

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

Lenalidomid Teva 2,5 mg tvrde kapsule
Lenalidomid Teva 5 mg tvrde kapsule
Lenalidomid Teva 7,5 mg tvrde kapsule
Lenalidomid Teva 10 mg tvrde kapsule
Lenalidomid Teva 15 mg tvrde kapsule
Lenalidomid Teva 20 mg tvrde kapsule
Lenalidomid Teva 25 mg tvrde kapsule

lenalidomid

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi

1. Što je Lenalidomid Teva i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Lenalidomid Teva
3. Kako uzimati Lenalidomid Teva
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Lenalidomid Teva
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Lenalidomid Teva i za što se koristi

Što je Lenalidomid Teva

Lenalidomid Teva sadrži djelatnu tvar lenalidomid. Ovaj lijek pripada skupini lijekova koji utječu na način rada Vašeg imunološkog sustava.

Za što se Lenalidomid Teva koristi

Lenalidomid Teva se primjenjuje u odraslih za liječenje:

- Multiplog mijeloma
- Mijelodisplastičnih sindroma
- Folikularnog limfoma

Multipli mijelom

Multipli mijelom je vrsta raka koja pogađa određene vrste bijelih krvnih stanica, zvane plazma stanice. Te se stanice nakupljaju u koštanoj srži i dijele, ponašajući se nekontrolirano. To može oštetiti kosti i bubrege.

Multipli mijelom se najčešće ne može izliječiti. Međutim, znakovi i simptomi bolesti mogu se uvelike smanjiti ili povući na neko vrijeme. To se naziva 'odgovor'.

Novodijagnosticirani multipli mijelom – u bolesnika u kojih je provedena transplantacija koštane srži
Lenalidomid Teva se primjenjuje samostalno kao terapija održavanja nakon odgovarajućeg oporavka poslije transplantacije.

Novodijagnosticirani multipli mijelom – u bolesnika u kojih nije moguća transplantacija koštane srži
Lenalidomid Teva se uzima s drugim lijekovima. Među njima mogu biti:

- kemoterapijski lijek pod nazivom 'bortezomib'
- protuupalni lijek koji se zove 'deksametazon'

- kemoterapijski lijek koji se zove 'melfalan' i
- imunosupresivni lijek koji se zove 'prednizon'.

Ove druge lijekove primit ćete na početku liječenja, a zatim ćete nastaviti uzimati samo Lenalidomid Teva.

Ako ste u dobi od 75 godina ili stariji, ili imate umjerene do teške tegobe s bubrezima – liječnik će to pažljivo provjeriti prije nego što započnete liječenje.

Multipli mijelom – u bolesnika koji su prethodno liječeni

Lenalidomid Teva se uzima zajedno s protuupalnim lijekom pod nazivom 'deksametazon'

Lenalidomid Teva može zaustaviti pogoršanje znakova i simptoma multiplog mijeloma. Pokazalo se također da je odgodio povratak multiplog mijeloma nakon liječenja.

Mijelodisplastični sindrom

Mijelodisplastični sindromi predstavljaju skup različitih bolesti krvi i koštane srži. Krvne stanice postaju abnormalne i ne funkcioniraju pravilno. Bolesnici mogu primijetiti različite znakove i simptome tih bolesti, uključujući mali broj crvenih krvnih stanica (anemija), potrebu za transfuzijom krvi, te imati rizik od infekcije.

Lenalidomid Teva se koristi za liječenje odraslih bolesnika kojima je dijagnosticiran mijelodisplastični sindrom, ali samo ako su ispunjeni ovi uvjeti:

- Potrebne su Vam redovite transfuzije krvi kako biste liječili nisku razinu crvenih krvnih stanica („anemija ovisna o transfuziji“).
- Imate neprirodno mali broj stanica u koštanoj srži što se naziva „izolirana citogenetska abnormalnost s delecijom 5q“. To znači da Vaše tijelo ne stvara dovoljno zdravih krvnih stanica.
- Drugi oblici terapija, kojima ste prije liječeni, za Vas nisu prikladni ili ne djeluju dovoljno dobro.

Lenalidomid Teva može povećati broj zdravih crvenih krvnih stanica koje tijelo stvara tako da smanjuje broj abnormalnih stanica:

- To može smanjiti broj potrebnih transfuzija krvi. Moguće je da Vam transfuzije više neće biti potrebne.

Folikularni limfom

Folikularni limfom vrsta je spororastućeg raka koji zahvaća B-limfocite. To je vrsta bijelih krvnih stanica koja pomaže tijelu u borbi protiv infekcija. U bolesnika s folikularnim limfomom može se nakupiti preveliki broj B-limfocita u krvi, koštanoj srži, limfnim čvorovima i slezeni.

Lenalidomid Teva se zajedno s još jednim lijekom pod nazivom rituksimab, uzima za liječenje odraslih bolesnika s prethodno liječenim folikularnim limfomom.

