**BILAG I**

PRODUKTRESUMÉ

Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan nye sikkerhedsoplysninger hurtigt tilvejebringes. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger. Se i pkt. 4.8, hvordan bivirkninger indberettes.



**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Revlimid 2,5 mg hårde kapsler

Revlimid 5 mg hårde kapsler

Revlimid 7,5 mg hårde kapsler

Revlimid 10 mg hårde kapsler

Revlimid 15 mg hårde kapsler

Revlimid 20 mg hårde kapsler

Revlimid 25 mg hårde kapsler

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING**

Revlimid 2,5 mg hårde kapsler

Hver kapsel indeholder 2,5 mg lenalidomid.

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på

Hver kapsel indeholder 73,5 mg lactose (som vandfri lactose).

Revlimid 5 mg hårde kapsler

Hver kapsel indeholder 5 mg lenalidomid.

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på

Hver kapsel indeholder 147 mg lactose (som vandfri lactose).

Revlimid 7,5 mg hårde kapsler

Hver kapsel indeholder 7,5 mg lenalidomid.

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på

Hver kapsel indeholder 144,5 mg lactose (som vandfri lactose).

Revlimid 10 mg hårde kapsler

Hver kapsel indeholder 10 mg lenalidomid.

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på

Hver kapsel indeholder 294 mg lactose (som vandfri lactose).

Revlimid 15 mg hårde kapsler

Hver kapsel indeholder 15 mg lenalidomid.

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på

Hver kapsel indeholder 289 mg lactose (som vandfri lactose).

Revlimid 20 mg hårde kapsler

Hver kapsel indeholder 20 mg lenalidomid.

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på

Hver kapsel indeholder 244,5 mg lactose (som vandfri lactose).

Revlimid 25 mg hårde kapsler

Hver kapsel indeholder 25 mg lenalidomid.

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på

Hver kapsel indeholder 200 mg lactose (som vandfri lactose).

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Hård kapsel.

Revlimid 2,5 mg hårde kapsler

Blågrønne/hvide kapsler, størrelse 4, 14,3 mm, der er mærket “REV 2.5 mg”.

Revlimid 5 mg hårde kapsler

Hvide kapsler, størrelse 2, 18,0 mm, der er mærket “REV 5 mg”.

Revlimid 7,5 mg hårde kapsler

Lysegule/hvide kapsler, størrelse 2, 18,0 mm, der er mærket “REV 7.5 mg”.

Revlimid 10 mg hårde kapsler

Blågrønne/lysegule kapsler, størrelse 0, 21,7 mm, der er mærket “REV 10 mg”.

Revlimid 15 mg hårde kapsler

Lyseblå/hvide kapsler, størrelse 0, 21,7 mm, der er mærket “REV 15 mg”.

Revlimid 20 mg hårde kapsler

Blågrønne/lyseblå kapsler, størrelse 0, 21,7 mm, der er mærket “REV 20 mg”.

Revlimid 25 mg hårde kapsler

Hvide kapsler, størrelse 0, 21,7 mm, der er mærket “REV 25 mg”.

**4. KLINISKE OPLYSNINGER**

**4.1 Terapeutiske indikationer**

Myelomatose

Revlimid som monoterapi er indiceret til vedligeholdelsesbehandling af nydiagnosticeret myelomatose hos voksne patienter, der har gennemgået autolog stamcelletransplantation.

Revlimid som kombinationsbehandling med dexamethason, eller bortezomib og dexamethason eller melphalan og prednison (se pkt. 4.2) er indiceret til behandling af voksne patienter med tidligere ubehandlet myelomatose, hvis de ikke er egnede til transplantation.

Revlimid i kombination med dexamethason er indiceret til behandling af voksne patienter med myelomatose, som allerede har fået mindst én behandling.

Myelodysplastisk syndrom

Revlimid som monoterapi er indiceret til behandling af voksne patienter med transfusionsafhængig anæmi, der skyldes lav- eller intermediær‑1‑risiko myelodysplastisk syndrom forbundet med en isoleret 5q‑deletion (Del (5q)) cytogenetisk anomali, når andre behandlingsmuligheder er utilstrækkelige.

Mantle celle lymfom

Revlimid som monoterapi er indiceret til behandling af voksne patienter med recidiverende eller refraktær mantle celle lymfom (se pkt. 4.4 og 5.1).

Follikulært lymfom

Revlimid i kombination med rituximab (anti‑CD20‑antistof) er indiceret til behandling af voksne patienter med tidligere behandlet follikulært lymfom (grad 1 – 3a).

**4.2 Dosering og administration**

Behandlingen med Revlimid skal superviseres af en læge med erfaring i anvendelsen af behandlinger mod kræft.

For alle indikationer, der er beskrevet nedenfor, gælder, at:

* Dosis skal justeres på basis af kliniske og laboratoriemæssige parametre (se pkt. 4.4).
* Dosisjustering under behandling og ved genstart på behandling anbefales ved håndtering af grad 3 eller 4 trombocytopeni, neutropeni eller anden grad 3 eller 4 toksicitet, der vurderes som værende relateret til lenalidomid.
* I tilfælde af neutropeni bør det overvejes at anvende vækstfaktorer til at behandle patienterne.
* Patienten kan tage en glemt dosis inden for de efterfølgende 12 timer. Hvis der er gået mere end 12 timer efter en glemt dosis, må patienten ikke tage dosen, men skal tage den næste dosis på det normale tidspunkt den efterfølgende dag.

Dosering

*Nydiagnosticeret myelomatose (NDMM)*

* Lenalidomid i kombination med dexamethason indtil sygdomsprogression hos patienter, der ikke er egnede til transplantation

Lenalidomid-behandlingen må ikke startes, hvis det absolutte neutrofiltal (absolute neutrophil counts, ANC) er < 1,0 x 109/l, og/eller trombocyttallet er < 50 x 109/l.

*Anbefalet dosis*

Den anbefalede startdosis af lenalidomid er 25 mg oralt én gang dagligt på dag 1 til 21 i gentagne cyklusser af 28‑dages varighed.

Den anbefalede dosis af dexamethason er 40 mg oralt én gang dagligt på dag 1, 8, 15 og 22 i gentagne cyklusser af 28‑dages varighed. Patienterne kan fortsætte behandlingen med lenalidomid og dexamethason indtil sygdomsprogression eller intolerans.

* *Dosisreduktionstrin*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Lenalidomida | Dexamethasona |
| Startdosis | 25 mg | 40 mg |
| Dosisniveau -1 | 20 mg | 20 mg |
| Dosisniveau -2 | 15 mg | 12 mg |
| Dosisniveau -3 | 10 mg | 8 mg |
| Dosisniveau -4 | 5 mg | 4 mg |
| Dosisniveau -5 | 2,5 mg | Ikke relevant |

ª Dosereduktion for de to produkter kan håndteres uafhængigt

* *Trombocytopeni*

|  |  |
| --- | --- |
| Når trombocytter | Anbefalet forløb |
| Falder til < 25 x 109/l | Stop lenalidomiddosis i resten af cyklussenª |
| Vender tilbage til ≥ 50 x 109/l | Nedsæt med et dosisniveau, når doseringen genoptages i den næste cyklus |

ª Hvis der opstår dosisbegrænsende toksictet (dose limiting toksicitet, DLT) på > dag 15 af en cyklus, vil lenalidomid-dosering blive afbrudt i mindst resten af den aktuelle 28‑dages cyklus.

* *Absolutte neutrofiltal (ANC) - neutropeni*

| Når ANC | Anbefalet forløbª |
| --- | --- |
| Først falder til < 0,5 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 1 x 109/l, når neutropeni er den eneste observerede toksicitet | Genoptag lenalidomid ved startdosis én gang dagligt |
| Vender tilbage til ≥ 0,5 x 109/l, når andre dosisafhængige hæmatologiske toksiciteter end neutropeni observeres | Genoptag lenalidomid ved dosisniveau -1 én gang dagligt |
| For hvert efterfølgende fald til < 0,5 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 0,5 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau én gang dagligt. |

a Hvis neutropeni efter lægens skøn er den eneste toksicitet på et dosisniveau, tilføjes granulocyt-kolonistimulerende faktor (G‑CSF), og dosisniveauet for lenalidomid opretholdes.

Ved hæmatologisk toksicitet kan dosis af lenalidomid igen introduceres til det næste, højere dosisniveau (op til startdosis) ved forbedret knoglemarvsfunktion (ingen hæmatologisk toksicitet i mindst 2 på hinanden følgende cyklusser: ANC ≥ 1,5 x 109/l med et trombocyttal på ≥ 100 x 109/l ved begyndelsen af en ny cyklus).

* Lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason, efterfulgt af lenalidomid og dexamethason indtil sygdomsprogression hos patienter, der ikke er egnede til transplantation

*Indledende behandling: Lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason*

Lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason må ikke startes, hvis ANC er < 1,0 x 109/l, og/eller trombocyttallet er < 50 x 109/l.

Den anbefalede startdosis er lenalidomid 25 mg oralt én gang dagligt på dag 1‑14 af hver 21‑dages cyklus i kombination med bortezomib og dexamethason. Bortezomib skal administreres via subkutan injektion (1,3 mg/m2 legemsoverfladeareal) to gange ugentligt på dag 1, 4, 8 og 11 af hver 21‑dages cyklus. For yderligere oplysninger om dosis, tidsplan og dosisjusteringer af lægemidler administreret sammen med lenalidomid, se pkt. 5.1 og det relevante produktresumé.

Op til otte 21‑dages behandlingscyklusser (24 uger med indledende behandling) anbefales.

*Fortsat behandling: Lenalidomid i kombination med dexamethason indtil progression*

Lenalidomid 25 mg oralt én gang dagligt skal fortsættes på dag 1‑21 af gentagne 28‑dages cyklusser i kombination med dexamethason. Behandlingen skal fortsætte indtil sygdomsprogression eller uacceptabel toksicitet.

* *Dosisreduktionstrin*

|  |  |
| --- | --- |
|  | Lenalidomida |
| Startdosis | 25 mg |
| Dosisniveau -1 | 20 mg |
| Dosisniveau -2 | 15 mg |
| Dosisniveau -3 | 10 mg |
| Dosisniveau -4 | 5 mg |
| Dosisniveau -5 | 2,5 mg |

ª Dosisreduktion for alle produkterne kan udføres uafhængigt

* *Trombocytopeni*

|  |  |
| --- | --- |
| Når trombocyttallet | Anbefalet forløb |
| Falder til < 30 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 50 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved dosisniveau -1 én gang dagligt |
| For hvert efterfølgende fald til under < 30 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 50 x 109/l | Genoptag lenalidomid på det næste lavere dosisniveau én gang dagligt |

* *Absolutte neutrofiltal (ANC) - neutropeni*

| Når ANC | Anbefalet forløba |
| --- | --- |
| Først falder til < 0,5 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 1 x 109/l, når neutropeni er den eneste observerede toksicitet | Genoptag lenalidomid med startdosis én gang dagligt |
| Vender tilbage til ≥ 0,5 x 109/l, når andre dosisafhængige hæmatologiske toksiciteter end neutropeni observeres | Genoptag lenalidomid ved dosisniveau -1 én gang dagligt |
| For hvert efterfølgende fald til under < 0,5 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 0,5 x 109/l | Genoptag lenalidomid på det næste lavere dosisniveau én gang dagligt. |

a Hvis neutropeni efter lægens skøn er den eneste toksicitet på et dosisniveau, tilføjes granulocyt-kolonistimulerende faktor (G‑CSF), og dosisniveauet for lenalidomid opretholdes.

* Lenalidomid i kombination med melphalan og prednison, efterfulgt af lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling hos patienter, der ikke er egnede til transplantation

Lenalidomid-behandlingen må ikke startes, hvis ANC er < 1,5 x 109/l, og/eller trombocyttallet er < 75 x 109/l.

