

## Lenalidomide Grindeks

Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning på elektronisk meldeskjema:

[www.legemiddelverket.no/meldeskjema](http://www.legemiddelverket.no/meldeskjema).

### Sjekkliste

#### Menn

Denne sjekklisten må fylles ut for hver mannlig pasient før behandlingen med lenalidomid starter.

Formålet med denne sjekklisten er å beskytte pasienter og potensielle fostre, for å sikre at pasientene er fullt klar over og forstår risikoen for teratogenitet og andre bivirkninger forbundet med bruk av lenalidomid.

Sjekklisten må oppbevares sammen med pasientjournalen, og en kopi av dette skjemaet må leveres til pasienten.

**Sikkerhetsinformasjon**



Etter krav fra  
Direktoratet for  
medisinske produkter

## Fylles ut av legen

### Pasientinformasjon

Pasientens fornavn:	
Pasientens etternavn:	
Fødselsdato:	
Pasientkode:	
Konsultasjonsdato:	

### Prevensjon

Pasienten bekrefter at:	Merk av
Han vil bruke kondom under samleie med en fertil kvinne	<input type="checkbox"/>
Hans kvinnelige partner bruker en effektiv prevensjonsmetode	<input type="checkbox"/>
Hans kvinnelige partner er infertil	<input type="checkbox"/>
Han forplikter seg til absolutt og kontinuerlig sølibat	<input type="checkbox"/>

Informer pasienten om følgende:	Merk av for at pasienten er informert
Om det høye teratogene potensialet forbundet med lenalidomid og om at pasienten må informere den behandlende legen umiddelbart og be sin kvinnelige partner kontakte en lege som er spesialist i eller har erfaring med teratologi, hvis den kvinnelige partneren blir gravid eller er gravid mens han tar lenalidomid.	<input type="checkbox"/>
Om nødvendigheten av å bruke kondom hvis han har samleie med en gravid kvinne eller en fertil kvinne som ikke bruker effektiv prevensjon, (selv om mannen er sterilisert) i løpet av behandlingen og i minst 7 dager etter doseavbrudd og/eller avsluttet behandling.	<input type="checkbox"/>
Om andre alvorlige bivirkninger ved bruk av lenalidomid (gi <i>pasientbrosjyren</i> til pasienten)	<input type="checkbox"/>
Om ikke å gi blod i løpet av behandlingen eller i 7 dager etter avsluttet behandling med lenalidomid	<input type="checkbox"/>
Om ikke å dele legemidlet med andre	<input type="checkbox"/>
Om å returnere ubrukte kapsler til apoteket	<input type="checkbox"/>
Om at resepten må leveres sammen med <i>reseptgodkjenningsskjemaet</i> for at legemidlet skal kunne utleveres av apoteket.	<input type="checkbox"/>
Om at lenalidomid skal dispensereres innen 7 dager etter forskrivning.	<input type="checkbox"/>