Kako Lenalidomid Teva djeluje

Lenalidomid Teva djeluje na imunološki sustav te izravno napada stanice raka. Djeluje na brojne različite načine:

- zaustavljanjem razvoja stanica raka
- zaustavljanjem rasta krvnih žila raka
- poticanjem dijela imunološkog sustava da napada stanice raka.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Lenalidomid Teva

Prije nego što započnete liječenje s Lenalidomidom Teva morate pročitati upute o lijeku za svaki lijek koji ćete uzimati u kombinaciji s Lenalidomidom Teva.

Nemojte uzimati Lenalidomid Teva:

- Ako ste trudni, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate trudnoću **jer se očekuje da će Lenalidomid Teva štetno djelovati na nerođeno dijete** (pogledajte dio 2 „Trudnoća, dojenje i kontracepcija – informacije za žene i muškarce“).

- Ako možete zatrudnjeti, osim ako ste poduzeli sve potrebne mjere za sprječavanje trudnoće (pogledajte dio 2 „Trudnoća, dojenje i kontracepcija – informacije za žene i muškarce“). Ako ste u stanju zatrudnjeti, Vaš liječnik će zabilježiti uz svaki recept da su poduzete potrebne mjere te će Vam dati tu potvrdu.
- Ako ste alergični na lenalidomid ili neki drugi sastojak ovog lijeka naveden u dijelu 6. Ako mislite da biste mogli biti alergični, obratite se liječniku za savjet.

Ako se bilo što od ovoga odnosi na Vas, nemojte uzeti Lenalidomid Teva. Provjerite s liječnikom ako niste sigurni.

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku, ljekarniku ili medicinskoj sestri prije nego uzmete Lenalidomid Teva:

- ako ste u prošlosti imali krvni ugrušak – za Vas tada postoji povećan rizik od nastanka krvnog ugruška u venama i arterijama tijekom liječenja
- ako imate bilo kakve znakove infekcije kao što je kašalj ili vrućica
- ako imate ili ste ikada prije imali virusnu infekciju, posebice infekciju hepatitisa B, varičelu zoster, HIV.

Ako niste sigurni, obratite se liječniku. Liječenje lijekom Lenalidomid Teva može prouzročiti ponovnu aktivaciju virusa u bolesnika koji ga nose. To rezultira ponovnom pojavom infekcije. Liječnik bi trebao provjeriti jeste li ikada imali infekciju hepatitisa B.

- ako imate tegobe s bubrežima – liječnik Vam tada može prilagoditi dozu lijeka Lenalidomid Teva
- ako ste imali srčani udar, ako ste ikad imali krvni ugrušak ili ako pušite, imate povišeni krvni tlak ili visoke razine kolesterola
- ako ste imali alergijsku reakciju dok ste uzimali talidomid (još jedan lijek koji se koristi za liječenje multiplog mijeloma), poput osipa, svrbeža, oticanja, omaglice ili poteškoća u disanju.
- ako ste u prošlosti imali kombinaciju bilo kojih od sljedećih simptoma: prošireni osip, crvenilo kože, visoku temperaturu, simptome nalik gripi, povišene jetrene enzime, poremećaje krvi (eozinofilija), povećane limfne čvorove – to su znakovi teške kožne reakcije koja se naziva reakcija na lijek s eozinofilijom i sistemskim simptomima (engl. kratica DRESS) ili sindrom preosjetljivosti na lijek (pogledajte također dio 4 „Moguće nuspojave“).

Ako se bilo što od ovoga odnosi na Vas, obavijestite liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru prije početka liječenja.

U bilo kojem trenutku za vrijeme ili nakon liječenja, odmah obavijestite svojeg liječnika ili medicinsku sestru ako:

- vam se pojavi zamagljen vid, gubitak vida ili dvostruka slika, poteškoće u govoru, slabost u ruci ili nozi, promjene u načinu hodanja ili problemi s ravnotežom, utrnulost koja ne prolazi, smanjen osjet ili gubitak osjeta, gubitak pamćenja ili smetenost. Sve to mogu biti simptomi ozbiljnog i potencijalno smrtonosnog oštećenja mozga poznatog kao progresivna multifokalna leukoencefalopatija (PML). Ako ste imali te simptome prije početka liječenja lijekom Lenalidomid Teva, obavijestite svojeg liječnika o svim promjenama simptoma.
- osjetite nedostatak zraka, umor, omaglicu, bol u prsnom košu, ubrzane otkucaje srca ili oticanje nogu ili gležnjeva. To mogu biti simptomi ozbiljnog stanja koje se naziva plućna hipertenzija (vidjeti dio 4).

Testovi i pretrage

Prije i tijekom liječenja lijekom Lenalidomid Teva podvrgavat ćete se redovitim pretragama krvi. To je potrebno zato što Lenalidomid Teva može prouzročiti pad broja krvnih stanica koje pomažu u borbi protiv infekcije (leukociti) i pomažu u zgrušavanju krvi (trombociti).

Liječnik će od Vas zatražiti da pretrage krvi obavite:

- prije liječenja
- svaki tjedan tijekom prvih 8 tjedana liječenja
- zatim najmanje svaki mjesec nakon toga.