*Anbefalet dosis*

Den anbefalede startdosis er lenalidomid 10 mg oralt én gang dagligt på dag 1‑21 af gentagne 28‑dages cyklusser i op til 9 cyklusser, melphalan 0,18 mg/kg oralt på dag 1 til 4 af gentagne 28‑dages cyklusser, prednison 2 mg/kg oralt på dag 1 til 4 af gentagne 28‑dages cyklusser. Patienter, der gennemfører 9 cyklusser, eller som ikke er i stand til at gennemføre kombinationsbehandlingen på grund af intolerans, bliver behandlet med lenalidomid-monoterapi som følger: 10 mg oralt én gang dagligt på dag 1 til 21 af gentagne 28‑dages cyklusser, der gives indtil sygdomsprogression.

* *Dosisreduktionstrin*

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | Lenalidomid | Melphalan | Prednison |
| Startdosis | 10 mgª | 0,18 mg/kg | 2 mg/kg |
| Dosisniveau -1 | 7,5 mg | 0,14 mg/kg | 1 mg/kg |
| Dosisniveau -2 | 5 mg | 0,10 mg/kg | 0,5 mg/kg |
| Dosisniveau -3 | 2,5 mg | Ikke relevant | 0,25 mg/kg |

ª Hvis neutropeni er den eneste toksicitet for et af dosisniveauerne, tilføjes granulocyt-kolonistimulerende faktor (G‑CSF), og dosisniveauet for lenalidomid opretholdes

* *Trombocytopeni*

|  |  |
| --- | --- |
| Når trombocytter | Anbefalet forløb |
| Først falder til < 25 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 25 x 109/l | Genoptag lenalidomid og melphalan ved dosisniveau -1 |
| For hvert efterfølgende fald til under < 30 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 30 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau (dosisniveau -2 eller -3) én gang dagligt. |

* *Absolutte neutrofiltal (ANC) - neutropeni*

| Når ANC | Anbefalet forløbª |
| --- | --- |
| Først falder til < 0,5 x 109/lª | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 0,5 x 109/l, når neutropeni er den eneste observerede toksicitet | Genoptag lenalidomid ved startdosis på gang dagligt |
| Vender tilbage til ≥ 0,5 x 109/l, når andre dosisafhængige hæmatologiske toksiciteter end neutropeni observeres | Genoptag lenalidomid ved dosisniveau -1 én gang dagligt |
| For hvert efterfølgende fald til under < 0,5 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 0,5 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau én gang dagligt. |

a Hvis neutropeni efter lægens skøn er den eneste toksicitet på et dosisniveau, tilføjes granulocyt-kolonistimulerende faktor (G‑CSF), og dosisniveauet for lenalidomid opretholdes.

* Lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling hos patienter, der har gennemgået autolog stamcelletransplantation (ASCT)

Lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling bør initieres efter tilstrækkelig hæmatologisk restitution efter ASCT hos patienter uden tegn på progression. Lenalidomid-behandlingen må ikke startes, hvis ANC er < 1,0 x 109/l og/eller trombocyttallet er < 75 x 109/l.

*Anbefalet dosis*

Den anbefalede startdosis af lenalidomid er 10 mg oralt én gang dagligt kontinuerligt (på dag 1‑28 i gentagne cyklusser af 28‑dages varighed), der gives indtil sygdomsprogression eller intolerans. Efter 3 cyklusser med lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling kan dosis øges til 15 mg oralt én gang dagligt, hvis dette tolereres.

* *Dosisreduktionstrin*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Startdosis (10 mg) | Hvis dosis er øget (15 mg) a |
| Dosisniveau -1 | 5 mg | 10 mg |
| Dosisniveau -2 | 5 mg (dag 1‑21 i 28‑dages cyklus) | 5 mg |
| Dosisniveau -3 | Ikke relevant | 5 mg (dag 1‑21 i 28‑dages cyklus) |
|  | Anvend ikke doser under 5 mg (dag 1‑21 i 28‑dages cyklus) | |

a Efter 3 cyklusser af lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling kan dosis øges til 15 mg oralt en gang dagligt, hvis det tolereres.

* *Trombocytopeni*

|  |  |
| --- | --- |
| Når trombocyttallet | Anbefalet forløb |
| Falder til < 30 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 30 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved dosisniveau -1 én gang dagligt |
| For hvert efterfølgende fald til under < 30 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 30 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau én gang dagligt. |

* *Absolutte neutrofiltal (ANC) - neutropeni*

| Når ANC | Anbefalet forløba |
| --- | --- |
| Falder til < 0,5 x 109/lª | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 0,5 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved dosisniveau -1 én gang dagligt |
| Ved hvert efterfølgende fald til < 0,5 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 0,5 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau én gang dagligt |

aHvis neutropeni efter lægens vurdering er den eneste toksicitet på et dosisniveau, tilføjes granulocyt-kolonistimulerende faktor (G‑CSF) og dosisniveauet af lenalidomid opretholdes

*Myelomatose (MM) hos patienter, der har fået mindst én tidligere behandling*

Behandling med lenalidomid må ikke startes ved ANC < 1,0 x 109/´l og/eller trombocyttal < 75 x 109/l eller, afhængigt af infiltrationen af plasmaceller i knoglemarven, trombocyttal < 30 x 109/l.

*Anbefalet dosis*

Den anbefalede startdosis er 25 mg lenalidomid oralt én gang dagligt på dag 1 til 21 i gentagne cyklusser af 28‑dages varighed. Den anbefalede dosis dexamethason er 40 mg oralt én gang dagligt på dag 1 til 4, 9 til 12 og 17 til 20 af hver 28‑dages cyklus i de første 4 cyklusser af behandlingen og derefter 40 mg én gang dagligt på dag 1 til 4 i hver cyklus på 28 dage.

Ved ordination bør lægen nøje evaluere, hvilken dosis dexamethason der skal anvendes, under hensyntagen til patientens tilstand og sygdom.

* *Dosisreduktionstrin*

|  |  |
| --- | --- |
| Startdosis | 25 mg |
| Dosisniveau -1 | 15 mg |
| Dosisniveau -2 | 10 mg |
| Dosisniveau -3 | 5 mg |

* *Trombocytopeni*

|  |  |
| --- | --- |
| Når trombocyttallet | Anbefalet forløb |
| første gang falder til < 30 x 109/l | afbryd behandlingen med lenalidomid |
| igen er ≥ 30 x 109/l | genoptag behandlingen ved dosisniveau -1 |
| for hvert efterfølgende fald til under 30 x 109/l | afbryd behandlingen med lenalidomid |
| igen er ≥ 30 x 109/l | genoptag behandlingen med lenalidomid ved næste lavere dosisniveau (dosisniveau -2 eller -3) én gang dagligt. Dosér ikke under 5 mg/dag. |

* *Absolutte neutrofiltal (ANC) - neutropeni*

| Når ANC | Anbefalet forløba |
| --- | --- |
| første gang falder til < 0,5 x 109/l | afbryd behandlingen med lenalidomid |
| igen er ≥ 0,5 x 109/l, når neutropeni er den eneste observerede toksisitet | genoptag behandlingen med lenalidomid ved startdosis én gang dagligt |
| igen er ≥ 0,5 x 109/l, når en anden dosisafhængig hæmotokosisk defekt end neutropeni observeres | genoptag behandlingen med lenalidomid ved dosisniveau -1 én gang dagligt |
| For hvert efterfølgende fald til < 0,5 x 109/l | afbryd behandlingen med lenalidomid |
| igen er ≥ 0,5 x 109/l | genoptag behandlingen med lenalidomid ved næste lavere dosisniveau (dosisniveau -1, -2 eller -3) én gang dagligt. Dosér ikke under 5 mg/dag. |

a Hvis neutropeni efter lægens skøn er den eneste toksicitet på et dosisniveau, tilføjes granulocyt-kolonistimulerende faktor (G‑CSF), og dosisniveauet for lenalidomid opretholdes.

*Myelodysplastisk syndrom (MDS)*

Behandling med lenalidomid må ikke startes ved ANC < 0,5 x 109/l og/eller trombocyttal < 25 x 109/l.

*Anbefalet dosis*

Den anbefalede startdosis af lenalidomid er 10 mg oralt én gang dagligt på dag 1 til 21 i gentagne cyklusser af 28‑dages varighed.

* *Dosisreduktionstrin*

|  |  |
| --- | --- |
| Startdosis | 10 mg én gang dagligt på dag 1 til 21 i hver cyklus på 28 dage |
| Dosisniveau ‑1 | 5,0 mg én gang dagligt på dag 1 til 28 i hver cyklus på 28 dage |
| Dosisniveau ‑2 | 2,5 mg én gang dagligt på dag 1 til 28 i hver cyklus på 28 dage |
| Dosisniveau ‑3 | 2,5 mg hver 2. dag 1‑28 i hver cyklus på 28 dag |

* *Trombocytopeni*

|  |  |
| --- | --- |
| Når trombocyttallet | Anbefalet forløb |
| Falder til < 25 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Igen er ≥ 25 x 109/l - < 50 x 109/l på mindst 2 tidspunkter i ≥ 7 dage, eller når trombocyttallet forbedres til ≥ 50 x 109/l på et vilkårligt tidspunkt | Genoptag lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau (dosisniveau ‑1, ‑2 eller ‑3) |

* *Absolutte neutrofiltal (ANC) - neutropeni*

| Når ANC | Anbefalet forløb |
| --- | --- |
| Falder til < 0,5 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Igen er ≥ 0,5 x 109/l | Genoptag behandlingen med lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau (dosisniveau ‑1, ‑2 eller ‑3) |

*Seponering af lenalidomid*

Opnår patienten ikke som minimum et mindre erytroidt respons i løbet af 4 måneder efter behandlingsstart, vist ved mindst 50 % reduktion af transfusionsbehovet eller, hvis der ikke er transfusionsbehov, en stigning i hæmoglobin på 1 g/dl (0,62 mmol/l), bør lenalidomid seponeres.

*Mantle celle lymfom*

*Anbefalet dosis*

Den anbefalede startdosis af lenalidomid er 25 mg oralt én gang dagligt på dag 1 til 21 i gentagne cyklusser af 28 dages varighed.

* *Dosisreduktionstrin*

|  |  |
| --- | --- |
| Startdosis | 25 mg én gang dagligt på dag 1 til 21, cyklus på 28 dage |
| Dosisniveau -1 | 20 mg én gang dagligt på dag 1 til 21, cyklus på 28 dage |
| Dosisniveau -2 | 15 mg én gang dagligt på dag 1 til 21, cyklus på 28 dage |
| Dosisniveau -3 | 10 mg én gang dagligt på dag 1 til 21, cyklus på 28 dage |
| Dosisniveau -4 | 5 mg én gang dagligt på dag 1 til 21, cyklus på 28 dage |
| Dosisniveau -5 | 2,5 mg én gang dagligt på dag 1 til 21, cyklus på 28 dag1  5 mg hver anden dag på dag 1 til 21, cyklus på 28 dage |

1 - I lande, hvor en 2,5 mg kapsel er tilgængelig.

