

Lenalidomide Krka **(Λεναλιδομίδη)**

Οδηγός ασθενούς

ΟΔΗΓΟΣ ΓΙΑ ΓΥΝΑΙΚΕΣ ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΜΕ ΑΝΑΠΑΡΑΓΩΓΙΚΗ ΔΥΝΑΤΟΤΗΤΑ

Περίληψη

- Η λεναλιδομίδη αναμένεται να είναι επιβλαβής για το αγέννητο παιδί.
- Έχει αποδειχθεί ότι η λεναλιδομίδη προκαλεί γενετικές ανωμαλίες σε ζώα και αναμένεται να έχει παρόμοια επίδραση και στους ανθρώπους. Η έκθεση του εμβρύου πρέπει να αποφεύγεται.
- Πριν από τη θεραπεία σας με λεναλιδομίδη, θα σας ζητηθεί να υπογράψετε ένα έντυπο έναρξης θεραπείας για να επιβεβαιώσετε ότι σας έχουν εξηγηθεί τα οφέλη και οι κίνδυνοι από τη θεραπεία με λεναλιδομίδη και ότι έχετε κατανοήσει και συμφωνείτε να συμμορφώνεστε με τις απαιτήσεις του Σχεδίου Διαχείρισης Κινδύνου. Παρακαλούμε διαβάστε προσεκτικά το φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον ασθενή, που παρέχεται με κάθε συσκευασία λεναλιδομίδης.
- Προκειμένου να διασφαλιστεί ότι ένα αγέννητο μωρό δεν εκτίθεται στη λεναλιδομίδη, ο γιατρός σας θα συμπληρώσει μια Κάρτα Ασθενούς που θα τεκμηριώνει ότι έχετε ενημερωθεί για την απαίτηση να ΜΗΝ μείνετε έγκυος καθ' όλη τη διάρκεια της θεραπείας σας με λεναλιδομίδη και για τουλάχιστον 4 εβδομάδες μετά τη διακοπή της λεναλιδομίδης.
- Προκειμένου να αποφευχθεί η εγκυμοσύνη κατά τη διάρκεια της θεραπείας με λεναλιδομίδη, θα γίνουν τεστ εγκυμοσύνης πριν από την έναρξη της θεραπείας, κατά τη διάρκεια της θεραπείας, τουλάχιστον κάθε 4 εβδομάδες εκτός από την επιβεβαιωμένη στείρωση των σαλπίγγων και μετά το τέλος της θεραπείας.
- Θα πρέπει να σταματήσετε τη θεραπεία αμέσως και να επικοινωνήσετε με το γιατρό σας εάν υπάρχει υποψία εγκυμοσύνης.
- Δεν πρέπει ποτέ να μοιράζεστε τη λεναλιδομίδη με κανέναν άλλο.
- Θα πρέπει πάντα να επιστρέφετε τυχόν αχρησιμοποίητες κάψουλες στο φαρμακοποιό για ασφαλή απόρριψη το συντομότερο δυνατό.
- Δεν πρέπει να δίνετε αίμα κατά τη διάρκεια της θεραπείας, κατά τη διάρκεια διακοπών της δόσης ή για 7 ημέρες μετά τη διακοπή της θεραπείας.
- Εάν εμφανίσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια ενώ παίρνετε λεναλιδομίδη, θα πρέπει να ενημερώσετε τον συνταγογράφο ιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.
- Για πρόσθετες πληροφορίες, ανατρέξτε στο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης.
- Δεν πρέπει ποτέ να παίρνετε λεναλιδομίδη εάν:
 - Είστε έγκυος
 - Θηλάζετε
 - Είστε μια γυναίκα που μπορεί να μείνει έγκυος, ακόμα κι αν δεν σχεδιάζετε να μείνετε έγκυος, εκτός εάν πληρούνται όλες οι προϋποθέσεις του Προγράμματος Πρόληψης Εγκυμοσύνης.

Παρενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, η λεναλιδομίδη μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους. Ορισμένες ανεπιθύμητες ενέργειες είναι πιο συχνές από άλλες και κάποιες είναι πιο σοβαρές από άλλες. Αυτές δεν είναι όλες οι παρενέργειες που έχουν αναφερθεί με τη λεναλιδομίδη. Ρωτήστε τον συνταγογράφο ιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν θέλετε περισσότερες πληροφορίες και ανατρέξτε στο φύλλο οδηγιών χρήσης. Σχεδόν όλες οι παρενέργειες είναι προσωρινές και μπορούν εύκολα να προληφθούν ή να αντιμετωπιστούν. Το πιο σημαντικό πράγμα είναι να γνωρίζετε τι να περιμένετε και τι να αναφέρετε στον συνταγογράφο ιατρό σας.