Možda će Vam se obaviti procjena znakova srčano-plućnih smetnji prije i tijekom liječenja lenalidomidom.

Za bolesnike s mijelodisplastičnim sindromom koji uzimaju Lenalidomid Teva

Ako imate mijelodisplastični sindrom, možete imati veću vjerojatnost da će ta bolest prijeći u uznapredovaliji oblik pod nazivom akutna mijeloična leukemija. Još se ne zna kako Lenalidomid Teva utječe na vjerojatnost da obolite od akutne mijeloične leukemije. Stoga će Vam liječnik možda provoditi pretrage kako bi provjeravao znakove koji mogu bolje pokazati kolika je vjerojatnost da za vrijeme liječenja Lenalidomidom Teva razvijete akutnu mijeloičnu leukemiju.

Za bolesnike s folikularnim limfomom koji uzimaju Lenalidomid Teva

Liječnik će od Vas zatražiti da pretrage krvi obavite:

- prije liječenja
- svaki tjedan tijekom prva 3 tjedna (1 ciklus) liječenja
- zatim svaka 2 tjedna u 2. i 4. ciklusu (pogledajte dio 3 „Ciklus liječenja“ za više informacija).
- zatim na početku svakog ciklusa i
- najmanje svaki mjesec.

Liječnik može provjeriti imate li veliku ukupnu količinu tumora u tijelu, uključujući koštanu srž. To može dovesti do stanja u kojem se tumori razgrađuju i prouzročiti pojavu neuobičajenih razina kemijskih tvari u krvi, što može dovesti do zatajenja bubrega (to se stanje naziva 'sindrom lize tumora').

Liječnik će možda provjeriti imate li promjena na koži kao što su crvene mrlje ili osip.

Liječnik će Vam možda morati prilagoditi dozu lijeka Lenalidomid Teva ili prekinuti liječenje na temelju rezultata krvnih pretraga i Vašeg općeg stanja. Ako Vam je dijagnoza postavljena nedavno, liječnik će možda također procijeniti liječenje na temelju Vaše dobi i drugih zdravstvenih stanja koja već imate.

Darivanje krvi

Ne smijete darivati krv tijekom liječenja i još najmanje 7 dana nakon završetka liječenja.

Djeca i adolescenti

Lenalidomid Teva se ne preporučuje za primjenu u djece i adolescenata mlađih od 18 godina.

Stariji i osobe koje imaju tegoba s bubrežima

Ako ste u dobi od 75 godina ili stariji, ili imate umjerene do teške tegobe s bubrežima – liječnik će Vas pažljivo pregledati prije početka liječenja.

Drugi lijekovi i Lenalidomid Teva

Obavijestite svog liječnika ili medicinsku sestru ako uzimate, nedavno ste uzeli bilo koje druge lijekove. To je potrebno zbog toga što Lenalidomid Teva može utjecati na djelovanje drugih lijekova. Isto tako, drugi lijekovi mogu utjecati na djelovanje lijeka Lenalidomid Teva.

Posebice recite svom liječniku ili medicinskoj sestri ako uzimate bilo koji od sljedećih lijekova:

- neke lijekove za sprječavanje trudnoće poput oralnih kontraceptiva jer mogu prestati djelovati
- neke lijekove za liječenje srca – poput digoksina
- neke lijekove za razrjeđivanje krvi – poput varfarina

Trudnoća, dojenje i kontracepcija – informacije za žene i muškarce

Trudnoća

Za žene koje uzimaju Lenalidomid Teva

- Ne smijete uzimati Lenalidomid Teva ako ste trudni jer se očekuje da će naškoditi nerođenom djetetu.
- Ne smijete zatrudnjeti dok uzimate Lenalidomid Teva. Stoga, morate primjenjivati djelotvorne metode kontracepcije ako ste žena u plodnoj dobi (pogledajte „Kontracepcija“).
- Ako zatrudnite tijekom Vašeg liječenja lijekom Lenalidomid Teva, morate prekinuti liječenje i odmah obavijestiti svog liječnika.

Za muškarce koje uzimaju Lenalidomid Teva

- Ako Vaša partnerica zatrudni dok Vi uzimate Lenalidomid Teva, odmah obavijestite svog liječnika. Preporučuje se da Vaša partnerica potraži medicinski savjet.

- Također, morate primjenjivati djelotvorne metode kontracepcije (pogledajte „Kontracepcija“).

Dojenje

Ne smijete dojiti dok uzimate Lenalidomid Teva jer nije poznato izlučuje li se Lenalidomid Teva u majčino mlijeko.

Kontracepcija

Za žene koje uzimaju Lenalidomid Teva

Prije početka liječenja pitajte svog liječnika možete li zatrudnjeti, čak i ako mislite da to nije vjerojatno.