* *Trombocytopeni*

|  |  |
| --- | --- |
| Når trombocytter | Anbefalet forløb |
| Falder til < 50 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid og udfør komplet blodtælling (CBC) mindst hver 7. dag |
| Vender tilbage til ≥ 60 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau (dosisniveau -1) |
| For hvert efterfølgende fald til under 50 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid og udfør komplet blodtælling (CBC) mindst hver 7. dag |
| Vender tilbage til ≥ 60 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau (dosisniveau -2, -3, -4 eller -5). Dosér ikke under dosisniveau -5 |

* *Absolutte neutrofiltal (ANC) - neutropeni*

| Når ANC | Anbefalet forløb |
| --- | --- |
| Falder til < 1 x 109/l i mindst 7 dage eller  Falder til < 1 x 109/l med associeret feber (legemstemperatur ≥ 38,5 °C) eller  Falder til < 0,5 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid og udfør CBC mindst hver 7. dag |
| Vender tilbage til ≥ 1 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau (dosisniveau -1) |
| For hvert efterfølgende fald til under 1 x 109/l i mindst 7 dage eller et fald til < 1 x 109/l med associeret feber (legemstemperatur ≥ 38,5 °C) eller et fald til < 0,5 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid |
| Vender tilbage til ≥ 1 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau (dosisniveau -2, -3, -4, -5). Dosér ikke under dosisniveau -5 |

*Follikulært lymfom (FL)*

Lenalidomidbehandlingen må ikke startes, hvis ANC er < 1 x 109/l og/eller trombocyttallet er < 50 x 109/l, medmindre det er sekundært til lymfominfiltration af knoglemarven.

*Anbefalet dosis*

Den anbefalede startdosis af lenalidomid er 20 mg oralt én gang dagligt på dag 1 til 21 af gentagne 28‑dages cyklusser i op til 12 behandlingscyklusser. Den anbefalede startdosis af rituximab er 375 mg/m2 intravenøst (i.v.) hver uge i cyklus 1 (dag 1, 8, 15 og 22) og på dag 1 af hver 28‑dages cyklus i cyklus 2 til og med 5.

* *Dosisreduktionstrin*

|  |  |
| --- | --- |
| Startdosis | 20 mg én gang dagligt på dag 1‑21 i hver cyklus på 28 dage |
| Dosisniveau -1 | 15 mg én gang dagligt på dag 1‑21 i hver cyklus på 28 dage |
| Dosisniveau -2 | 10 mg én gang dagligt på dag 1‑21 i hver cyklus på 28 dage |
| Dosisniveau -3, | 5 mg én gang dagligt på dag 1‑21 i hver cyklus på 28 dage |

For dosisjusteringer som følge af toksicitet med rituximab henvises der til det relevante produktresumé.

* *Trombocytopeni*

|  |  |
| --- | --- |
| Når trombocytter | Anbefalet forløb |
| Falder til < 50 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid og udfør komplet blodtælling (CBC) mindst hver 7. dag |
| Vender tilbage til ≥ 50 x 109/l | Genoptag ved det næste lavere dosisniveau (dosisniveau -1) |
| For hvert efterfølgende fald til under 50 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid og udfør komplet blodtælling (CBC) mindst hver 7. dag |
| Vender tilbage til ≥ 50 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau (dosisniveau -2, -3). Dosér ikke under dosisniveau -3. |

* *Absolutte neutrofiltal (ANC) - neutropeni*

| Når ANC | Anbefalet forløbª |
| --- | --- |
| Falder til < 1,0 x 109/l i mindst 7 dage eller  falder til < 1,0 x 109/l med associeret feber (legemstemperatur ≥ 38,5 °C) eller  falder til < 0,5 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid og udfør komplet blodtælling (CBC) mindst hver 7. dag |
| Vender tilbage til ≥ 1,0 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau (dosisniveau -1) |
| For hvert efterfølgende fald til under 1,0 x 109/l i mindst 7 dage eller et fald til < 1,0 x 109/l med associeret feber (legemstemperatur ≥ 38,5 °C) eller et fald til < 0,5 x 109/l | Afbryd behandlingen med lenalidomid og udfør komplet blodtælling (CBC) mindst hver 7. dag |
| Vender tilbage til ≥ 1,0 x 109/l | Genoptag lenalidomid ved det næste lavere dosisniveau (dosisniveau -2, -3). Dosér ikke under dosisniveau -3 |

ªHvis neutropeni efter lægens skøn er den eneste toksicitet på et dosisniveau, tilføjes G‑CSF

Mantle celle lymfom (MCL) eller follikulært lymfom (FL)

*Tumorlysesyndrom (TLS)*

Alle patienter bør få profylakse mod TLS (allopurinol, rasburicase eller tilsvarende i henhold til retningslinjerne på institutionen), og de skal være velhydrerede (oralt) i løbet af den første uge af den første cyklus, eller i en længere periode, efter klinisk indikation. Der skal tages kemiske laboratorieprøver ugentligt i løbet af den første cyklus, og derefter i henhold til klinisk indikation for at kontrollere for TLS hos patienterne.

Lenalidomid kan fortsættes (oprethold dosis) hos patienter med positive laboratorieprøver for TLS eller grad 1 klinisk TLS, eller lægen kan beslutte at nedsætte dosis med et dosisniveau og fortsætte med lenalidomid. Der skal iværksættes potent intravenøs hydrering og passende medicinsk behandling i henhold til lokal standardbehandling, indtil elektrolytforstyrrelserne er blevet korrigeret. Det kan være nødvendigt at behandle med rasburicase for at nedsætte hyperurikæmi. Det er lægens beslutning, om patienten skal indlægges.

Hos patienter med grad 2 til 4 klinisk TLS skal lenalidomid afbrydes, og der skal tages kemiske laboratorieprøver ugentligt eller efter klinisk indikation. Der skal iværksættes potent intravenøs hydrering og passende medicinsk behandling i henhold til lokal standardbehandling, indtil elektrolytforstyrrelserne er blevet korrigeret. Det er lægens beslutning, om der skal behandles med rasburicase, eller om patienten skal indlægges. Når TLS forbedres til grad 0, skal lenalidomid genstartes ved det næste lavere dosisniveau i henhold til lægens skøn (se pkt. 4.4).

*Tumor‑flare-reaktion*

I henhold til lægens skøn kan lenalidomid fortsættes hos patienter med grad 1 eller 2 tumor‑flare-reaktion (TFR) uden behandlingsafbrydelse eller dosisjustering. I henhold til lægens skøn kan der administreres behandling med nonsteroide antiinflammatoriske lægemidler (NSAID’er), kortikosteroider i en begrænset periode og/eller narkotiske analgetika. Hos patienter med grad 3 eller 4 TFR afbrydes lenalidomidbehandlingen, og der påbegyndes behandling med NSAID’er, kortikosteroider og/eller narkotiske analgetika. Når TFR er bedret til ≤ grad 1, genstartes behandlingen med lenalidomid ved det samme dosisniveau i resten af cyklussen. Patienterne kan behandles for symptomer i henhold til retningslinjerne for behandling af grad 1 og 2 TFR (se pkt. 4.4).

*Alle indikationer*

For andre grad 3 eller 4 toksiciteter, der bedømmes til at være relateret til lenalidomid, bør behandlingen stoppes og kun genstartes ved det næste lavere dosisniveau, når toksiciteten er vendt tilbage til ≤ grad 2, afhængig af lægens skøn.

Afbrydelse eller seponering af lenalidomid bør overvejes ved hududslæt af grad 2 eller 3. Lenalidomid skal seponeres ved angioødem, anafylaktisk reaktion, grad 4 udslæt, eksfoliativt eller udslæt med blæredannelser, eller hvis der er mistanke om Stevens‑Johnsons syndrom (SJS), toksisk epidermal nekrolyse (TEN) eller lægemiddelfremkaldt reaktion med eosinofili og systemiske symptomer (DRESS). Behandlingen må ikke genoptages, hvis den er blevet seponeret på grund af disse reaktioner.

*Specielle populationer*

* Pædiatrisk population

Revlimid bør ikke anvendes til børn og unge fra fødslen til under 18 år på grund af problemstillinger vedrørende sikkerhed (se pkt. 5.1).

* Ældre

De aktuelt tilgængelige farmakokinetiske data er beskrevet i pkt. 5.2. Lenalidomid er blevet undersøgt i kliniske studier hos patienter på op til 91 år med myelomatose, hos patienter på op til 95 år med myelodysplastisk syndrom og hos patienter på op til 88 år med mantle celle lymfom (se pkt. 5.1).

Da ældre patienter hyppigere har nedsat nyrefunktion, skal dosis vælges med omhu, og det tilrådes at monitorere nyrefunktionen.

*Nydiagnosticeret myelomatose: patienter, der ikke er egnede til transplantation*

Patienter med nydiagnosticeret myelomatose i alderen 75 år og derover bør vurderes nøje, før behandling overvejes (se pkt. 4.4).

For patienter over 75 år i behandling med lenalidomid i kombination med dexamethason er startdosis for dexamethason 20 mg/dag på dag 1, 8, 15 og 22 i hver 28‑dages behandlingscyklus.

Ingen dosisjustering foreslås for patienter over 75 år, som behandles med lenalidomid i kombination med melphalan og prednison.

Hos patienter med nydiagnosticeret myelomatose i alderen 75 år eller derover, som fik lenalidomid, var der en større forekomst af alvorlige bivirkninger og bivirkninger, der førte til seponering af behandlingen.

Kombinationsbehandling med lenalidomid var mindre tolereret hos patienter med nydiagnosticeret myelomatose, der var over 75 år, sammenlignet med den yngre population. Disse patienter seponerede behandlingen med en større hyppighed på grund af intolerans (grad 3 eller 4 uønskede hændelser og alvorlige uønskede hændelser), sammenlignet med patienter < 75 år.

*Myelomatose: patienter, der har fået mindst én tidligere behandling*

Der var ingen væsentlig forskel i procentdelen af patienter med myelomatose i alderen 65 år eller derover i lenalidomid/dexamethason- og placebo/dexamethason-grupperne. Der blev ikke observeret nogen generel forskel i sikkerhed og virkning imellem patienter på 65 år og ældre og yngre patienter, men en større prædisposition hos ældre personer kan ikke udelukkes.

*Myelodysplastisk syndrom*

For patienter med myelodysplastisk syndrom, der behandles med lenalidomid, blev der ikke observeret nogen overordnet forskel i sikkerhed og virkning for patienter over 65 år sammenlignet med yngre patienter.

*Mantle celle lymfom*

Der blev ikke observeret nogen overordnet forskel i lenalidomids sikkerhed og virkning ved behandling af mantle celle lymfom hos patienter i alderen 65 år eller derover sammenlignet med patienter under 65 år.

*Follikulært lymfom*

For patienter med follikulært lymfom behandlet med lenalidomid i kombination med rituximab svarer den samlede hyppighed af uønskede hændelser for patienter i alderen 65 år eller derover til hyppigheden for patienter under 65 år. Der blev ikke observeret nogen overordnet forskel i virkning mellem de 2 aldersgrupper.

* Patienter med nedsat nyrefunktion

Lenalidomid udskilles primært igennem nyrerne. Patienter med sværere grader af nedsat nyrefunktion kan i højere grad have en reduceret tolerance over for behandlingen (se pkt. 4.4). Dosis bør vælges med omhu, og det tilrådes at monitorere nyrefunktionen.

Der kræves ingen dosisjusteringer for patienter med let nedsat nyrefunktion og myelomatose, myelodysplastisk syndrom, mantle celle lymfom eller follikulært lymfom.

Følgende dosisjusteringer anbefales ved behandlingsstart og i løbet af behandlingen hos patienter med moderat til svært nedsat nyrefunktion eller nyresygdom i sidste stadium.

Der foreligger ingen fase 3 studieerfaring med nyresygdom i slutstadie (end stage renal disease, ESRD) (kreatininclearance < 30 ml/min, der kræver dialyse).