Είναι σημαντικό να μιλήσετε με τον συνταγογράφο σας εάν έχετε παρενέργειες κατά τη διάρκεια της θεραπείας με λεναλιδομίδη.

Πρόγραμμα Πρόληψης Εγκυμοσύνης:

- Θα πρέπει να ενημερώσετε τον συνταγογράφο σας εάν είστε έγκυος ή νομίζετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή σχεδιάζετε να μείνετε έγκυος, καθώς η λεναλιδομίδη αναμένεται να είναι επιβλαβής για ένα αγέννητο παιδί.
- Εάν είστε σε θέση να μείνετε έγκυος, πρέπει να ακολουθήσετε όλα τα απαραίτητα μέτρα για να αποτρέψετε την εγκυμοσύνη και να διασφαλίσετε ότι δεν είστε έγκυος κατά τη διάρκεια της θεραπείας. Πριν ξεκινήσετε τη θεραπεία,

θα πρέπει να ρωτήσετε τον συνταγογράφο ιατρό σας εάν μπορείτε να μείνετε έγκυος, ακόμα κι αν πιστεύετε ότι αυτό είναι απίθανο.

- Εάν είστε σε θέση να μείνετε έγκυος και ακόμα κι αν συμφωνείτε και επιβεβαιώνετε κάθε μήνα ότι δεν θα συμμετέχετε σε ετεροφυλοφιλική σεξουαλική δραστηριότητα, θα κάνετε τεστ εγκυμοσύνης υπό την επίβλεψη του γιατρού σας πριν από τη θεραπεία. Αυτά θα επαναλαμβάνονται τουλάχιστον κάθε 4 εβδομάδες κατά τη διάρκεια της θεραπείας και τουλάχιστον 4 εβδομάδες μετά την ολοκλήρωση της θεραπείας (εκτός εάν επιβεβαιωθεί ότι έχετε υποβληθεί σε στείρωση των σαλπίγγων).
- Η ημερομηνία και το αποτέλεσμα του μηνιαίου τεστ εγκυμοσύνης θα καταγράφονται στην Κάρτα Ασθενούς. Ο φαρμακοποιός σας θα ελέγχει την Κάρτα Ασθενούς πριν από κάθε χορήγηση λεναλιδομίδης.
- Εάν είστε σε θέση να μείνετε έγκυος, πρέπει να χρησιμοποιείτε αποτελεσματικές μεθόδους αντισύλληψης για τουλάχιστον 4 εβδομάδες πριν από την έναρξη της θεραπείας, καθ' όλη τη διάρκεια της θεραπείας (συμπεριλαμβανομένων των διακοπών της δόσης) και για τουλάχιστον 4 εβδομάδες μετά τη διακοπή της θεραπείας. Ο συνταγογράφος σας θα σας συμβουλεύσει σχετικά με τις κατάλληλες μεθόδους αντισύλληψης καθώς ορισμένοι τύποι αντισύλληψης δεν συνιστώνται με λεναλιδομίδα. Επομένως, είναι σημαντικό να το συζητήσετε με τον συνταγογράφο σας.
- Εάν δεν έχετε επί του παρόντος αποτελεσματική αντισύλληψη, ο γιατρός σας θα μπορεί να σας συμβουλεύσει πού μπορείτε να προμηθευτείτε.
- Τα ακόλουθα μπορούν να θεωρηθούν παραδείγματα αποτελεσματικών μεθόδων αντισύλληψης:
 - Εμφύτευμα (ορμονικές μέθοδοι πρόληψης εγκυμοσύνης εμφυτευμένες κάτω από το δέρμα)
 - Ενδομήτριο σύστημα απελευθέρωσης λεβονοργεστρέλης (σπειράλ πρόληψης εγκυμοσύνης που απελευθερώνει ορμόνη που τοποθετείται στη μήτρα)
 - Αποθήκη οξικής μεδροξυπρογεστερόνης (ορμονική ένεση μακράς δράσης για την πρόληψη της εγκυμοσύνης)
 - Στείρωση Σαλπίγγων (γυναικεία στείρωση)
 - Σεξουαλική επαφή μόνο με αρσενικό σύντροφο που έχει υποστεί αγγειοτομή. Η αγγειοτομή πρέπει να επιβεβαιωθεί με δύο αρνητικές αναλύσεις σπέρματος
 - Ανασταλτικά χάπια της ωορρηξίας μόνο με προγεστερόνη (δηλαδή δεσογεστρέλη) (χάπι μόνο με προγεστερόνη που εμποδίζει την απελευθέρωση ενός ωαρίου από τις ωοθήκες)
- Εάν υποψιάζεστε ότι είστε έγκυος οποιαδήποτε στιγμή κατά τη διάρκεια της λήψης λεναλιδομίδης ή εντός 4 εβδομάδων μετά τη διακοπή, πρέπει να σταματήσετε αμέσως τη λεναλιδομίδα και να ενημερώσετε αμέσως τον συνταγογράφο σας. Ο συνταγογράφος σας θα σας παραπέμψει σε γιατρό εξειδικευμένο ή έμπειρο στην τερατολογία για αξιολόγηση και συμβουλές.