Ako možete zatrudnjeti

- podvrgnut ćete se testiranju na trudnoću pod nadzorom liječnika (prije svakog liječenja, najmanje svaka 4 tjedna tijekom liječenja i najmanje 4 tjedna nakon završetka liječenja), osim kad je potvrđeno da su jajovodi prekinuti i zatvoreni kako bi se spriječilo da jajašce dospije u maternicu (sterilizacija podvezivanjem jajovoda)

OSIM TOGA

- morate koristiti djelotvornu metodu kontracepcije najmanje 4 tjedna prije početka liječenja, tijekom liječenja i sve do najmanje 4 tjedna nakon završetka liječenja. Liječnik će Vas savjetovati o odgovarajućim metodama kontracepcije.

Za muškarce koji uzimaju Lenalidomid Teva

Lenalidomid Teva prolazi u ljudsku spermu. Ako je Vaša partnerica trudna ili može zatrudnjeti, a ne upotrebljava djelotvorne metode kontracepcije, morate koristiti prezervative tijekom liječenja i još najmanje 7 dana nakon završetka liječenja, čak i ako ste bili podvrgnuti vazektomiji.

Upravljanje vozilima i strojevima

Nemojte voziti ili upravljati strojevima ako osjećate omaglicu, umor, pospanost, vrtoglavicu ili imate zamagljen vid nakon što ste uzeli Lenalidomid Teva.

Lenalidomid Teva sadrži natrij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po najvećoj dnevnoj dozi, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati Lenalidomid Teva

Lenalidomid Teva Vam moraju dati zdravstveni radnici s iskustvom u liječenju multiplog mijeloma, mijelodisplastičnih sindroma ili folikularnog limfoma.

- Kada se Lenalidomid Teva koristi za liječenje multiplog mijeloma u bolesnika koji ne mogu imati transplantaciju koštane srži ili su imali druge terapije, uzima se u kombinaciji s drugim lijekovima (pogledajte dio 1 „Za što se koristi Lenalidomid Teva“).
- Ako se Lenalidomid Teva koristi za liječenje multiplog mijeloma u bolesnika koji su imali transplantaciju koštane srži ili za liječenje bolesnika s mijelodisplastičnim sindromom, uzima se sam.
- Ako se Lenalidomid Teva koristi za liječenje folikularnog limfoma, uzima se s još jednim lijekom pod nazivom rituksimab.

Uvijek uzmite Lenalidomid Teva točno onako kako Vam je rekao Vaš liječnik. Provjerite sa svojim liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Ako uzimate Lenalidomid Teva u kombinaciji s drugim lijekovima, u uputama za te lijekove morate potražiti dodatne informacije o tome kako se koriste i kakvi su im učinci.

Ciklus liječenja

Lenalidomid Teva se uzima u određene dane tijekom 3 tjedna (21 dan).

- Svako razdoblje od 21 dana naziva se „ciklus liječenja“.
- Ovisno koji je dan u tom ciklusu, uzet ćete jedan ili više lijekova. Međutim, na neke dane nećete

uzeti nijedan lijek.

- Nakon završetka svakog ciklusa od 21 dana, započet ćete novi „ciklus” od sljedećih 21 dan.

ILI

Lenalidomid Teva se uzima na određene dane tijekom 4 tjedna (28 dana).

- Svako razdoblje od 28 dana naziva se ‘ciklus liječenja’.
- Ovisno o danu ciklusa uzet ćete jedan ili više lijekova. Međutim, na neke dane nećete uzeti nijedan lijek.
- Nakon završetka svakog ciklusa od 28 dana, započet ćete novi 'ciklus' od sljedećih 28 dana.

Koliko lijeka Lenalidomid Teva uzeti

Prije nego što započnete liječenje, liječnik će Vam reći:

- koliko lijeka Lenalidomid Teva morate uzeti
- koliko drugih lijekova morate uzeti u kombinaciji s lijekom Lenalidomid Teva, ako ih uopće morate uzeti
- na koje dane ciklusa liječenja morate uzeti svaki od tih lijekova.

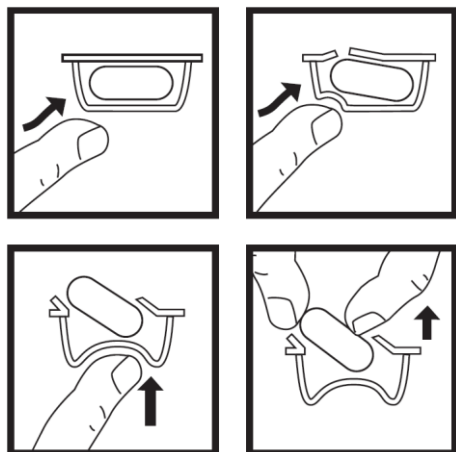
Kako i kada uzeti Lenalidomid Teva

- Kapsule progutajte cijele, po mogućnosti s vodom.
- Nemojte lomiti, otvarati ili žvakati kapsule. Ako prašak iz razlomljene kapsule lijeka Lenalidomid Teva dođe u dodir s kožom, odmah temeljito isperite kožu vodom i sapunom.
- Pri rukovanju blisterima ili kapsulama zdravstveni radnici, njegovatelji i članovi obitelji moraju nositi rukavice za jednokratnu upotrebu. Rukavice potom treba pažljivo skinuti kako bi se spriječilo izlaganje kože, staviti u polietilensku plastičnu vrećicu koja se može nepropusno zatvoriti, i zbrinuti sukladno nacionalnim propisima. Nakon toga ruke treba temeljito oprati vodom i sapunom. Trudnice ili žene koje misle da bi mogle biti trudne ne smiju rukovati blisterima ili kapsulama.
- Kapsule se mogu uzeti s hranom ili bez nje.
- Lenalidomid Teva treba uzimati otprilike u isto vrijeme svakoga dana određenog za uzimanje lijeka.