*Myelomatose*

| **Nyrefunktion (kreatininclearance)** | **Dosisjustering** |
| --- | --- |
| Moderat nedsat nyrefunktion  (30 ml/min≤ kreatininclearance < 50 ml/min) | 10 mg/dag1 |
| Svært nedsat nyrefunktion  (kreatininclearance < 30 ml/min, ikke dialysekrævende) | 7,5 mg/dag2  15 mg hver anden dag |
| Nyresygdom i slutstadie (ESRD*, End Stage Renal Disease*)  (kreatininclearance < 30 ml/min, dialysekrævende) | 5 mg/dag. På dialysedage skal dosis administreres efter dialysen. |

1 Dosis kan øges til 15 mg/dag efter 2 cyklusser, hvis patienten ikke reagerer på behandlingen, og behandlingen tåles.

2 I lande, hvor kapslen på 7,5 mg er tilgængelig.

*Myelodysplastisk syndrom*

| **Nyrefunktion (kreatininclearance)** | **Dosisjustering** | |
| --- | --- | --- |
| Moderat nedsat nyrefunktion  (30 ml/min ≤ kreatininclearance < 50 ml/min) | Startdosis | 5 mg én gang dagligt  (dag 1 til 21 af gentagne 28‑dages cyklusser) |
| Dosisniveau ‑1\* | 2,5 mg én gang dagligt  (dag 1 til 28 af gentagne 28‑dages cyklusser) |
| Dosisniveau ‑2\* | 2,5 mg hver anden dag  (dag 1 til 28 af gentagne 28‑dages cyklusser) |
| Svært nedsat nyrefunktion  (kreatininclearance < 30 ml/min, ikke dialysekrævende) | Startdosis | 2,5 mg én gang dagligt  (dag 1 til 21 af gentagne 28‑dages cyklusser) |
| Dosisniveau ‑1\* | 2,5 mg hver anden dag  (dag 1 til 28 af gentagne 28‑dages cyklusser) |
| Dosisniveau ‑2\* | 2,5 mg to gange ugentligt  (dag 1 til 28 af gentagne 28‑dages cyklusser) |
| Nyresygdom i slutstadie (ESRD*, End Stage Renal Disease*)  (kreatininclearance < 30 ml/min, dialysekrævende)  På dialysedage skal dosis administreres efter dialyse. | Startdosis | 2,5 mg én gang dagligt  (dag 1 til 21 af gentagne 28‑dages cyklusser) |
| Dosisniveau ‑1\* | 2,5 mg hver anden dag  (dag 1 til 28 af gentagne 28‑dages cyklusser) |
| Dosisniveau ‑2\* | 2,5 mg to gange ugentligt  (dag 1 til 28 af gentagne 28‑dages cyklusser) |

\* Anbefalede trin til dosisjustering under behandlingen og genoptagelse af behandlingen til håndtering af grad 3 eller 4 neutropeni eller trombocytopeni eller anden grad 3 eller 4 toksicitet, der vurderes som værende relateret til lenalidomid, som beskrevet ovenfor.

*Mantle celle lymfom*

| **Nyrefunktion (kreatininclearance)** | **Dosisjustering**  (dag 1 til 21 i gentagne cyklusser på 28 dage) |
| --- | --- |
| Moderat nedsat nyrefunktion  (30 ml/min ≤ kreatininclearance < 50 ml/min) | 10 mg/dag1 |
| Svært nedsat nyrefunktion  (kreatininclearance < 30 ml/min, ikke dialysekrævende) | 7,5 mg/dag2  15 mg hver anden dag |
| Nyresygdom i slutstadie (ESRD*, End Stage Renal Disease*)  (kreatininclearance < 30 ml/min, dialysekrævende) | 5 mg/dag. På dialysedage skal dosis administreres efter dialysen. |

1 Dosis kan øges til 15 mg/dag efter 2 cyklusser, hvis patienten ikke reagerer på behandlingen, og behandlingen tåles.

2 I lande, hvor kapslen på 7,5 mg er tilgængelig.

*Follikulært lymfom*

| **Nyrefunktion (kreatinclearance)** | **Dosisjustering**  (dag 1 til 21 af gentagne 28‑dages cyklusser) |
| --- | --- |
| Moderat nedsat nyrefunktion  (30 ≤ kreatininclearance < 60 ml/min) | 10 mg én gang dagligt1, 2 |
| Svært nedsat nyrefunktion  (kreatininclearance < 30 ml/min, ikke dialysekrævende) | 5 mg én gang dagligt |
| Nyresygdom i slutstadie (ESRD)  (kreatininclearance < 30 ml/min, dialysekrævende) | 5 mg én gang dagligt. På dialysedage skal dosis administreres efter dialysen. |

¹ Dosis kan øges til 15 mg én gang dagligt efter 2 cyklusser, hvis patienten har tolereret behandlingen.

2 For patienter, der får en startdosis på 10 mg, i tilfælde af dosisreduktion til behandling af en grad 3 eller 4 neutropeni eller trombocytopeni eller en anden grad 3 eller 4 toksicitet, som bedømmes til at være relateret til lenalidomid, må der ikke doseres under 5 mg hver anden dag eller 2,5 mg én gang dagligt.

Efter påbegyndelse af lenalidomidbehandling hos patienter med nedsat nyrefunktion bør efterfølgende justeringer af lenalidomiddosis baseres på den enkelte patients tolerance over for behandingen som beskrevet ovenfor.

* Patienter med nedsat leverfunktion

Lenalidomid er ikke formelt undersøgt hos patienter med nedsat leverfunktion, og der er ingen specifikke dosisanbefalinger.

Administration

Oral anvendelse.

Revlimid bør indtages oralt på cirka samme tidspunkt på de planlagte dage. Kapslerne må ikke åbnes, knuses eller tygges. Kapslerne sluges hele, helst med vand, enten med eller uden mad.

Det anbefales kun at trykke på den ene ende af kapslen for at få den ud af blisterkortet. Derved nedsættes risikoen for at deformere eller knække kapslen.

**4.3 Kontraindikationer**

* Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1.
* Gravide kvinder.
* Kvinder i den fertile alder, medmindre alle betingelserne i “Programmet til svangerskabsforebyggelse” er overholdt (se pkt. 4.4 og 4.6).

**4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen**

**Når lenalidomid gives i kombination med andre lægemidler, henvises der til de relevante produktresuméer, før behandlingen påbegyndes.**

Advarsel mht. graviditet

Lenalidomid er strukturelt i familie med thalidomid. Thalidomid er et kendt humanteratogent aktivt stof, som forårsager svære livstruende fødselsdefekter. Hos aber medførte lenalidomid misdannelser, som ligner dem, der er beskrevet i forbindelse med thalidomid (se pkt. 4.6 og 5.3). Hvis lenalidomid indtages under graviditet, forventes det, at lenalidomid har en teratogen virkning hos mennesker.

Betingelserne i “Programmet til svangerskabsforebyggelse” skal overholdes af alle patienter, medmindre der er pålidelige beviser for, at patienten ikke er fertil.

Kriterier for, at kvinder ikke er fertile

En kvindelig patient eller en kvindelig partner til en mandlig patient betragtes som værende fertil, medmindre hun opfylder mindst et af følgende kriterier:

* Alder ≥ 50 år med naturlig amenorre i ≥ 1 år (\*Amenorre som følge af cancerbehandling eller under amning udelukker ikke fertilitet).
* Tidlig menopause bekræftet af en speciallæge i gynækologi
* Tidligere bilateral salpingo-ooforektomi eller hysterektomi
* XY‑genotype, Turner-syndrom, uterus-agenesi.

Rådgivning

Lenalidomid er kontraindiceret til kvinder i den fertile alder, medmindre alle følgende kriterier opfyldes:

* Kvinden er oplyst om og har indsigt i den forventede teratogene risiko for det ufødte barn
* Kvinden forstår nødvendigheden af en effektiv, uafbrudt prævention, mindst 4 uger før behandlingen indledes, under hele behandlingsforløbet og mindst 4 uger efter behandlingens afslutning
* Selv hvis en kvinde i den fertile alder har amenorre, skal hun følge alle rådene om effektiv prævention
* Kvinden skal være i stand til at overholde effektive præventionsmetoder
* Kvinden har fået information om og forstår de potentielle følger af graviditet og nødvendigheden af omgående at søge læge, hvis der er risiko for graviditet
* Kvinden forstår nødvendigheden af at påbegynde behandlingen, så snart lenalidomid er blevet ordineret efter en negativ graviditetstest
* Kvinden forstår nødvendigheden af og accepterer at få foretaget graviditetstest mindst hver 4. uge, undtagen ved bekræftet æggeleder-sterilisation
* Kvinden bekræfter, at hun forstår risikoen og de nødvendige sikkerhedsforanstaltninger, som er forbundet med brugen af lenalidomid.

For mandlige patienter, som tager lenalidomid, har farmakokinetiske data vist, at lenalidomid er til stede i human sæd i ekstremt små mængder under behandlingen, og at stoffet ikke kan påvises i human sæd 3 dage efter seponering hos raske forsøgspersoner (se pkt. 5.2). Som forholdsregel og under hensyntagen til særlige patientpopulationer med forlænget eliminationstid såsom ved nedsat nyrefunktion skal alle mandlige patienter, som tager lenalidomid, opfylde følgende betingelser:

* Forstå den forventede teratogene risiko ved seksuelt samvær med en gravid kvinde eller en kvinde i den fertile alder
* Forstå nødvendigheden af at bruge kondom ved seksuelt samvær med en gravid kvinde eller en kvinde i den fertile alder, der ikke anvender sikker kontraception (selv hvis manden er vasektomeret), under behandlingen og i mindst 7 dage efter dosisafbrydelser og/eller efter behandlingsophør
* Forstå, at hvis hans kvindelige partner bliver gravid, mens han tager Revlimid eller kort efter, han er holdt op med at tage Revlimid, skal han straks informere sin behandlende læge, og at det anbefales at henvise den kvindelige partner til en læge med speciale eller erfaring i teratologi for evaluering og rådgivning.

Den ordinerende læge skal for kvinder i den fertile alder sikre, at:

* Patienten overholder betingelserne i “Programmet til svangerskabsforebyggelse”, herunder bekræftelse af, at patienten har et passende forståelsesniveau
* Patienten har anerkendt ovennævnte betingelser

Prævention

Kvinder i den fertile alder skal benytte mindst en effektiv præventionsmetode i mindst 4 uger før behandlingen, under behandlingen, og indtil mindst 4 uger efter lenalidomid-behandlingen. Dette gælder selv i tilfælde af dosisafbrydelse, medmindre patienten forpligter sig til absolut og vedvarende seksuel afholdenhed, som bekræftes hver måned. Hvis patienten ikke benytter effektiv prævention, skal han/hun henvises til relevant uddannede sundhedspersoner for at få rådgivning om prævention, således at præventionen kan påbegyndes.

Følgende kan betragtes som eksempler på velegnede præventionsmetoder:

* Implantat
* Spiral, som frigiver levonorgestrel
* Medroxyprogesteronacetat-depot
* Sterilisation af æggeleder
* Seksuelt samleje kun med en vasektomeret mandlig partner. Vasektomien skal bekræftes af to negative sædanalyser
* P‑piller kun med ægløsningshæmmende progestogen (dvs. desogestrel)

På grund af den øgede risiko for venøs tromboemboli hos patienter med myelomatose, som tager lenalidomid i kombinationsbehandling, og i mindre grad hos patienter med myelomatose, og myelodysplastisk syndrom og mantle celle lymfom,, der tager lenalidomid som monoterapi, bør patienten ikke bruge p‑piller af kombinationstypen (se også pkt. 4.5). Hvis en patient aktuelt anvender p‑piller af kombinationstypen, skal patienten skifte til én af de ovenstående effektive metoder. Risikoen for venøs tromboemboli vedvarer i 4−6 uger efter ophør med p‑piller af kombinationstypen. Præventionssteroiders virkning kan muligvis være nedsat ved samtidig behandling med dexamethason (se pkt. 4.5).

Implantater og spiraler, der afgiver levonorgestrel forbindes med en øget infektionsrisiko på opsætningstidspunktet og uregelmæssig vaginal blødning. Det bør overvejes at give antibiotika profylaktisk især til patienter med neutropeni.

Spiraler, som afgiver kobber, bør som hovedregel ikke bruges på grund af den potentielle risiko for infektion på opsætningstidspunktet og blodtab ved menstruation, hvilket kan indebære risiko for patienter med neutropeni eller trombocytopeni.

