



Sjúklingakort

Lenalídómíð

Sjúklingakort fyrir lenalídómíð

Upphafsstafir sjúklings:

Kennitala:

Nafn læknis:

Heimilisfang sjúkrahúss:

Símanúmer læknis:

Mælst er til að læknirinn fylli út alla liði:

1. Ábending:

Mergæxli:

Nýgreint mergæxli (ndMM)

Eftir a.m.k eina meðferð:

Fyrri meðferð/ir:

Annað:

Tilgreinið

2. Sjúklingahópur (setjið kross)

Karl

Kona ekki á barneignaraldri*

(* „Reglur um getnaðarvarnir“ ekki nauðsynlegar. Geymið kortið í skránni.)

Kona á barneignaraldri **

(** Vinsamlegast klárið kafla 4.)



3. Ráðleggingar varðandi vanskapandi áhrif lenalidómíðs sem búist er við og nauðsyn þess að forðast þungun eru gefnar fyrir fyrstu lyfjaávisun

Undirskrift sjúklings	Dags.

Undirskrift læknis	Dags.

Afrit af Sjúklingakorti fyrir sjúkling

4. Fyrir konur á barneigneignaraldri

Dagsetning heimsóknar	Sjúklingur notar eina örugga getnaðarvörn (Já/Nei)	Dagsetning NEIKVÆÐS þungunarprófs (ef við á)	Staðfest að engin hætta sé á þungun (merkið við)	Dagsetning ávisunar lenalídómíðs	Undirskrift læknis	Úthlutað af	Dagsetning úthlutunar

* Hjá konum á barneignaraldri verður að liggja fyrir neikvætt þungunarpróf framkvæmt undir eftirliti læknis áður en lyfinu er ávísað (með lágmarks næmi sem nemur 25 m. a.e./ml) þegar viðkomandi hefur notað öruggar getnaðarvarnir í 4 vikur. Þungunarpróf skal endurtekið á 4 vikna fresti meðan á meðferð stendur (að meðtöldum skammtahléum) og 4 vikum eftir að meðferð lýkur (nema ófrjósemisaðgerð á eggjaleiðurum hafi verið staðfest). Þetta á einnig við um konur á barneignaraldri sem staðfesta algjört og viðvarandi skírlífi. Frekari upplýsingar er að finna í Samantekt á eiginleikum lyfs.



Þetta lyf er undir sérstöku eftirliti lyfsins komist fljótt og örugglega til skila. Allir geta hjálpað til við þetta með því að tilkynna aukaverkanir sem koma fram til Lyfjastofnunar. Aftast í fylgiseðli lyfsins, 4. kafla eru upplýsingar um hvernig tilkynna á aukaverkanir