Uzimanje lijeka

Vađenje kapsule iz blistera:

- da biste je istisnuli kroz foliju pritisnite je samo na jednom kraju
- nemojte kapsulu pritiskati na sredini jer je tako možete slomiti.



Trajanje liječenja lijekom Lenalidomid Teva

Lenalidomid Teva se uzima u ciklusima liječenja, a svaki ciklus traje 21 ili 28 dana (pogledajte prethodni tekst „Ciklus liječenja“). Trebate nastaviti cikluse liječenja sve dok Vam liječnik ne kaže da prestanete.

Ako uzmete više lijeka Lenalidomid Teva nego što ste trebali

Ako uzmete više lijeka Lenalidomid Teva nego što Vam je propisano, odmah obavijestite svog liječnika.

Ako ste zaboravili uzeti Lenalidomid Teva

Ako ste zaboravili uzeti Lenalidomid Teva u svoje redovno vrijeme i

- prošlo je manje od 12 sati - odmah uzmete kapsulu
- prošlo je više od 12 sati - nemojte uzeti kapsulu. Uzmite sljedeću kapsulu u uobičajeno vrijeme

sljedećega dana.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se liječniku ili ljekarniku.

4. **Moguće nuspojave**

Kao i svi lijekovi, Lenalidomid Teva može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Prestanite uzimati Lenalidomid Teva i odmah posjetite liječnika ako primijetite bilo koju od sljedećih ozbiljnih nuspojava – možda ćete trebati hitno medicinsko liječenje:

- Koprivnjača, osipi, oticanje očiju, usta ili lica, otežano disanje ili svrbež, što mogu biti simptomi ozbiljnih vrsta alergijskih reakcija koje se nazivaju angioedem i anafilaktička reakcija
- Ozbiljna alergijska reakcija koja može početi kao osip na jednom području, a zatim se proširiti uz opsežan gubitak kože po cijelom tijelu (Stevens-Johnsonov sindrom i/ili toksična epidermalna nekroliza)
- Proširen osip, visoka tjelesna temperatura, povišeni jetreni enzimi, poremećaji krvi (eozinofilija), povećani limfni čvorovi i zahvaćenost drugih organa (reakcija na lijek s eozinofilijom i sistemskim simptomima također poznata kao DRESS ili sindrom preosjetljivosti na lijek). Pogledajte također dio 2.

Odmah se obratite svojem liječniku ako primijetite bilo koju od sljedećih ozbiljnih nuspojava:

- Vrućicu, zimicu, bolno grlo, kašalj, čireve u ustima ili bilo koje druge simptome infekcije uključujući onu u krvotoku (tzv. sepsu)
- Krvarenje ili nastanak modrica koje nisu prouzročene ozljedama
- Bol u prsnom košu ili nogama
- Nedostatak zraka.
- Bol u kostima, mišićnu slabost, smetenost ili umor, što se može pojaviti zbog visoke razine kalcija u krvi.

Lenalidomid Teva može smanjiti broj bijelih krvnih stanica koje sprječavaju infekcije, a također i broj krvnih stanica koje pomažu zgrušavanje krvi (trombociti), što može dovesti do poremećaja krvarenja kao što su krvarenje iz nosa i nastanak modrica. Također, Lenalidomid Teva može uzrokovati krvne ugruške u venama (tromboza).

Druge nuspojave

Važno je napomenuti da mali broj bolesnika može razviti dodatne vrste raka te je moguće da se taj rizik poveća s liječenjem lijekom Lenalidomid Teva; stoga Vaš liječnik treba pomno procijeniti korist i rizik liječenja prilikom propisivanja lijeka Lenalidomid Teva.

