



Patientenkarte zur sicheren Anwendung

Lenalidomid

Alle Schulungsmaterialien für Patienten zu Lenalidomid („Leitfaden für die sichere Anwendung – Patienten“, „Patientenkarte zur sicheren Anwendung“) sowie die Gebrauchsinformation sind auch online durch Scannen des QR-Codes oder über <https://www.stada.de/produkte/lenalidomid-stada> verfügbar. Gedruckte Exemplare können Sie über den gleichen Weg beim pharmazeutischen Unternehmen bestellen.

Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an:

STADAPHARM GmbH
Stadastraße 2-18
D-61118 Bad Vilbel
Telefon: 06101-603-0
E-Mail: info@stada.de
www.stada.de

Bitte beachten Sie auch den „Leitfaden für die sichere Anwendung – Patienten“.

Kontaktinformationen des pharmazeutischen Unternehmens finden Sie auch in der entsprechenden Fach- und Gebrauchsinformation.



Patientenkarte zur sicheren Anwendung Lenalidomid

2. Risikogruppe

Es handelt sich um
(bitte eins auswählen)

- eine gebärfähige Patientin*
 - eine nicht gebärfähige Patientin
 - einen männlichen Patienten

3. Nur bei gebärfähigen Patientinnen Dokumentation des ersten Schwang

- Der erste Schwangerschaftstest vor Behandlungsbeginn** war negativ.
 - Datum des initialen Schwangerschaftstests: TT / MM / JJJJ
 - Die Patientin wendet seit mindestens 4 Wochen vor Behandlungsbeginn mindestens eine zuverlässige Methode zur Empfängnisverhütung an.

4. Nachweis einer Beratung / Aufklärung

- Der Patient / die Patientin wurde über alle relevanten Sicherheitshinweise, v. a. in Bezug auf die Teratogenität von Lenalidomid informiert. Auf die Notwendigkeit der Verhinderung der Exposition eines ungeborenen Kindes gegenüber Lenalidomid wurde vor Erstverschreibung hingewiesen. Der Patient / die Patientin hat den Patientenleitfaden | erfasst für die sichere Anwendung –Patienten“ erhalten

Name des Arztes /
der Ärztin:

Adresse:

Unterschrift:

Datum: TT MM YYYY

* Bitte vervollständigen Sie ebenfalls Abschnitt 3

** Entweder während des Arztbesuches zwecks Verschreibung oder in den 3 Tagen vor diesem Besuch muss ein medizinisch überwachter Schwangerschaftstest durchgeführt werden.

Patientenkarte zur sicheren Anwendung Lenalidomid

Dokumentation der Schwangerschaftstests im Verlauf der Behandlung
Hinweis für den Arzt / die Ärztin: Ein medizinisch überwachter Schwangerschaftstest mit einer Mindestsensitivität von 25 mE / ml muss vor Beginn der Behandlung durchgeführt werden und, außer im Fall einer bestätigten Sterilisation (Tubenligatur), mindestens alle 4 Wochen (einschließlich Behandlungsunterbrechungen), einschließlich minddestens 4 Wochen nach Beendigung der Behandlung, wiederholt werden. Dies gilt

auch für gebärfähige Patientinnen, die absolute und ständige sexuelle Enthaltsamkeit praktizieren. Diese Schwangerschaftstests sollten am Tag der ärztlichen Verschreibung oder in den 3 Tagen davor durchgeführt werden, nachdem die Patientin für mindestens 4 Wochen auf eine zuverlässige Verhütungsmethode eingestellt wurde. Sollte das Ergebnis eines Schwangerschaftstests nicht eindeutig negativ sein, wird ein Schwangerschaftstest im Blut als Bestätigung durchgeführt. Diese Anforderungen gelten auch für gebärfähige Patientinnen, die eine absolute und ständige sexuelle Enthaltsamkeit bestätigen. Weitere Informationen entnehmen Sie bitte der Fachinformation.