Περίληψη

- Η λεναλιδομίδη αναμένεται να είναι επιβλαβής για το αγέννητο παιδί.
- Έχει αποδειχθεί ότι η λεναλιδομίδη προκαλεί γενετικές ανωμαλίες σε ζώα και αναμένεται να έχει παρόμοια επίδραση και στους ανθρώπους. Η έκθεση του εμβρύου πρέπει να αποφεύγεται.
- Πριν από τη θεραπεία σας με λεναλιδομίδη, θα σας ζητηθεί να υπογράψετε ένα έντυπο έναρξης θεραπείας για να επιβεβαιώσετε ότι σας έχουν εξηγηθεί τα οφέλη και οι κίνδυνοι από τη θεραπεία με λεναλιδομίδη και ότι έχετε κατανοήσει και συμφωνείτε να συμμορφώνεστε με τις απαιτήσεις του Σχεδίου Διαχείρισης Κινδύνου. Παρακαλούμε διαβάστε προσεκτικά το φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον ασθενή, που παρέχεται με κάθε συσκευασία λεναλιδομίδης.
- Προκειμένου να διασφαλιστεί ότι ένα αγέννητο μωρό δεν εκτίθεται στη λεναλιδομίδη, ο συνταγογράφος ιατρός σας θα συμπληρώσει μια Κάρτα Ασθενούς που θα τεκμηριώνει ότι ΔΕΝ μπορείτε να μείνετε έγκυος.
- Δεν πρέπει ποτέ να μοιράζεστε τη λεναλιδομίδη με κανέναν άλλο.
- Θα πρέπει πάντα να επιστρέφετε τυχόν αχρησιμοποίητες κάψουλες στο φαρμακοποιό για ασφαλή απόρριψη το συντομότερο δυνατό.
- Δεν πρέπει να δίνετε αίμα κατά τη διάρκεια της θεραπείας, κατά τη διάρκεια διακοπών της δόσης ή για 7 ημέρες μετά τη διακοπή της θεραπείας.
- Εάν εμφανίσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια ενώ παίρνετε λεναλιδομίδη, θα πρέπει να ενημερώσετε τον συνταγογράφο ιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.
- Για πρόσθετες πληροφορίες, ανατρέξτε στο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης.

Παρενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, η λεναλιδομίδη μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους. Ορισμένες ανεπιθύμητες ενέργειες είναι πιο συχνές από άλλες και κάποιες είναι πιο σοβαρές από άλλες. Αυτές δεν είναι όλες οι παρενέργειες που έχουν αναφερθεί με τη λεναλιδομίδη. Ρωτήστε τον συνταγογράφο ή τον φαρμακοποιό σας εάν θέλετε περισσότερες πληροφορίες και ανατρέξτε στο φύλλο οδηγιών χρήσης. Σχεδόν όλες οι παρενέργειες είναι προσωρινές και μπορούν εύκολα να προληφθούν ή να αντιμετωπιστούν. Το πιο σημαντικό πράγμα είναι να γνωρίζετε τι να περιμένετε και τι να αναφέρετε στον συνταγογράφο σας.

Είναι σημαντικό να μιλήσετε με τον συνταγογράφο σας εάν έχετε παρενέργειες κατά τη διάρκεια της θεραπείας με λεναλιδομίδη.