Vrlo česte nuspojave (mogu se javiti u više od 1 na 10 osoba):

- Pad broja crvenih krvnih stanica koji može prouzročiti anemiju koja vodi do umora i slabosti
- Osipi, svrbež
- Grčevi u mišićima, slabost u mišićima, bolovi u mišićima, bol u kostima, bol u zglobovima, bol u leđima, bol u udovima
- Opće oticanje uključujući oticanje ruku i nogu
- Slabost, umor
- Vrućica i simptomi nalik gripi uključujući vrućicu, bol u mišićima, glavobolju, uhololju, kašalj i zimicu
- Utrnulost, trnci ili osjećaj pečenja na koži, bolovi u šakama ili stopalima, omaglica, nevoljno drhtanje
- Smanjen apetit, promijenjen osjet okusa
- Pojačana bol, povećanje veličine tumora ili crvenilo oko tumora
- Gubitak težine
- Zatvor, proljev, mučnina, povraćanje, bol u želucu, žgaravica
- Niske razine kalija ili kalcija i/ili natrija u krvi
- Aktivnost štitne žlijezde slabija od normalne
- Bol u nogama (koji može biti simptom tromboze), bol u prsnom košu ili nedostatak zraka (što

- može biti simptom krvnih ugrušaka u plućima, zvanih plućna embolija)
- Sve vrste infekcija uključujući infekciju sinusa koji se nalaze oko nosa, infekciju pluća i gornjih dišnih puteva
- Nedostatak zraka
- Zamagljen vid
- Zamućenje oka (katarakta)
- Tegobe s bubrezima koje uključuju nepravilan rad bubrega ili nemogućnost održavanja normalne funkcije
- Poremećeni rezultati jetrenih pretraga
- Porast vrijednosti jetrenih pretraga
- Promjene razine proteina u krvi što može prouzročiti oticanje arterija (vaskulitis)
- Porast razine šećera u krvi (dijabetes)
- Sniženje razine šećera u krvi
- Glavobolja
- Krvarenje iz nosa
- Suha koža
- Depresija, promjene raspoloženja, teškoće sa spavanjem
- Kašalj
- Pad krvnog tlaka
- Nejasan osjećaj tjelesne nelagode, loše osjećanje
- Ranice u ustima zbog upale, suha usta
- Dehidracija

Česte nuspojave (mogu se javiti u do 1 na 10 osoba):

- Razaranje crvenih krvnih stanica (hemolitička anemija)
- Određeni tipovi tumora kože
- Krvarenje iz desni, želuca ili crijeva
- Povišeni krvni tlak, spori, brzi ili nepravilni otkucaji srca
- Porast količine tvari koja nastaje normalnom i abnormalnom razgradnjom crvenih krvnih stanica
- Porast vrste proteina koji ukazuje na upalu u tijelu
- Tamna boja kože, promjena boje kože koja je posljedica krvarenja ispod kože, obično zbog modrice; oticanje kože ispunjene krvlju; modrica
- Porast koncentracije mokraćne kiseline u krvi
- Izbijanje kožnih promjena, crvenilo kože, pucanje, perutanje ili ljuštenje kože, koprivnjača
- Svrbež, pojačano znojenje, noćno znojenje
- Otežano gutanje, grlobolja, narušena kvaliteta glasa ili promjene glasa
- Curenje nosa
- Stvaranje mnogo veće ili mnogo manje količine mokraće nego što je to uobičajeno ili nemogućnost da se kontrolira kada mokriti
- Krv u mokraći
- Nedostatak zraka, posebice u ležećem položaju (što može biti simptom zatajenja srca)
- Poteškoće u postizanju erekcije
- Moždani udar, nesvjestica, vrtoglavica (problem s unutarnjim uhom koji dovodi do osjećaja da se sve okreće), privremeni gubitak svijesti
- Bol u prsnom košu koji se širi u ruke, vrat, čeljust, leđa ili želudac, osjećaj oznojenosti i nedostatka zraka, osjećaj mučnine ili povraćanje, što mogu biti simptomi srčanog udara (infarkt miokarda)
- Slabost u mišićima, nedostatak energije
- Bol u vratu, bol u prsnom košu
- Zimica
- Oticanje zglobova
- Usporen ili blokiran protok žuči iz jetre
- Niske razine fosfata ili magnezija u krvi
- Otežan govor
- Oštećenje jetre
- Poremećaj ravnoteže, poteškoće pri kretanju
- Gluhoća, zvonjava u ušima (tinitus)
- Bol živca, neugodan i neprirodan osjet osobito na dodir

- Prekomjerna količina željeza u tijelu
- Žed
- Smetenost
- Zubobolja
- Pad koji može rezultirati ozljedom

Manje česte nuspojave (mogu se javiti u do 1 na 100 osoba):

- Krvarenje unutar lubanje
- Problemi s krvotokom
- Gubitak vida
- Gubitak spolne želje (libida)
- Prekomjerno mokrenje s bolom u kostima i slabošću, što mogu biti simptomi poremećaja bubrega (Fanconijev sindrom)
- Žuta pigmentacija kože, sluznice ili očiju (žutica), blijeda boja stolice, tamno obojena mokraća, svrbež kože, osip, bol ili oticanje trbuha – to mogu biti simptomi oštećenja jetre (zatajenje jetre)
- Bol u trbuhu, nadutost ili proljev, što može biti simptom upale debelog crijeva (zване kolitis ili cekitis)
- Oštećenje bubrežnih stanica (nekroza bubrežnih tubula)
- Promjena boje kože, osjetljivost na sunčevu svjetlost
- Sindrom lize tumora – metaboličke komplikacije koje mogu nastati tijekom liječenja raka, a ponekad i bez liječenja. Ove komplikacije prouzročene su produktima raspada umirućih stanica raka i mogu uključivati sljedeće: promjene u biokemijskom sastavu krvi, povišene vrijednosti kalija, fosfora i mokraćne kiseline te snižene vrijednosti kalcija što posljedično vodi do promjena u funkciji bubrega, srčanih otkucaja, do napadaja i ponekad smrti
- Povećanje krvnog tlaka u krvnim žilama koje opskrbljuju pluća (plućna hipertenzija).

