

# Edukačný materiál pre pacienta k lieku Lenalidomid Sandoz

RMP verzia 6.0  
ŠÚKL schválil dňa: 8.3.2019

**SANDOZ** A Novartis  
Division

## Karta pre pacienta

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <p><b>Telefónne čísla v urgentnom prípade</b></p> <p>V pracovnom čase: _____</p> <p>Mimo pracovný čas: _____</p> <p>Ďalšie informácie pre pacientov, opatrovateľov a zdravotníckych pracovníkov o Lenalidomide Sandoz, vedľajších účinkoch a Programe prevencie tehotenstva získate kontaktovaním zastúpenia držiteľa rozhodnutia o registrácii: Sandoz d.d.-organizačná zložka, Žižkova 22B, 811 02 Bratislava, Slovenská republika, tel.: 02/50 706 111, resp. e-mailom: <a href="mailto:sk.medical@sandoz.com">sk.medical@sandoz.com</a></p>                                                                                                                                                            | <p><b>Informácie pre pacienta týkajúce sa Lenalidomidu Sandoz:</b></p> <p><b>Ihneď musíte vyhľadať svojho lekára, ak sa necítite dobre alebo sa u vás vyskytne niečo z nasledujúceho:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• horúčka, zimnica, bolesť hrdla, kašeľ, vredy v ústach alebo akékoľvek iné príznaky infekcie,</li><li>• krvácanie alebo modriny bez predošlého poranenia,</li><li>• bolesť na hrudi alebo bolesti nôh,</li><li>• dýchavičnosť,</li><li>• akékoľvek iné príznaky, ktoré vás znepokojujú.</li></ul> <p><b>Ihneď musíte vyhľadať svojho lekára ak máte podozrenie, že ste tehotná alebo vaša partnerka je tehotná.</b></p> |
| <p><b>Informácie pre pacientov a zdravotníckych pracovníkov:</b></p> <p>Lenalidomid je imunomodulátor a svojou štruktúrou je podobný talidomidu. Z tohto dôvodu:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Pacientky, ktoré môžu otehotnieť, musia vždy používať účinnú antikoncepciu.</li><li>• Pacientkam, ktoré môžu otehotnieť, sa musia pravidelne vykonávať tehotenské testy na vylúčenie tehotenstva.</li><li>• Pacienti, ktorých partnerky sú tehotné alebo môžu otehotnieť a nepoužívajú účinnú antikoncepciu, musia vždy používať kondóm (aj keď podstúpili vazektómiu).</li><li>• Ak má pacient alebo jeho partnerka podozrenie, že je tehotná, musia ihneď vyhľadať svojho lekára.</li></ul> | <p><b>Informácie pre zdravotníckych pracovníkov:</b></p> <p>Tento pacient užíva Lenalidomid Sandoz na liečbu mnohopočetného myelómu.</p> <p>U tohto pacienta je riziko výskytu:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• neutropénie</li><li>• trombocytopénie</li><li>• tromboembolizmu</li></ul> <p>Tento pacient musí byť okamžite vyšetrený a musí mu byť poskytnutá liečba v prípade výskytu akýchkoľvek príznakov opísaných na druhej strane karty.</p>                                                                                                                                                                                             |

Dátum prípravy materiálu: marec 2019, číslo materiálu: 1109651\_2\_2019\_BIO,

SANDOZ d.d. – organizačná zložka, Žižkova 22B, 811 02 Bratislava, tel.: 02/50 706 111

ŠÚKL schválil dňa: 8. 3. 2019      ŠÚKL – Štátny ústav pre kontrolu liečiv

RMP – plán riadenia rizík