Περίληψη

- **Η λεναλιδομίδη αναμένεται να είναι επιβλαβής για το αγέννητο παιδί.**
- **Έχει αποδειχθεί ότι η λεναλιδομίδη προκαλεί γενετικές ανωμαλίες σε ζώα και αναμένεται να έχει παρόμοια επίδραση και στους ανθρώπους. Η έκθεση του εμβρύου πρέπει να αποφεύγεται.**
- Πριν από τη θεραπεία σας με λεναλιδομίδη, θα σας ζητηθεί να υπογράψετε ένα έντυπο έναρξης θεραπείας για να επιβεβαιώσετε ότι σας έχουν εξηγηθεί τα οφέλη και οι κίνδυνοι από τη θεραπεία με λεναλιδομίδη και ότι έχετε κατανοήσει και συμφωνείτε να συμμορφώνεστε με τις απαιτήσεις του Σχεδίου Διαχείρισης Κινδύνου. Παρακαλούμε διαβάστε προσεκτικά το φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον ασθενή, που παρέχεται με κάθε συσκευασία λεναλιδομίδης.
- Προκειμένου να διασφαλιστεί ότι ένα αγέννητο μωρό δεν εκτίθεται στη λεναλιδομίδη, ο συνταγογράφος σας θα συμπληρώσει μια Κάρτα Ασθενούς που θα τεκμηριώνει ότι ΔΕΝ μπορείτε να μείνετε έγκυος.
- Δεν πρέπει ποτέ να μοιράζεστε τη λεναλιδομίδη με κανέναν άλλο.
- Θα πρέπει πάντα να επιστρέφετε τυχόν αχρησιμοποίητες κάψουλες στο φαρμακοποιό για ασφαλή απόρριψη το συντομότερο δυνατό.
- Δεν πρέπει να δίνετε αίμα κατά τη διάρκεια της θεραπείας, κατά τη διάρκεια διακοπών της δόσης ή για 7 ημέρες μετά τη διακοπή της θεραπείας.
- Εάν εμφανίσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια ενώ παίρνετε λεναλιδομίδη, θα πρέπει να ενημερώσετε τον συνταγογράφο ιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.
- Η λεναλιδομίδη περνά στο ανθρώπινο σπέρμα. Εάν η σύντροφός σας είναι έγκυος ή μπορεί να μείνει έγκυος και δεν χρησιμοποιεί αποτελεσματική αντισύλληψη, πρέπει να χρησιμοποιείτε προφυλακτικά, καθ' όλη τη διάρκεια της θεραπείας σας, κατά τη διάρκεια διακοπών της δόσης και 7 ημέρες μετά τη διακοπή της λεναλιδομίδης, ακόμη και αν έχετε κάνει βαζεκτομή.
- Εάν ο σύντροφός σας μείνει έγκυος ενώ παίρνετε λεναλιδομίδη ή εντός 7 ημερών από τη διακοπή της λήψης της λεναλιδομίδης, θα πρέπει να ενημερώσετε αμέσως τον συνταγογράφο σας και ο σύντροφός σας θα πρέπει επίσης να συμβουλευτεί αμέσως το γιατρό της.
- Δεν πρέπει να δωρίζετε αίμα ή σπέρμα κατά τη διάρκεια της θεραπείας, κατά τις διακοπές της δόσης ή για 7 ημέρες μετά τη διακοπή της θεραπείας.
- Για πρόσθετες πληροφορίες, ανατρέξτε στο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης.

Παρενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, η λεναλιδομίδη μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους. Ορισμένες ανεπιθύμητες ενέργειες είναι πιο συχνές από άλλες και κάποιες είναι πιο σοβαρές από άλλες. Αυτές δεν είναι όλες οι παρενέργειες που έχουν αναφερθεί με τη λεναλιδομίδη. Ρωτήστε τον συνταγογράφο ιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν θέλετε περισσότερες πληροφορίες και ανατρέξτε στο φύλλο οδηγιών χρήσης. Σχεδόν όλες οι παρενέργειες είναι προσωρινές και μπορούν εύκολα να προληφθούν ή να αντιμετωπιστούν. Το πιο σημαντικό πράγμα είναι να γνωρίζετε τι να περιμένετε και τι να αναφέρετε στον συνταγογράφο σας.

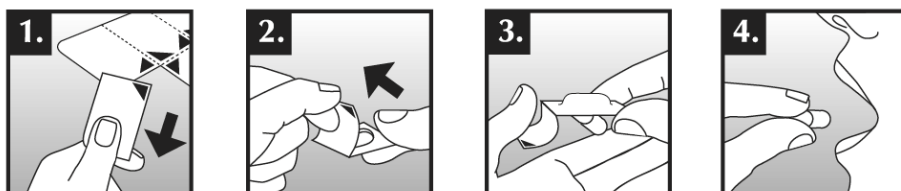
Είναι σημαντικό να μιλήσετε με τον συνταγογράφο σας εάν έχετε παρενέργειες κατά τη διάρκεια της θεραπείας με λεναλιδομίδη.