Nepoznate nuspojave (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka):

- Iznenađna ili blaga, ali pogoršavajuća bol u gornjem dijelu trbuha i/ili leđa, koja se nastavlja tijekom nekoliko dana, a može biti popraćena mučninom, povraćanjem, vrućicom i ubrzanim pulsom; ti simptomi mogu biti prouzročeni upalom gušterače
- Piskanje, nedostatak zraka ili suhi kašalj, što mogu biti simptomi prouzročeni upalom tkiva pluća
- Opaženi su rijetki slučajevi oštećenja mišića (bol u mišićima, mišićna slabost ili oticanje) što može dovesti do tegoba s bubrežima (rabdomioliza), a neki od njih pojavili su se kada se Lenalidomid Teva primjenjivao sa statinom (vrsta lijekova za snižavanje kolesterola)
- Stanje koje zahvaća kožu, a uzrokovano je upalom malih krvnih žila i praćeno bolom u zglobovima te vrućicom (leukocitoklastični vaskulitis)
- Oštećenje stijenke želuca ili crijeva, što može dovesti do vrlo ozbiljne infekcije. Obavijestite liječnika ako imate jaku bol u trbuhu, vrućicu, mučninu, povraćanje, krv u stolici ili promjene u ritmu pražnjenja crijeva.
- Virusne infekcije, uključujući herpes zoster (virusna bolest koja na koži uzrokuje bolan osip s mjehurićima) i ponovnu pojavu infekcije hepatitisa B (koja može prouzročiti žutu boju kože i očiju, tamnosmeđu boju mokraće, bol na desnoj strani trbuha, vrućicu i osjećaj mučnine ili povraćanje).
- Odbacivanje transplantiranog solidnog organa (primjerice bubrega, srca).

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: [navedenog u Dodatku V](#). Prijavlivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Lenalidomid Teva

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na blisteru i kutiji iza oznake „EXP“. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti ako primijetite bilo koje znakove oštećenja ili neovlaštenog rukovanja pakiranjem lijeka

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Neupotrijebljene lijekove vratite ljekarniku. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Lenalidomid Teva sadrži

- Djelatna tvar je lenalidomid. Jedna kapsula sadrži lenalidomidklorid hidrat što odgovara 2,5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg ili 25 mg lenalidomida.
- Drugi sastojci su:
sadržaj kapsule:
koloidni bezvodni silicijev dioksid, mikrokristalična celuloza, umrežena karmelozanatrij i talk
ovojnica kapsule:
Lenalidomid Teva 2,5 mg: želatina, titanijev dioksid (E171), žuti željezov oksid (E172) i indigo karmin (E132)
Lenalidomid Teva 5 mg: želatina i titanijev dioksid (E171)
Lenalidomid Teva 7,5 mg: želatina, titanijev dioksid (E171) i žuti željezov oksid (E172)
Lenalidomid Teva 10 mg: želatina, titanijev dioksid (E171), žuti željezov oksid (E172) i indigo karmin (E132)
Lenalidomid Teva 15 mg: želatina, titanijev dioksid (E171) i indigo karmin (E132)
Lenalidomid Teva 20 mg: želatina, titanijev dioksid (E171), žuti željezov oksid (E172) i indigo karmin (E132)
Lenalidomid Teva 25 mg: želatina i titanijev dioksid (E171)
tinta za označavanje:
šelak, propilenglikol, kalijev hidroksid, crni željezov oksid (E172) i koncentrirana otopina amonijaka

Kako Lenalidomid Teva izgleda i sadržaj pakiranja

Lenalidomid Teva 2,5 mg tvrde kapsule su tvrde, neprozirne kapsule, veličine “4” (duljine približno 14,3 mm), sa crnom oznakom ‘2.5’ na bijelom tijelu kapsule te zelenom kapičicom kapsule. Kapsule sadrže gotovo bijeli do svijetložuti ili bež prašak ili komprimirani prašak.

Lenalidomid Teva 5 mg tvrde kapsule su tvrde, neprozirne kapsule, veličine “4” (duljine približno 14,3 mm) sa crnom oznakom ‘5’ na bijelom tijelu kapsule te bijelom kapičicom kapsule. Kapsule sadrže gotovo bijeli do svijetložuti ili bež prašak ili komprimirani prašak.

