. Indikation (Ange i detalj enligt produktresumén)

<hr/> <hr/> <hr/> <hr/>
-------------------------

### 2. Patientens status (kryssa för ett alternativ)

<input type="checkbox"/> Icke fertil kvinna
<input type="checkbox"/> Man
<input type="checkbox"/> Fertil kvinna*

\*Fyll även i avsnitt 3

### 3. För fertila kvinnor<sup>a</sup>

Datum för aktuellt besök	Patienten använder minst en effektiv preventivmetod (kryssa för ett alternativ)	Datum för graviditetstest	Resultat av graviditetstest (kryssa för ett alternativ)	Datum för förskrivning av lenalidomid	Läkarens namn (TEXTA)	Läkarens underskrift
	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej <sup>b</sup> <input type="checkbox"/> Inte känt <sup>b</sup> Anledning:		<input type="checkbox"/> Positivt <input type="checkbox"/> Negativt <input type="checkbox"/> Osäkert <input type="checkbox"/> Inte gjort <sup>c</sup> Anledning:			
	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej <sup>b</sup> <input type="checkbox"/> Inte känt <sup>b</sup> Anledning:		<input type="checkbox"/> Positivt <input type="checkbox"/> Negativt <input type="checkbox"/> Osäkert <input type="checkbox"/> Inte gjort <sup>c</sup> Anledning:			
	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej <sup>b</sup> <input type="checkbox"/> Inte känt <sup>b</sup> Anledning:		<input type="checkbox"/> Positivt <input type="checkbox"/> Negativt <input type="checkbox"/> Osäkert <input type="checkbox"/> Inte gjort <sup>c</sup> Anledning:			
	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej <sup>b</sup> <input type="checkbox"/> Inte känt <sup>b</sup> Anledning:		<input type="checkbox"/> Positivt <input type="checkbox"/> Negativt <input type="checkbox"/> Osäkert <input type="checkbox"/> Inte gjort <sup>c</sup> Anledning:			
	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej <sup>b</sup> <input type="checkbox"/> Inte känt <sup>b</sup> Anledning:		<input type="checkbox"/> Positivt <input type="checkbox"/> Negativt <input type="checkbox"/> Osäkert <input type="checkbox"/> Inte gjort <sup>c</sup> Anledning:			
	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej <sup>b</sup> <input type="checkbox"/> Inte känt <sup>b</sup> Anledning:		<input type="checkbox"/> Positivt <input type="checkbox"/> Negativt <input type="checkbox"/> Osäkert <input type="checkbox"/> Inte gjort <sup>c</sup> Anledning:			
	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej <sup>b</sup> <input type="checkbox"/> Inte känt <sup>b</sup> Anledning:		<input type="checkbox"/> Positivt <input type="checkbox"/> Negativt <input type="checkbox"/> Osäkert <input type="checkbox"/> Inte gjort <sup>c</sup> Anledning:			
	<input type="checkbox"/> Ja <input type="checkbox"/> Nej <sup>b</sup> <input type="checkbox"/> Inte känt <sup>b</sup> Anledning:		<input type="checkbox"/> Positivt <input type="checkbox"/> Negativt <input type="checkbox"/> Osäkert <input type="checkbox"/> Inte gjort <sup>c</sup> Anledning:			

<sup>a</sup> Fertila kvinnor måste ha gjort ett medicinskt övervakat graviditetstest (med minst känsligheten 25 mIU/ml) med negativt resultat före förskrivningen efter att ha använt ett effektivt preventivmedel i minst 4 veckor, graviditetstestas minst var fjärde vecka under behandlingen (även under behandlingsavbrott) samt använt preventivmedel i minst 4 veckor efter att behandlingen avslutats (förutom vid bekräftad tubarsterilisering). Detta innefattar fertila kvinnor och som bekräftar att de är fullständigt och konstant sexuellt avhållsamma. För mer information, se produktresumén.

<sup>b</sup> Vid Nej eller Inte känt, ange anledning <sup>c</sup> Vid Inte gjort, ange anledning

#### 4. Patienten har fått rådgivning om förväntad human teratogenicitet hos lenalidomid och vikten av att undvika graviditet före den första förskrivningen

Textat namn

Läkarens underskrift

Datum

#### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till:

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Säkerhets- och  
utvecklingscentret för  
läkemedelsområdet Fimea  
Biverkningsregistret  
PB 55  
00034 FIMEA

STADA Nordic ApS, filial i  
Finland  
PB 1310  
00101 Helsingfors  
[stada@stada.fi](mailto:stada@stada.fi)

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Godkänd (FIMEA) 08-2021