ΣΗΜΕΙΑ ΠΡΟΣ ΕΞΕΤΑΣΗ ΓΙΑ ΤΟ ΧΕΙΡΙΣΜΟ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ: ΓΙΑ ΑΣΘΕΝΕΙΣ, ΜΕΛΗ ΟΙΚΟΓΕΝΕΙΑΣ ΚΑΙ ΦΡΟΝΤΙΣΤΕΣ

Φυλάξτε τις κυψέλες με τις κάψουλες στην αρχική συσκευασία.

Για να αφαιρέσετε την κάψουλα από την κυψέλη:

1. Κρατήστε την κυψέλη στις άκρες και διαχωρίστε μια κυψέλη από τις υπόλοιπες κυψέλες σχίζοντας απαλά κατά μήκος των διατρήσεων γύρω της.
2. Τραβήξτε προς τα πάνω την άκρη του αλουμινόχαρτου και ξεκολλήστε εντελώς το αλουμινόχαρτο.
3. Γυρίστε την κάψουλα στο χέρι σας.
4. Καταπίνετε ολόκληρη την κάψουλα, κατά προτίμηση με νερό.



Τα μέλη της οικογένειας ή/και οι φροντιστές θα πρέπει να ενημερώνονται κατά το χειρισμό του φαρμάκου να λαμβάνουν τις ακόλουθες προφυλάξεις για να αποφύγουν πιθανή έκθεση στο φάρμακο:

- Εάν είστε γυναίκα έγκυος ή υποψιάζεστε ότι μπορεί να είστε έγκυος, δεν πρέπει να χειρίζεστε την κυψέλη ή την κάψουλα.
- Φοράτε γάντια μιας χρήσης όταν χειρίζεστε το προϊόν ή/και τη συσκευασία (δηλ. κυψέλη ή κάψουλα).
- Χρησιμοποιήστε την κατάλληλη τεχνική όταν αφαιρείτε τα γάντια για να αποτρέψετε πιθανή έκθεση του δέρματος (βλ. παρακάτω).
- Τοποθετήστε τα γάντια σε σφραγισμένη πλαστική σακούλα πολυαιθυλενίου και απορρίψτε τα σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις.
- Πλύνετε καλά τα χέρια με σαπούνι και νερό αφού αφαιρέσετε τα γάντια

Εάν μια συσκευασία προϊόντος φαρμάκου φαίνεται εμφανώς κατεστραμμένη, χρησιμοποιήστε τις ακόλουθες πρόσθετες προφυλάξεις για να αποτρέψετε την έκθεση

- Εάν το εξωτερικό κουτί είναι εμφανώς κατεστραμμένο – **Μην ανοίγετε**
- Εάν οι λωρίδες κυψέλης είναι κατεστραμμένες ή έχουν διαρροή ή παρατηρηθεί ότι οι κάψουλες είναι κατεστραμμένες ή έχουν διαρροή – **Κλείστε αμέσως το εξωτερικό κουτί**
- Τοποθετήστε το προϊόν μέσα σε μια σφραγισμένη πλαστική σακούλα πολυαιθυλενίου
- Επιστρέψτε την αχρησιμοποίητη συσκευασία στον φαρμακοποιό για ασφαλή απόρριψη το συντομότερο δυνατό

Εάν το προϊόν απελευθερωθεί ή χυθεί, λάβετε τις κατάλληλες προφυλάξεις για να ελαχιστοποιήσετε την έκθεση χρησιμοποιώντας την κατάλληλη ατομική προστασία

- Εάν οι κάψουλες θρυμματιστούν ή σπάσουν, μπορεί να απελευθερωθεί σκόνη που περιέχει φαρμακευτική ουσία. Αποφύγετε τη διασπορά της σκόνης και αποφύγετε την αναπνοή της σκόνης.
- Φοράτε γάντια μιας χρήσης για να καθαρίσετε τη σκόνη.
- Τοποθετήστε ένα υγρό πανί ή πετσέτα πάνω από την περιοχή της πούδρας για να ελαχιστοποιήσετε την είσοδο σκόνης στον αέρα. Προσθέστε περίσσεια υγρού για να αφήσετε το υλικό να εισέλθει στο διάλυμα. Μετά το χειρισμό, καθαρίστε καλά την περιοχή με σαπούνι και νερό και στεγνώστε την.
- Τοποθετήστε όλα τα μολυσμένα υλικά, συμπεριλαμβανομένου του υγρού πανιού ή της πετσέτας και των γαντιών σε μια σφραγισμένη πλαστική σακούλα από πολυαιθυλένιο και απορρίψτε σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις για τα φαρμακευτικά προϊόντα.
- Πλύνετε καλά τα χέρια σας με σαπούνι και νερό μετά την αφαίρεση των γαντιών.

