

Lenalidomide Mylan

Pasientkort

Dette kortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon om Lenalidomide Mylan (lenalidomid) og råd vedrørende risikominimering.

Dette kortet er utviklet av Viatris.

▼ Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Det er viktig å rapportere mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet. Det gir mulighet til kontinuerlig overvåking av nytte/risiko forholdet til legemidlet. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning til Legemiddelverket, www.legemiddelverket.no.

Bivirkninger/uønskede hendelser skal rapporteres også til Viatris:

E-post: pv.norway@viatris.com

Telefonnummer: +47 66 75 33 00

Hovedelementer i pasientkortet for Lenalidomide Mylan

Pasientens navn, initialer eller unik pasientkode/-

identifikator: _____

Fødselsdato, fødselsår

eller aldersgruppe: _____

Legens navn (BLOKKBOKSTAVER): _____

Adresse (BLOKKBOKSTAVER): _____

Telefonnummer: _____

Legen skal fylle ut alle deler

1. Indikasjon (detaljert beskrivelse i henhold til preparatomtale): _____

2. Pasientens status (kryss av for ett alternativ):

- Ikke fertil kvinne*
- Mann
- Fertil kvinne*

*Fyll også ut del 4

3. Pasienten har fått veiledning vedrørende den forventede fosterskadelige effekten av lenalidomid hos mennesker og nødvendigheten av å unngå graviditet, før første forskrivning

Legens
signatur: _____

Dato: _____

4. For fertile kvinner*

Konsultasjonsdato	Pasienten bruker en effektiv prevensjonsmetode (Ja/Nei/Ukjent)	Graviditetstest dato	Resultat av graviditetstest (Positiv/Negativ/inkonklusiv/ikke utført)	Dato for forskrivning av lenalidomid	Legens navn (BLOKKBOKS-TAVER)

*Hos fertile kvinner må det tas en medisinsk overvåket negativ graviditetstest (med en minimum følsomhet på 25 mIU/ml) før lenalidomid forskrives, etter at pasienten har brukt effektiv prevensjon i 4 uker, graviditetstest minst hver 4. uke under behandling (også ved avbrudd i behandlingen) og effektiv prevensjon i minst 4 uker etter endt behandling (unntatt i tilfeller med bekreftet eggledersterilisering). Dette omfatter også fertile kvinner som bekrefter absolutt og kontinuerlig avholdenhet. Mer informasjon kan finnes i preparatomtalen.