Lenalidomid Teva 7,5 mg tvrde kapsule su tvrde, neprozirne kapsule, veličine “2” (duljine približno 18 mm), sa crnom oznakom ‘7.5’ na bijelom tijelu kapsule te kapičicom kapsule boje bjelokosti. Kapsule sadrže gotovo bijeli do svijetložuti ili bež prašak ili komprimirani prašak.

Lenalidomid Teva 10 mg tvrde kapsule su tvrde, neprozirne kapsule, veličine “2” (duljine približno 18 mm), sa crnom oznakom ‘10’ na tijelu kapsule boje bjelokosti te zelenom kapičicom kapsule. Kapsule sadrže gotovo bijeli do svijetložuti ili bež prašak ili komprimirani prašak.

Lenalidomid Teva 15 mg tvrde kapsule su tvrde, neprozirne kapsule, veličine “1” (duljine približno 19,4 mm), sa crnom oznakom ‘15’ na bijelom tijelu kapsule te plavom kapičicom kapsule. Kapsule sadrže gotovo bijeli do svijetložuti ili bež prašak ili komprimirani prašak.

Lenalidomid Teva 20 mg tvrde kapsule su tvrde, neprozirne kapsule, veličine “0” (duljine približno 21,7 mm), sa crnom oznakom ‘20’ na plavom tijelu kapsule te zelenom kapičicom kapsule. Kapsule sadrže gotovo bijeli do svijetložuti ili bež prašak ili komprimirani prašak.

Lenalidomid Teva 25 mg tvrde kapsule su tvrde, neprozirne kapsule, veličine “0” (duljine približno

21,7 mm), sa crnom oznakom '25' na bijelom tijelu kapsule te bijelom kapicom kapsule. Kapsule sadrže gotovo bijeli do svijetložuti ili bež prašak ili komprimirani prašak.

Veličine pakiranja:

Lenalidomid Teva 2,5 mg, 5 mg, 10 mg, 15 mg i 25 mg tvrde kapsule su dostupne u blisterima koji sadrže 7 ili 21 tvrdu kapsulu ili u blisterima s jediničnom dozom koji sadrže 7 x 1 ili 21 x 1 tvrdu kapsulu.

Lenalidomid Teva 7,5 mg i 20 mg tvrde kapsule su dostupne u blisterima koji sadrže 21 tvrdu kapsulu te u blisterima s jediničnom dozom koji sadrže 21 x 1 tvrdu kapsulu.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet

Teva B.V.
Swensweg 5, Haarlem
2031 GA
Nizozemska

Proizvođač

Teva Operations Poland Sp. z.o.o
ul. Mogilska 80 , Kraków
31-546
Poljska

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Straße 3, Blaubeuren
Baden-Wuerttemberg, 89143
Njemačka

Teva Pharma B.V.
Swensweg 5
Haarlem, 2031GA
Nizozemska

PLIVA HRVATSKA d.o.o.
Prilaz baruna Filipovića 25
10 000 Zagreb

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

PLIVA HRVATSKA d.o.o.
Prilaz baruna Filipovića 25
10 000 Zagreb
Tel: 01 37 20 000

Ovaj lijek odobren je u državama članicama Europskog gospodarskog prostora i Ujedinjenoj Kraljevini (Sjevernoj Irskoj) pod sljedećim nazivima:

Austrija	Lenalidomid TEVA 2,5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg, 25 mg Hartkapseln
Belgija	Lenalidomide Teva 2.5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg, 25 mg harde capsules / gélules / Hartkapseln
Češka	Lenalidomid Teva
Njemačka	Lenalidomid-ratiopharm 2,5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg, 25 mg Hartkapseln
Danska	Lenalidomide Teva

Estonija	Lenalidomide Teva
Španjolska	Lenalidomida Teva 5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg, 25 mg cápsulas duras EFG
Finska	Lenalidomide ratiopharm 2,5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg, 25 mg kapseli, kova
Francuska	Lénalidomide Teva 2.5 mg, 5 mg, 10 mg, 15 mg, 25 mg gélule
Mađarska	Lenalidomid Teva 2,5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg, 25 mg kemény kapszula
Irska	Lenalidomide Teva 2.5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg, 25 mg Hard Capsules
Italija	LENALIDOMIDE TEVA
Litva	Lenalidomide Teva 25 mg kietosios kapsulės
Latvija	Lenalidomide Teva 25 mg cietās kapsulas
Luksemburg	Lenalidomide Teva 2.5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg, 25 mg gélules dures
Malta	Lenalidomide Teva 10 mg, 15 mg, 25 mg Hard Capsules
Nizozemska	Lenalidomide Teva 2.5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg, 25 mg harde capsules
Norveška	Lenalidomide Teva
Portugal	Lenalidomide Teva
Švedska	Lenalidomide Teva
Slovenija	Lenalidomid Teva 5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg, 25 mg trde kapsule
Slovačka	Lenalidomide Teva B.V. 5 mg, 10 mg, 15 mg, 25 mg
Ujedinjena Kraljevina (Sjeverna Irska)	Lenalidomide 2.5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg, 25 mg hard capsules

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji puta revidirana u listopadu 2021.