- Παρακαλείσθε να αναφέρετε αμέσως τον συνταγογράφο ιατρό ή/και τον φαρμακοποιό.

Εάν το περιεχόμενο της κάψουλας προσκολληθεί στο δέρμα ή στους βλεννογόνους

- Εάν αγγίξετε τη σκόνη του φαρμάκου, πλύνετε καλά την εκτεθειμένη περιοχή με τρεχούμενο νερό και σαπούνι.
- Εάν το μάτι σας είχε επαφή με τη σκόνη, εάν φοράτε και αν είναι εύκολο να το κάνετε, αφαιρέστε τους φακούς επαφής και πετάξτε τους. Ξεπλύνετε αμέσως τα μάτια με άφθονη ποσότητα νερού για τουλάχιστον 15 λεπτά. Εάν παρουσιαστεί ερεθισμός, επικοινωνήστε με έναν οφθαλμίατρο.

Σωστή τεχνική για την αφαίρεση γαντιών

Οι επαγγελματίες υγείας, οι φροντιστές και τα μέλη της οικογένειας πρέπει να φορούν γάντια μιας χρήσης όταν χειρίζονται την κυψέλη ή την κάψουλα. Στη συνέχεια, τα γάντια πρέπει να αφαιρούνται προσεκτικά για να αποφευχθεί η έκθεση του δέρματος, να τοποθετούνται σε σφραγισμένη πλαστική σακούλα πολυαιθυλενίου και να απορρίπτονται σύμφωνα με τις τοπικές απαιτήσεις. Στη συνέχεια, τα χέρια πρέπει να πλένονται καλά με σαπούνι και νερό. Οι γυναίκες που είναι εγκυμονούσες ή υποπεύονται ότι μπορεί να είναι εγκυμονούσες δεν πρέπει να χειρίζονται την κυψέλη ή την κάψουλα.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώσετε τον/τη γιατρό, τον/τη φαρμακοποιό, ή τον/την νοσηλεύτη(-τρια) σας. Αυτό ισχύει για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια ακόμα κι αν δεν αναφέρεται στο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης.

Μπορείτε να συνεισφέρετε στην παρακολούθηση της ασφάλειας του Lenalidomide Krka αναφέροντας τις ανεπιθύμητες ενέργειες που σας παρουσιάζονται στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων (ΕΟΦ), με τη χρήση της κίτρινης κάρτας, διαθέσιμης στον δικτυακό τόπο (<http://www.eof.gr>) του ΕΟΦ, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 21 32040337.

Μπορείτε επίσης με σάρωση, μέσω του έξυπνου κινητού σας, του παρακάτω κωδικού QR, να μεταβείτε στην ιστοσελίδα <http://www.eof.gr>, για τη συμπλήρωση της «ΚΙΤΡΙΝΗΣ ΚΑΡΤΑΣ»



Διευκρινίζεται ότι ο ΕΟΦ δεν παρέχει ιατρικές συμβουλές σχετικά με τον τρόπο αντιμετώπισης πιθανών ανεπιθύμητων ενεργειών. Αρμόδιος για την παροχή τέτοιων συμβουλών είναι μόνον ο ιατρός σας.

Εναλλακτικά οι ανεπιθύμητες ενέργειες μπορούν να αναφέρονται στη KRKA d.d Novo mesto:

Krka, d. d., Novo mesto,
Šmarješka cesta 6,
8501 Novo mesto
Τηλέφωνο: +386 1 47 51 100
Ηλεκτρονική Διεύθυνση: pharmacovigilance@krka.biz

ή στην εταιρεία που λειτουργεί ως Τοπικός Υπεύθυνος Φαρμακοεπαγρύπνησης

Excelya Greece CRO
Τηλέφωνο: +30 2108045712
Ηλεκτρονική Διεύθυνση: safety@excelya.com



Krka, d. d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto