

Dôležité informácie pre pacientov týkajúce sa minimalizácie rizika pri užívaní lieku Lenalidomid Grindeks (lenalidomid)

Príručka pre pacientov - mužov

- Lenalidomid Grindeks ovplyvňuje imunitný systém organizmu a priamo pôsobí na nádorové ochorenie, a to niekoľkými spôsobmi:
 - zastavením vývoja nádorových buniek;
 - zastavením rastu krvných ciev v nádore;
 - stimuláciou časti imunitného systému k pôsobeniu na nádorové bunky.
- Lenalidomid je štrukturálne príbuzný s talidomidom. Talidomid je liečivo so známym teratogénnym účinkom (škodlivý pre nenarodené dieťa), ktoré spôsobuje závažné život ohrozujúce vrodené chyby.
- Očakáva sa, že lenalidomid má škodlivý účinok na plod.
- V štúdiách na zvieratách lenalidomid spôsobil vrodené chyby a očakáva sa podobný účinok Lenalidomidu Grindeks u ľudí.
- Pred začatím liečby Lenalidomidom Grindeks sa váš lekár ubezpečí, že ste informovaný o Programe prevencie tehotenstva pre lenalidomid, a budete vyzvaný, aby ste podpísali dva výtlačky formulára Kontrolný zoznam.
- Pred začatím liečby váš lekár vyplní a podpíše Kartu pacienta, ktorej cieľom je chrániť vás poskytnutím všetkých informácií o potrebe predchádzať tehotenstvu a potvrdením, že rozumiete riziku teratogenity spojenej s užívaním lenalidomidu.
- Aby sa zabezpečilo, že nenarodené dieťa nebude vystavené účinku lenalidomidu, váš lekár pri každom vystavení lekárskeho predpisu vyplní aj Formulár pre lekára – oprávnenie preskripcie. V tomto formulári bude zaznamenané, že ste bol informovaný, že počas vašej liečby Lenalidomidom Grindeks a ešte najmenej 7 dní po jej ukončení musíte predchádzať otehotneniu vašej partnerky.
- Nesmiete dať tento liek nikomu inému.
- Nepoužité kapsuly lenalidomidu vždy vráťte do lekárne, aby sa liek bezpečne zlikvidoval.
- Počas liečby lenalidomidom a ešte najmenej 7 dní po jej ukončení nesmiete darovať krv.
- Najčastejšími závažnými vedľajšími účinkami Lenalidomidu Grindeks je zníženie počtu krvných buniek, ktoré sú dôležité pri boji s infekciou, a tiež krvných buniek potrebných pri zrážaní krvi. Z tohto dôvodu vás lekár požiada o vyšetrenie krvi každý týždeň počas prvých 8 týždňov liečby, a následne aspoň každý mesiac počas trvania liečby Lenalidomidom Grindeks. Lenalidomid môže tiež spôsobiť tromboembolické príhody (krvné zrazeniny v žilách a tepnách). Preto musíte okamžite informovať svojho lekára, ak sa u vás vyskytne:
 - horúčka, zimnica, bolesť hrdla, kašeľ, vredy v ústach alebo akékoľvek iné príznaky infekcie vrátane prejavov v krvnom obeh (sepsa);

- krvácanie alebo podliatiny bez predošlého zranenia;
- bolesť na hrudi alebo bolesť nôh;
- dýchavičnosť.

Ak máte akékoľvek rizikové faktory pre vznik krvných zrazenín, povedzte to svojmu lekárovi, napr. ak fajčíte, máte vysoký krvný tlak, vysokú hladinu cholesterolu, poruchu zrážanlivosti krvi alebo ak ste v minulosti mali krvnú zrazeninu (v žile alebo v tepne).

- Lenalidomid prechádza do spermy. Ak je vaša partnerka tehotná, alebo môže otehotnieť a nepoužíva účinnú antikoncepciu, musíte používať pri každom sexuálnom styku kondóm, a to počas liečby, počas prerušenia liečby a ešte najmenej 7 dní po skončení liečby. To platí aj v prípade, ak ste sa podrobili vazektómii.
- Ak vaša partnerka otehotnie počas vašej liečby Lenalidomidom Grindeks alebo krátko po ukončení liečby, musíte okamžite informovať svojho lekára, a je odporúčané, aby sa vaša partnerka ihneď obrátila na lekára so špecializáciou alebo so skúsenosťami v teratológii za účelom zhodnotenia a konzultácie situácie.
- Aby vám bol Lenalidomid Grindeks vydaný, musíte do **7 dní** odo dňa vystavenia lekárskeho predpisu v lekárni predložiť lekársky predpis spolu s Formulárom pre lekára – oprávnenie preskripcie.
- Počas liečby lenalidomidom alebo 1 týždeň po jej ukončení nesmiete darovať sperma.

Hlásenie podozrení na vedľajšie účinky

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v Písomnej informácii pre používateľa. Podozrenie na vedľajšie účinky môžete hlásiť aj sami na:

Štátny ústav pre kontrolu liečiv

Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie

Kvetná 11, 825 08 Bratislava 26

tel: + 421 2 507 01 206

e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk

Tlačivo na hlásenie nežiaduceho účinku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov/ Hlásenie o nežiaducich účinkoch. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>.

Podozrenie na nežiaduce reakcie môžete hlásiť aj priamo držiteľovi rozhodnutia o registrácii lieku AS GRINDEKS prostredníctvom lokálnej osoby zodpovednej za farmakovigilanciu:

MD-Pharm, s.r.o.

L.Hořké 66/15, 747 21 Kravaře

Česká republika

e-mail: md-pharm@md-pharm.cz

tel.: +420 602 531 695