Graviditetstest

I overensstemmelse med lokal praksis skal der foretages lægeligt monitorerede graviditetstests på kvinder i den fertile alder. Testene skal have en minimumfølsomhed på 25 mIE/ml og foretages som beskrevet nedenfor. Dette krav omfatter kvinder i den fertile alder, som praktiserer absolut og vedvarende seksuel afholdenhed. Ideelt bør graviditetstest, ordination og udlevering foregå samme dag. Udlevering af lenalidomid til kvinder i den fertile alder bør ske inden 7 dage efter ordination.

*Før behandling indledes*

En lægeligt monitoreret graviditetstest skal udføres enten under selve den konsultation, hvor patienten får ordineret lenalidomid, eller i løbet af de sidste 3 dage inden konsultationen hos den ordinerende læge. I begge tilfælde skal patienten have benyttet effektiv prævention i mindst 4 uger. Testen skal sikre, at patienten ikke er gravid, når hun indleder behandlingen med lenalidomid.

*Opfølgning og afslutning af behandling*

En lægeligt monitoreret graviditetstest skal gentages mindst hver 4. uge, inklusive mindst 4 uger efter afslutning af behandlingen undtagen ved bekræftet æggeleder-sterilisation. Disse graviditetstests skal udføres enten under selve den konsultation, hvor patienten får ordineret lenalidomid eller i løbet af de sidste 3 dage inden konsultationen hos den ordinerende læge.

Yderligere sikkerhedsforanstaltninger

Patienten skal instrueres i aldrig at give dette lægemiddel til andre og i at returnere eventuelt ikke anvendte kapsler på apoteket, når behandlingen er afsluttet.

Patienten må ikke donere blod, sæd eller sperm under behandlingen (herunder ved pausering af behandlingen) og i mindst 7 dage efter ophør med behandling med lenalidomid.

Sundhedspersoner og omsorgspersoner skal bære engangshandsker, når de håndterer blisteren eller kapslen.

Kvinder, der er gravide eller tror, de kan være gravide, må ikke håndtere blisteren eller kapslen (se pkt. 6.6).

Undervisningsmaterialer, begrænsninger for ordination og udlevering

Med henblik på at hjælpe patienter med at undgå føtal eksponering for lenalidomid vil indehaveren af markedsføringstilladelsen udlevere undervisningsmateriale til sundhedspersoner for at skærpe opmærksomheden på advarslerne vedrørende lenalidomids forventede teratogenicitet, for at rådgive om kontraception inden behandlingen indledes, og for at rådgive om nødvendigheden af graviditetstest. Den ordinerende læge skal informere patienten om den forventede teratogene risiko og de strenge krav til svangerskabsforebyggende forholdsregler, som specificeret i "Programmet til svangerskabsforebyggelse", og udlevere patientbrochure, patientkort og/eller tilsvarende redskaber af relevans til patienten efter aftale med den nationale kompetente myndighed. Der er blevet implementeret et kontrolleret adgangsprogram i samarbejde med hver nationale kompetente myndighed, som omfatter brug af et patientkort og/eller tilsvarende redskaber for kontrol af ordination og udlevering samt indsamling af information i forbindelse med indikationen at monitorere *off label*-anvendelse i det pågældende land. Ideelt bør graviditetstest, ordination og udlevering foregå samme dag. Udlevering af lenalidomid til kvinder i den fertile alder skal ske inden for 7 dage efter ordinationen og efter en lægeligt overvåget negativ graviditetstest. Ordinationer til kvinder i den fertile alder kan være af en maksimal behandlingsvarighed på 4 uger i henhold til dosisregimerne for de godkendte indikationer (se pkt. 4.2), og ordinationer til alle andre patienter kan være af en maksimal behandlingsvarighed på 12 uger.

Andre særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen

*Myokardieinfarkt*

Der er rapporteret om myokardieinfarkt hos patienter, der får lenalidomid, især hos patienter med kendte risikofaktorer, og i løbet af de første 12 måneder, når det bruges i kombination med dexamethason. Patienter med kendte risikofaktorer, herunder tidligere trombose, bør monitoreres nøje, og der bør træffes foranstaltninger til at forsøge at minimere alle de risikofaktorer, som kan ændres (f.eks. rygning, hypertension og hyperlipidæmi).

*Venøse og arterielle tromboemboliske hændelser*

Kombinationen af lenalidomid og dexamethason er forbundet med en øget risiko for venøs tromboemboli (hovedsageligt dyb venetrombose og lungeemboli). Risikoen for venøs tromboemboli blev observeret i mindre grad med lenalidomid i kombination med melphalan og prednison.

Hos patienter med myelomatose, myelodysplastisk syndrom eller mantle celle lymfom, var behandling med lenalidomid-monoterapi forbundet med en lavere risiko for venøs tromboemboli (hovedsageligt dyb venetrombose og lungeemboli) end hos patienter med myelomatose, som blev behandlet med lenalidomid i kombinationsbehandling (se pkt. 4.5 og 4.8).

Hos patienter med myelomatose er kombination af lenalidomid og dexamethason forbundet med en øget risiko for arteriel tromboemboli (hovedsageligt myokardieinfarkt og cerebrovaskulær hændelse). Dette blev observeret i mindre grad ved lenalidomidbehandling i kombination med melphalan og prednison. Risikoen for arteriel tromboemboli er mindre hos patienter med myelomatose, der behandles med lenalidomid-monoterapi, end hos patienter med myelomatose, der behandles med lenalidomid i kombinationsbehandling.

Som følge deraf bør patienter med kendte risikofaktorer, herunder tidligere trombose, monitoreres nøje. Der bør træffes foranstaltninger til at forsøge at minimere alle de risikofaktorer, som kan ændres (f.eks. rygning, hypertension og hyperlipidæmi). Samtidig administration af erytropoietiner eller tromboemboliske hændelser i anamnesen kan også øge risikoen for trombose hos disse patienter. Derfor bør erytropoietiner eller andre stoffer, som kan øge risikoen for trombose, som f.eks. hormonsubstitutionsbehandling, anvendes med forsigtighed hos patienter med myelomatose, som får lenalidomid sammen med dexamethason. Hvis hæmoglobinkoncentrationen stiger til over 12 g/dl (7,4 mmol/l), bør behandlingen med erytropoietiner seponeres.

Patienter og læger rådes til at holde øje med tegn og symptomer på tromboemboli. Patienterne bør instrueres i at søge læge, hvis de udvikler symptomer som åndenød, brystsmerter eller hævede arme eller ben. Profylaktiske antitrombotiske lægemidler bør anbefales, især til patienter med yderligere trombotiske risikofaktorer. Beslutningen om antitrombotiske, profylaktiske forholdsregler bør træffes efter omhyggelig vurdering af den individuelle patients underliggende risikofaktorer.

Hvis patienten får en tromboembolisk hændelse, skal behandlingen seponeres, og standard antikoagulationsbehandling iværksættes. Når patienten er blevet stabiliseret på antikoagulationsbehandlingen, og alle komplikationer til den tromboemboliske hændelse er blevet behandlet, kan lenalidomidbehandlingen genoptages med den oprindelige dosis baseret på en vurdering af risici i forhold til fordele. Patienten bør fortsætte med antikoagulationsbehandlingen under lenalidomidbehandlingen.

*Pulmonal hypertension*

Der er rapporteret tilfælde af pulmonal hypertension, nogle dødelige, hos patienter behandlet med lenalidomid. Patienterne bør evalueres for tegn og symptomer på underliggende kardiopulmonal sygdom før påbegyndelse af og under behandling med lenalidomid.

*Neutropeni og trombocytopeni*

Lenalidomids primære, dosisbegrænsende toksiciteter er neutropeni og trombocytopeni. Der skal foretages komplet blodtælling, herunder tælling af hvide blodlegemer med differentialtælling, trombocyttal, hæmoglobin og hæmatokrit ved *baseline*, hver uge i de første 8 uger af lenalidomidbehandlingen og derefter månedligt for at kontrollere for cytopeni. Hos patienter med mantle celle lymfom skal monitoreringsfrekvensen være hver 2. uge i cyklus 3 og 4 og derefter ved start af hver cyklus. Hos patienter med follikulært lymfom skal overvågningsplanen være ugentligt de første 3 uger af cyklus 1 (28 dage), hver 2. uge i løbet af cyklus 2 til og med cyklus 4 og derefter ved starten af hver cyklus. Det kan være nødvendigt med en dosisafbrydelse og/eller dosisreduktion (se pkt. 4.2).

I tilfælde af neutropeni bør lægen overveje at anvende vækstfaktorer i behandlingen af patienten. Patienterne bør rådes til straks at rapportere febrile episoder.

Patienter og læger rådes til at være opmærksomme på tegn og symptomer på blødning, herunder petecchier og næseblod, især hos patienter, der samtidig får medicin med tendens til at inducere blødning (se pkt. 4.8 Blødningsforstyrrelser).

Samtidig administration af lenalidomid og andre myelosuppressive stoffer bør ske med forsigtighed.

* Nydiagnosticeret myelomatose hos patienter, der har gennemgået ASCT og er i vedligeholdelsesbehandling med lenalidomid

Bivirkningerne fra CALGB 100104 omfattede bivirkninger, der blev rapporteret efter højdosis melphalan og ASCT (HDM/ASCT), samt bivirkninger fra perioden med vedligeholdelsesbehandling. En anden analyse identificerede bivirkninger, der forekom efter påbegyndelse af vedligeholdelsesbehandling. I IFM 2005‑02 stammede bivirkningerne kun fra perioden med vedligeholdelsesbehandling.

Samlet set blev grad 4 neutropeni observeret med en højere frekvens i armene med lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling sammenlignet med armene med placebo-vedligeholdelsesbehandling i de 2 studier, der evaluerede lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling hos NDMM‑patienter, der har gennemgået ASCT (32,1 % *vs* 26,7 % [16,1 % *vs* 1,8 % efter påbegyndelse af vedligeholdelsesbehandling] i CALGB 100104 og 16,4 % *vs* 0,7 % i IFM 2005‑02]. Bivirkninger på grund af behandlingsrelateret neutropeni medførte seponering af lenalidomid hos 2,2 % af patienterne i CALGB 100104 og hos 2,4 % af patienterne i IFM 2005‑02. Grad 4 febril neutropeni blev rapporteret med sammenlignelige hyppigheder i armene med lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling og placebo-vedligeholdelsesbehandling i de to studier (0,4 % *vs* 0,5 % [0,4 % *vs* 0,5 % efter påbegyndelse af vedligeholdelsesbehandling] i CALGB 100104 og 0,3 % *vs* 0 % i IFM 2005‑02). Patienterne skal informeres om straks at rapportere febrile episoder, og behandlingsafbrydelse og/eller dosisreduktion kan være nødvendig (se pkt. 4.2).

Grad 3 og 4 trombocytopeni blev observeret med en højere forekomst i armene med lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling sammenlignet med armene med placebo-vedligeholdelsesbehandling i studier, der evaluerede lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling hos NDMM‑patienter, der havde gennemgået ASCT (37,5 % *vs* 30,3 % [17,9 % vs 4,1 % efter påbegyndelse af vedligeholdelsesbehandling] i CALGB 100104 og 13,0 % *vs* 2,9 % i IFM 2005‑02). Patienter og læger opfordres til at være opmærksomme på tegn og symptomer på blødning, herunder petekkier og næseblod, især hos patienter, der samtidig får medicin, der øger blødningstendensen (se pkt. 4.8 Blødningsforstyrrelser).

* Nydiagnosticeret myelomatose hos patienter, der ikke er egnede til transplantation, i behandling med lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason

Grad 4 neutropeni blev observeret med en lavere hyppighed i armen med lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason (RVd), sammenlignet med Rd‑komparatorarmen (2,7 % vs. 5,9 %) i SWOG S0777‑studiet. Grad 4 febril neutropeni blev rapporteret med tilsvarende hyppigheder i RVd‑armen og Rd‑armen (0,0 % vs. 0,4 %). Patienterne skal informeres om straks at rapportere febrile episoder. Afbrydelse af behandlingen og/eller dosisreduktion kan være nødvendig (se pkt. 4.2).

Grad 3 eller 4 trombocytopeni blev observeret med en højere hyppighed i RVd‑armen, i forhold til Rd‑komparatorarmen (17,2 % vs. 9,4 %).

* Nydiagnosticeret myelomatose hos patienter, der ikke er egnede til transplantation, og som er i behandling med lenalidomid i kombination med lavdosis dexamethason.

Grad 4 neutropeni blev observeret i lenalidomidarmene i kombination med dexamethason i mindre grad end i den sammenlignende arm (8,5 % i Rd [kontinuerlig behandling] og Rd18 [behandling i 18 4‑ugers cyklusser], sammenlignet med 15 % i armen med melphalan/prednison/thalidomid, se pkt. 4.8). Episoder med grad 4 febril neutropeni var i overensstemmelse med den sammenlignende arm (0,6 % hos Rd- og Rd18‑patienter i behandling med lenalidomid/dexamethason, sammenlignet med 0,7 % i armen med melphalan/prednison/thalidomid, se pkt. 4.8).

Grad 3 eller 4 trombocytopeni blev observeret i mindre grad i Rd- og Rd18‑armene, i forhold til den sammenlignende arm (hhv. 8,1 % *vs.* 11,1 %).

* Nydiagnosticeret myelomatose hos patienter, der ikke er egnede til transplantation, og somer i behandling med lenalidomid i kombination med melphalan og prednison.

Kombinationen af lenalidomid sammen med melphalan og prednison i kliniske studier hos patienter med nydiagnosticeret myelomatose er forbundet med en større forekomst af grad 4 neutropeni (34,1 % i armen med melphalan, prednison og lenalidomid, efterfulgt af lenalidomid [MPR+R] og melphalan, prednison og lenalidomid, efterfulgt af patienter i behandling med placebo [MPR+p], sammenlignet med 7,8 % hos patienter i behandling med MPp+p. Se pkt. 4.8). Episoder med grad 4 febril neutropeni blev ikke observeret hyppigt (1,7 % hos patienter i behandling med MPR+R/MPR+p, sammenlignet med 0,0 % hos patienter i behandling med MPp+p. Se pkt. 4.8).

Kombinationen af lenalidomid sammen med melphalan og prednison hos patienter med myelomatose er forbundet med en større forekomst af grad 3 og grad 4 trombocytopeni (40,4 % hos patienter i behandling med MPR+R/MPR+p, sammenlignet med 13,7 % hos patienter i behandling med MPp+p‑. Se pkt. 4.8).

* Myelomatose hos patienter, der har fået mindst én tidligere behandling

Kombination af lenalidomid sammen med dexamethason hos patienter med myelomatose med mindst én tidligere behandling er forbundet med en højere forekomst af grad 4‑neutropeni (5,1 % hos patienter, som blev behandlet med lenalidomid/dexamethason, sammenlignet med 0,6 % hos patienter, som blev behandlet med placebo/dexamethason, se pkt. 4.8). Episoder af grad 4 febril neutropeni blev observeret mindre hyppigt (0,6 % hos patienter, som blev behandlet med lenalidomid/dexamethason, sammenlignet med 0,0 % hos patienter, som blev behandlet med placebo/dexamethason, se pkt. 4.8).

Hos patienter med myelomatose er kombination af lenalidomid sammen med dexamethason forbundet med en højere forekomst af grad 3- og grad 4‑trombocytopeni (henholdsvis 9,9 % og 1,4 % hos patienter, som blev behandlet med lenalidomid/dexamethason, sammenlignet med 2,3 % og 0,0 % hos patienter, som blev behandlet med placebo/dexamethason se pkt. 4.8).

* Myelodysplastisk syndrom

Hos patienter med myelodysplastisk syndrom er lenalidomidbehandling forbundet med en højere forekomst af grad 3 og 4 neutropeni og trombocytopeni sammenlignet med patienter, der får placebo (se pkt. 4.8).

* Mantle celle lymfom

Hos patienter med mantle celle lymfom er lenalidomidbehandling forbundet med en højere forekomst af grad 3 og 4 neutropeni sammenlignet med patienter i kontrolarmen (se pkt. 4.8).

* Follikulært lymfom

Kombinationen af lenalidomid og rituximab hos patienter med follikulært lymfom er forbundet med en højere forekomst af grad 3 eller 4 neutropeni sammenlignet med patienter i armen med placebo/rituximab. Febril neutropeni og grad 3 eller 4 trombocytopeni var en mere almindelig observation i armen med lenalidomid/rituximab (se pkt. 4.8).

Thyroideasygdomme

Der er rapporteret tilfælde af hypo- og hypertyroidisme. Optimal kontrol af komorbide tilstande, der påvirker thyreoideafunktionen, anbefales før behandlingen påbegyndes. Overvågning af thyreoideafunktionen anbefales ved behandlingsstart og fortløbende.

*Perifer neuropati*

Lenalidomid er strukturelt i familie med thalidomid, som er kendt for at forårsage svær perifer neuropati.

Der er ikke observeret nogen stigning i perifer neuropati med lenalidomid i kombination med dexamethason eller melphalan og prednison eller lenalidomid monoterapi, eller ved langvarig brug af lenalidomid til behandling af nydiagnosticeret myelomatose.

Kombinationen af lenalidomid og intravenøs bortezomib og dexamethason hos patienter med myelomatose er forbundet med en større hyppighed af perifer neuropati. Hyppigheden var lavere, når bortezomib blev administreret subkutant. For yderligere oplysninger henvises til pkt. 4.8 og produktresuméet for bortezomib.

*Tumor‑flare-reaktion og tumorlysesyndrom*

Da lenalidomid har antineoplastisk aktivitet, kan der optræde komplikationer i form af tumorlysesyndrom (TLS). Tilfælde af TLS og tumor‑flare-reaktion (TFR), inklusive dødelige tilfælde, er rapporteret (se pkt. 4.8). Det er patienter med stor tumorbyrde inden behandlingen, som har risiko for at få TLS og TFR. Der skal udvises forsigtighed, når lenalidomidbehandling initieres hos disse patienter, og patienterne skal monitoreres nøje, især i løbet af første cyklus og ved dosisøgning, og der skal tages passende forholdsregler.

* Mantle celle lymfom

Der anbefales nøje overvågning og evaluering for TFR. Patienter med et højt internationalt prognostisk index for mantle celle lymfon (*mantle cell lymphoma International Prognostic Index,* MIPI) ved diagnose eller massiv sygdom (mindst én læsion ≥ 7 cm i den længste diameter) ved *baseline* kan have risiko for TFR. Tumor‑flare-reaktion kan imitere sygdomsprogression (*progression of disease,* PD). Patienter i studie MCL‑002 og MCL‑001, der oplevede grad 1 og 2 TFR, blev behandlet med kortikosteroider, NSAID'er og/eller narkotiske analgetika for deres TFR‑symptomer. Beslutningen om at tage terapeutiske forholdsregler med hensyn til TFR skal tages efter nøje klinisk vurdering af den enkelte patient (se pkt. 4.2 og 4.8).

* Follikulært lymfom

Der anbefales nøje overvågning og evaluering for TFR. Tumor‑flare kan imitere PD. Patienter, der oplevede grad 1 og 2 TFR, blev behandlet med kortikosteroider, NSAID'er og/eller narkotiske analgetika for deres TFR‑symptomer. Beslutningen om at tage terapeutiske forholdsregler med hensyn til TFR skal tages efter en nøje klinisk vurdering af den enkelte patient (se pkt. 4.2 og 4.8).

Der anbefales nøje overvågning og evaluering for TLS. Patienterne skal være velhydrerede og få TLS‑profylakse i tillæg til ugentlige kemiske laboratorieprøver i løbet af den første cyklus eller længere, efter klinisk indikation (se pkt. 4.2 og 4.8).

*Tumorbyrde*

* Mantle celle lymfom

Lenalidomid bør ikke anvendes til behandling af patienter med stor tumorbyrde, hvis der er alternative behandlingsmuligheder.

*Tidlige dødsfald*

I studie MCL‑002 var der samlet en tilsyneladende stigning i tidlige (inden for 20 uger) dødsfald. Der er en øget risiko for tidligt dødsfald blandt patienter med stor tumorbyrde ved *baseline*. Der var 16/81 (20 %) tidlige dødsfald i lenalidomidarmen og 2/28 (7 %) tidlige dødsfald i kontrolarmen. Inden for 52 uger var de tilsvarende tal 32/81 (40 %) og 6/28 (21 %) (se pkt. 5.1).

*Bivirkninger*

Studie MCL‑002: I lenalidomidarmen seponerede 11/81 (14 %) patienter med stor tumorbyrde behandlingen i løbet af behandlingscyklus 1 *vs.* 1/28 (4 %) i kontrolarmen. Den primære årsag til, at patienter med stor tumorbyrde seponerede lenalidomid i løbet af behandlingscyklus 1, var bivirkninger, 7/11 (64 %).

Patienter med stor tumorbyrde bør derfor overvåges nøje for bivirkninger (se pkt. 4.8), herunder tegn på tumor‑flare-reaktion (TFR). Der henvises til pkt. 4.2 for dosisjustering ved TFR.

Stor tumorbyrde blev defineret som mindst én læsion ≥ 5 cm i diameter eller 3 læsioner ≥ 3 cm.

*Allergiske reaktioner og svære hudreaktioner*

Der er rapporteret om tilfælde af allergiske reaktioner, herunder angioødem, anafylaktisk reaktion og svære kutane reaktioner, herunder Stevens‑Johnsons syndrom, toksisk epidermal nekrolyse og lægemiddelfremkaldt reaktion med eosinofili og systemiske symptomer, hos patienter i behandling med lenalidomid (se pkt. 4.8). Patienter skal underrettes om tegn og symptomer på disse reaktioner af de personer, der ordinerer medicinen, og skal instrueres i straks at søge lægehjælp, hvis de udvikler disse symptomer. Lenalidomid skal seponeres ved angioødem, anafylaktisk reaktion, eksfoliativt udslæt eller udslæt med blæredannelser, eller hvis der er mistanke om Stevens‑Johnsons syndrom, toksisk epidermal nekrolyse eller lægemiddelfremkaldt reaktion med eosinofili og systemiske symptomer. Behandlingen bør ikke genoptages, hvis den er blevet seponeret på grund af disse reaktioner. Afbrydelse eller seponering af lenalidomidbehandling bør overvejes ved andre former for hudreaktion, afhængigt af sværhedsgraden. Patienter, der tidligere har haft allergiske reaktioner under behandling med thalidomid, skal følges tæt, da der i litteraturen er rapporteret om en mulig krydsreaktion mellem lenalidomid og thalidomid. Patienter, der tidligere har haft svært udslæt i forbindelse med thalidomidbehandling, bør ikke få lenalidomid.

*Lactoseintolerans*

Revlimidkapsler indeholder lactose, og bør ikke anvendes til patienter med arvelig galactoseintolerans, en særlig form for hereditær lactasemangel *(Lapp Lactase deficiency)* eller glucose/galactosemalabsorption.

*Sekundær primær malignitet*

I kliniske studier med tidligere behandlede myelom-patienter, blev der observeret sekundær primær malignitet (SPM) hyppigere hos patienter, der fik lenalidomid/dexamethason (3,98 pr. 100 personår), sammenlignet med kontrollerne (1,38 pr. 100 personår). Ikke‑invasiv SPM omfatter basalcelle- eller planocellulær hudcancer. De fleste invasive SPM’er var maligniteter med solide tumorer.

I kliniske studier hos patienter med nydiagnosticeret myelomatose, som ikke var egnede til transplantation, er der observeret en 4,9‑doblet stigning i forekomsten af hæmatologisk SPM (tilfælde af AML, MDS) hos patienter, der fik lenalidomid i kombination med melphalan og prednison indtil progression (1,75 pr. 100 personår), sammenlignet med melphalan i kombination med prednison (0,36 pr. 100 personår).

Der er observeret en 2,12‑doblet stigning i forekomsten af solid tumor SPM hos patienter, der fik lenalidomid (9 cyklusser) i kombination med melphalan og prednison (1,57 pr. 100 personår), sammenlignet med melphalan i kombination med prednison (0,74 pr. 100 personår).

Hos patienter, der fik lenalidomid i kombination med dexamethason indtil progression eller i 18 måneder, var den hæmatologiske forekomst af SPM (0,16 pr. 100 personår) ikke øget i sammenligning med thalidomid i kombination med melphalan og prednison (0,79 pr. 100 personår).

Der er observeret en 1,3‑fold stigning i forekomsten af solid tumor SPM hos patienter, der fik lenalidomid i kombination med dexamethason indtil progression eller i 18 måneder (1,58 pr. 100 personår), sammenlignet med thalidomid i kombination med melphalan og prednison (1,19 pr. 100 personår).

Hos nydiagnosticerede patienter med myelomatose, der fik lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason, var forekomsten af hæmatologisk SPM 0,00 – 0,16 pr. 100 personår, og forekomsten af SPM i form af solide tumorer 0,21 – 1,04 pr. 100 personår.

Den øgede risiko for sekundær primær malignitet forbundet med lenalidomid er relevant også i forbindelse med NDMM efter stamcelletransplantation. Selvom denne risiko endnu ikke er fuldt beskrevet, skal man huske på den, når man overvejer at bruge Revlimid i denne situation.

Forekomsten af hæmatologiske maligniteter, især AML, MDS og B‑celle-maligniteter (herunder Hodgkins lymfom), var 1,31 pr. 100 personår for lenalidomid-armene og 0,58 pr. 100 personår for placebo-armene (1,02 pr. 100 personår for patienter, der får lenalidomid efter ASCT, og 0,60 pr. 100 personår for patienter, der ikke får lenalidomid efter ASCT). Forekomsten af SPM i form af solide tumorer var 1,36 pr. 100 personår for lenalidomid-armene og 1,05 pr. 100 personår for placebo-armene (1,26 pr. 100 personår for patienter, der får lenalidomid efter ASCT, og 0,60 pr. 100 personår for patienter, der ikke får lenalidomid efter ASCT).

Risikoen for forekomst af hæmatologisk SPM skal overvejes, før behandling med lenalidomid indledes, enten i kombination med melphalan eller umiddelbart efter højdosis melphalan og ASCT. Patienterne skal omhyggeligt evalueres for forekomst af SPM før og under behandlingen ved hjælp af standard-cancerscreening og indiceret behandling iværksættes.

*Progression til akut myeloid leukæmi ved lav- eller intermediær‑1‑risiko MDS*

* Karyotype

*Baseline*-variable, herunder kompleks cytogenetik er forbundet med progression til AML hos personer, som er transfusionsafhængige og har en Del (5q)‑anomali. I en kombineret analyse af to kliniske studier med lenalidomid hos patienter med lav- eller intermediær‑1‑risiko myelodysplastisk syndrom, havde personer med kompleks cytogenetik den højeste estimerede 2‑års kumulative risiko for progression til AML (38,6 %). Den estimerede frekvens af 2‑års progression til AML hos patienter med en isoleret Del (5q)‑anomali var 13,8 %, sammenlignet med 17,3 % hos patienter med Del (5q) og en yderligere cytogenetisk anomali.

Som et resultat heraf er risk/benefit-forholdet for lenalidomid, når MDS er forbundet med Del (5q) og kompleks cytogenetik, ukendt.

* TP53‑status

En TP53‑mutation findes hos 20 til 25 % af patienterne med lav risiko MDS Del (5q) og er forbundet med en højere risiko for progression til akut myeloid leukæmi (AML). I en post‑hoc-analyse af et klinisk studie med lenalidomid ved lav- eller intermediær‑1‑risiko myelodysplastisk syndrom (MDS‑004) var den estimerede 2‑års hyppighed for progression til AML 27,5 % hos IHC‑p53‑positive patienter (1 % testniveau af kraftig kernefarvning ved brug af immunhistokemisk vurdering af p53‑proteinet som et surrogat for TP53‑mutationstatus) og 3,6 % hos IHC‑p53‑negative patienter (p = 0,0038) (se pkt. 4.8).

*Progression til andre maligniteter ved mantle celle lymfom*

Ved mantle celle lymfom er AML, B‑cellemaligniteter og non‑melanom-hudcancer (NMSC) identificere risici.

*Sekundære primære maligniteter ved follikulært lymfom*

I et studie af recidiveret/refraktært iNHL, som inkluderede patienter med follikulært lymfom, blev der ikke observeret nogen forhøjet risiko for SPM'er i armen med lenalidomid/rituximab sammenlignet med armen med placebo/rituximab. Forekomsten af hæmatologisk SPM fra AML var 0,29 pr. 100 personår i armen med lenalidomid/rituximab sammenlignet med 0,29 pr. 100 personår hos patienter, der fik placebo/rituximab. Forekomsten af hæmatologiske plus solid tumor SPM'er (ekskl. non‑melanom hudcancer) var 0,87 pr. 100 personår i armen med lenalidomid/rituximab sammenlignet med 1,17 pr. 100 personår hos patienter, der fik placebo/rituximab, med en median opfølgning på 30,59 måneder (interval fra 0,6 til 50,9 måneder).

Former af non‑melanom hudcancer er identificerede risici, og de omfatter planocellulære karcinomer i huden og basalcellekarcinomer.

Lægerne bør overvåge patienterne for udvikling af SPM'er. Både den mulige fordel ved lenalidomid og risikoen for SPM'er bør overvejes, når behandling med lenalidomid overvejes.

*Leversygdomme*

Leversvigt, herunder dødelige tilfælde, er blevet rapporteret hos patienter i behandling med lenalidomid i kombinationsbehandling: akut leversvigt, toksisk hepatitis, cytolytisk hepatitis, kolestatisk hepatitis og blandet cytolytisk/kolestatisk hepatitis. Mekanismen for svær lægemiddelinduceret hepatotoksicitet er stadig ukendt, selvom eksisterende viral leversygdom, forhøjede leverenzymer ved *baseline* og muligvis behandling med antibiotika i nogle tilfælde kan være risikofaktorer.

Unormale leverfunktionsprøver blev rapporteret med en hyppighed på almindelig og var generelt asymptomatiske og reversible efter seponering. Når parametrene er vendt tilbage til *baseline*-værdier, kan behandling med en lavere dosis overvejes.

Lenalidomid udskilles af nyrerne. Det er vigtigt at justere dosis hos patienter med nedsat nyrefunktion, så der undgås plasmaniveauer, der kan øge risikoen for hæmatologiske bivirkninger eller hepatotoksicitet. Monitorering af leverfunktionen anbefales især ved en anamnese med eller en pågående viral leverinfektion, eller når lenalidomid anvendes i kombination med lægemidler, der vides at være forbundet med leverdysfunktion.

*Infektion med eller uden neutropeni*

Patienter med myelomatose har tendens til at udvikle infektioner, herunder pneumoni. En højere infektionshyppighed blev observeret med lenalidomid i kombination med dexamethason sammenlignet med melphalan, prednison og thalidomid (MPT) hos patienter med NDMM, der ikke er egnede til transplantation, og med lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling sammenlignet med placebo hos patienter med NDMM, der har gennemgået ASCT. Infektioner af grad ≥ 3 forekom i sammenhæng med neutropeni hos under en tredjedel af patienterne. Patienter med kendte risikofaktorer for infektioner bør overvåges nøje. Alle patienter bør rådes til straks at søge lægehjælp ved det første infektionstegn (f.eks. hoste, feber osv.), og derved gøre en tidlig behandling mulig for at reducere sværhedsgraden.

*Viral reaktivering*

Nogle af tilfældene af viral reaktivering var dødelige.

Nogle af tilfældene af herpes zoster-reaktivering førte til dissemineret herpes zoster, meningitis herpes zoster eller oftalmisk herpes zoster, der krævede en midlertidig afbrydelse eller en permanent seponering af behandlingen med lenalidomid og passende antiviral behandling.

Der er i sjældne tilfælde blevet rapporteret om reaktivering af hepatitis B hos patienter, der fik lenalidomid, og som tidligere har været inficeret med hepatitis B‑virus. Nogle af disse tilfælde udviklede sig til akut leversvigt og førte til seponering af lenalidomid og passende antiviral behandling. Hepatitis B‑virusstatus bør klarlægges før behandling med lenalidomid påbegyndes. For patienter, der tester positive for HBV‑infektion, anbefales det at konsultere en læge med erfaring i at behandle hepatitis B. Der bør udvises forsigtighed, når lenalidomid anvendes til patienter, der tidligere har været inficeret med HBV, herunder patienter, som er anti‑HBc-positive, men HBsAg-negative. Disse patienter bør overvåges nøje for tegn og symptomer på aktiv HBV‑infektion under hele behandlingen.

*Multifokal progressiv leukoencefalopati*

Der er rapporteret om tilfælde af progressiv multifokal leukoencefalopati (PML), herunder med letal udgang, ved behandling med lenalidomid. PML blev rapporteret fra adskillige måneder til adskillige år efter påbegyndelse af behandling med lenalidomid. Der er generelt rapporteret om tilfælde hos patienter, der er i samtidig behandling med dexamethason, eller som tidligere er blevet behandlet med anden immunsuppressiv kemoterapi. Læger bør overvåge patienter med regelmæssige intervaller og overveje PML ved differentialdiagnostik hos patienter med nye eller forværrede neurologiske symptomer, kognitive eller adfærdsmæssige tegn eller symptomer. Patienter bør også rådes til at orientere deres partner eller omsorgspersoner om behandlingen, da disse kan bemærke symptomer, som patienten ikke selv er klar over.

Undersøgelsen for PML bør baseres på neurologisk udredning, MR‑scanning af hjernen og analyse af rygmarvsvæsken for JC‑virus (JCV)‑dna ved hjælp af polymerasekædereaktion (PCR) eller en JCV‑test på en biopsi af hjernevæv. En negativ JCV‑PCR udelukker ikke PML. Yderligere opfølgning og undersøgelser kan være nødvendige, hvis der ikke kan stilles en alternativ diagnose.

Hvis der er mistanke om PML, skal behandlingen afbrydes, indtil PML er udelukket. Hvis PML bekræftes, skal lenalidomid seponeres permanent.

*Nydiagnosticeret myelomatose patienter*

Der var en større hyppighed af intolerans (grad 3 eller 4 uønskede hændelser, alvorlige uønskede hændelser, seponering) hos patienter i alderen > 75 år, ISS trin III, ECOG PS ≥ 2 eller CrCl < 60 ml/min, når lenalidomid gives i kombination. Patienter bør vurderes nøje for deres evne til at tolerere lenalidomid i kombination, under hensyntagen til alder, ISS trin III, ECOG PS ≥ 2 eller CrCl < 60 ml/min (se pkt. 4.2 og 4.8).

*Katarakt*

Der er blevet rapporteret katarakt med en større hyppighed hos patienter, der fik lenalidomid i kombination med dexamethason, især når det blev anvendt i længere tid. Det anbefales at overvåge synsevnen regelmæssigt.

**4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion**

Erytropoietiner eller andre stoffer, som kan øge risikoen for trombose som f.eks. hormonsubstitutionsbehandling, bør anvendes med forsigtighed hos patienter med myelomatose, som får lenalidomid sammen med dexamethason (se pkt. 4.4 og pkt. 4.8).

Orale præventionsmidler

Der er ikke udført interaktionsstudier med orale præventionsmidler. Lenalidomid er ikke en enzyminduktor. I et *in vitro*-studie med humane hepatocytter inducerede lenalidomid i de forskellige undersøgte koncentrationer ikke CYP1A2, CYP2B6, CYP2C9, CYP2C19 og CYP3A4/5. Derfor forventes der ingen induktion, som fører til reduceret virkning af lægemidler, herunder hormonelle præventionsmidler, hvis lenalidomid administreres alene. Dexamethason er imidlertid kendt som en svag til moderat induktor af CYP3A4 og påvirker sandsynligvis også andre enzymer samt transportproteiner. Det kan ikke udelukkes, at virkningen af orale præventionsmidler reduceres under behandlingen. Der skal tages effektive forholdsregler for at undgå graviditet (se pkt. 4.4 og 4.6).

Warfarin

Samtidig administration af flere 10 mg doser af lenalidomid havde ingen virkning på R- og S‑warfarins enkeltdosisfarmakokinetik. Samtidig administration af en enkelt dosis på 25 mg warfarin havde ingen virkning på farmakokinetikken for lenalidomid. Det vides imidlertid ikke, om der er en interaktion ved klinisk anvendelse (samtidig behandling med dexamethason). Dexamethason er en svag til moderat enzyminduktor, og dens effekt på warfarin kendes ikke. Omhyggelig overvågning af warfarinkoncentrationen tilrådes under behandlingen.

Digoxin

Samtidig administration af lenalidomid 10 mg én gang dagligt øgede digoxins plasmaeksponering (0,5 mg, enkeltdosis) med 14 % med 90 % CI (konfidensinterval) [0,52 %‑28,2 %]. Det vides ikke, om virkningen er anderledes ved klinisk anvendelse (højere lenalidomid-doser og samtidig behandling med dexamethason). Digoxin-koncentrationen bør derfor monitoreres under behandlingen med lenalidomid.

Statiner

Der er en øget risiko for rabdomyolyse, når statiner administreres samtidigt med lenalidomid, muligvis blot en additiv risiko. Øget klinisk og laboratoriemæssig overvågning er påkrævet, især i de første behandlingsuger.

Dexamethason

Samtidig administration af enkelte eller flere doser dexamethason (40 mg én gang dagligt) har ingen klinisk relevant virkning på farmakokinetikken af lenalidomid efter gentagne doser (25 mg én gang dagligt).

Interaktioner med P‑glykoprotein (P‑gp)‑hæmmere

*In vitro* er lenalidomid et substrat for P‑gp, men det er ikke en P‑gp‑hæmmer. Samtidig administration af flere doser af den potente P‑gp‑hæmmer quinidin (600 mg, to gange dagligt) eller den moderate P‑gp‑hæmmer/substrat temsirolimus (25 mg) har ingen klinisk relevant virkning på lenalidomids farmakokinetik (25 mg). Samtidig administration af lenalidomid ændrer ikke temsirolimus’ farmakokinetik.

**4.6 Fertilitet, graviditet og amning**

På grund af lenalidomids teratogene potentiale skal det ordineres under et program til svangerskabsforebyggelse (se pkt. 4.4), medmindre der er pålidelig evidens for, at patienten ikke er fertil.

Kvinder i den fertile alder/kontraception hos mænd og kvinder

Kvinder i den fertile alder skal anvende en sikker kontraceptionsmetode. Hvis en kvinde, som er i behandling med lenalidomid, bliver gravid, skal behandlingen ophøre, og patienten skal henvises til en læge med speciale eller erfaring i teratologi til vurdering og rådgivning. Hvis en kvindelig partner til en mandlig patient, som tager lenalidomid, bliver gravid, anbefales det at henvise den kvindelige partner til en læge med speciale eller erfaring i teratologi til vurdering og rådgivning.

Lenalidomid er til stede i human sæd i ekstremt små mængder under behandlingen og kan ikke påvises i den humane sæd 3 dage efter seponering af stoffet hos raske forsøgspersoner (se pkt. 5.2). Som forholdsregel, og under hensyntagen til særlige patientpopulationer med forlænget eliminationstid såsom ved nedsat nyrefunktion skal alle mandlige patienter, der er i behandling med lenalidomid, benytte kondom under hele behandlingen, under dosisafbrydelse og i 1 uge efter behandlingsophør, hvis deres partner er gravid eller i den fertile alder og ikke bruger kontraception.

Graviditet

Lenalidomid er strukturelt i familie med thalidomid. Thalidomid er et kendt humanteratogent aktivt stof, som forårsager svære livstruende fødselsdefekter.

Hos aber medførte lenalidomid misdannelser, som ligner dem, der er beskrevet i forbindelse med thalidomid (se pkt. 5.3). Derfor kan det forventes, at lenalidomid har en teratogen virkning, og lenalidomid er kontraindiceret under graviditet (se pkt. 4.3).

Amning

Det er ukendt, om lenalidomid udskilles i modermælk. Derfor skal amning ophøre under behandling med lenalidomid.

Fertilitet

Et fertilitetsstudie hos rotter med lenalidomid-doser på op til 500 mg/kg (ca. 200 til 500 gange de humane doser på hhv. 25 mg og 10 mg, baseret på legemsoverfladearealet) fremkaldte ingen uønskede virkninger på fertiliteten og ingen toksicitet for forældregenerationen.

**4.7 Virkning på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner**

Lenalidomid påvirker i mindre eller moderat grad evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner. Træthed, svimmelhed, døsighed, vertigo og sløret syn er rapporteret under behandling med lenalidomid. Det anbefales derfor at udvise forsigtighed, når der føres motorkøretøj eller betjenes maskiner.

**4.8 Bivirkninger**

Resumé af sikkerhedsprofilen

Nydiagnosticeret myelomatose: patienter, der har gennemgået ASCT og er i vedligeholdelsesbehandling med lenalidomid

Der blev anvendt en konservativ tilgang til at bestemme bivirkningerne fra CALGB 100104. Bivirkningerne, der er beskrevet i tabel 1, omfatter hændelser, der blev rapporteret efter HDM/ASCT, samt hændelser fra perioden med vedligeholdelsesbehandling. En anden analyse, der identificerede hændelser, der forekom efter påbegyndelse af vedligeholdelsesbehandling, tyder på, at de hyppigheder, der er anført i tabel 1, kan være højere end dem, der rent faktisk blev observeret i perioden med vedligeholdelsesbehandling. I IFM 2005‑02 stammede bivirkningerne kun fra perioden med vedligeholdelsesbehandling.

De alvorlige bivirkninger, som blev observeret hyppigere (≥ 5 %) med lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling end med placebo, var:

* Pneumoni (10,6 %; kombineret term) fra IFM 2005‑02
* Lungeinfektion (9,4 % [9,4 % efter påbegyndelse af vedligeholdelsesbehandling]) fra CALGB 100104

I IFM 2005‑02‑studiet var de bivirkninger, der blev observeret hyppigere med lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling end med placebo, neutropeni (60,8 %), bronkitis (47,4 %), diarré (38,9 %), nasofaryngitis (34,8 %), muskelspasmer (33,4 %), leukopeni (31,7 %), asteni (29,7 %), hoste (27,3 %), trombocytopeni (23,5 %), gastroenteritis (22,5 %) og pyreksi (20,5 %).

I CALGB 100104‑studiet var de bivirkninger, der blev observeret hyppigere med lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling end med placebo, neutropeni (79,0 % [71,9 % efter påbegyndelse af vedligeholdelsesbehandling]), trombocytopeni (72,3 % [61,6 %]), diarré (54,5 % [46,4 %]), udslæt (31,7 % [25,0 %]), øvre luftvejsinfektion (26,8 % [26,8 %], træthed (22,8 % [17,9 %]), leukopeni (22,8 % [18,8 %]) og anæmi (21,0 % [13,8 %]).

Nydiagnosticeret myelomatose hos patienter, som ikke er egnede til transplantation, der får lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason

I SWOG S0777‑studiet var de alvorlige bivirkninger, som blev observeret hyppigere (≥ 5 %) med lenalidomid i kombination med intravenøs bortezomib og dexamethason end med lenalidomid i kombination med dexamethason:

* Hypotension (6,5 %), lungeinfektion (5,7 %), dehydrering (5,0 %)

Bivirkningerne, som blev observeret hyppigere med lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason end med lenalidomid i kombination med dexamethason, var: Træthed (73,7 %), perifer neuropati (71,8 %), trombocytopeni (57,6 %), forstoppelse (56,1 %), hypocalcæmi (50,0 %).

*Nydiagnosticeret myelomatose hos patienter, som ikke er egnede til transplantation, og som er i behandling med lenalidomid i kombination med lavdosis dexamethason.*

De alvorlige bivirkninger, som hyppigere blev observeret (≥ 5 %) med lenalidomid i kombination med lavdosis dexamethason (Rd and Rd18) end med melphalan, prednison og thalidomid (MPT), var:

* Lungebetændelse (9,8 %)
* Nyresvigt (herunder akut) (6,3 %)

De bivirkninger, der hyppigere blev observeret med Rd eller Rd18 end med MPT, var: diarré (45,5 %), træthed (32,8 %), rygsmerter (32,0 %), asteni (28,2 %), insomni (27,6 %), udslæt (24,3 %), nedsat appetit (23,1 %), hoste (22,7 %), pyreksi (21,4 %) og muskelspasmer (20,5 %).

Nydiagnosticeret myelomatose hos patienter, som ikke er egnede til transplantation, og som er i behandling med lenalidomid i kombination med melphalan og prednison

De alvorlige bivirkninger, der hyppigere blev observeret (≥ 5 %) med melphalan, prednison og lenalidomid, efterfulgt af vedligeholdelse med lenalidomid (MPR+R) eller melphalan, prednison og lenalidomid, efterfulgt af placebo (MPR+p) end med melphalan, prednison og placebo, efterfulgt af placebo (MPp+p), var:

* Febril neutropeni (6,0 %)
* Anæmi (5,3 %)

De bivirkninger, der hyppigere blev observeret med MPR+R eller MPR+ p end med MPp+p var: neutropeni (83,3 %), anæmi (70,7 %), trombocytopeni (70,0 %), leukopeni (38,8 %), forstoppelse (34,0 %), diarré (33,3 %), udslæt (28,9 %), pyreksi (27,0 %), perifert ødem (25,0 %), hoste (24,0 %), nedsat appetit (23,7 %) og asteni (22,0 %).

*Patienter med myelomatose, der har fået mindst én tidligere behandling*

I to placebo-kontrollerede fase 3‑studier fik 353 patienter med myelomatose lenalidomid/dexamethason-kombinationen og 351 fik placebo/dexamethason-kombinationen.

De alvorligste bivirkninger, der hyppigere blev observeret med lenalidomid/dexamethason end med placebo/dexamethason-kombinationen, var:

* Venøs tromboemboli (dyb venetrombose (DVT), lungeemboli) (se pkt. 4.4).
* Grad 4 neutropeni (se pkt. 4.4)

De observerede bivirkninger, som opstod hyppigere med lenalidomid og dexamethason end med placebo og dexamethason i en samlet oversigt af kliniske studier med myelomatose (MM‑009 og MM‑010) var træthed (43,9 %), neutropeni (42,2 %), forstoppelse (40,5 %), diarré (38,5 %), muskelkrampe (33,4 %), anæmi (31,4 %), trombocytopeni (21,5 %), og udslæt (21,2 %).

*Myelodysplastisk syndrom*

Den samlede sikkerhedsprofil for lenalidomid hos patienter med myelodysplastisk syndrom er baseret på data fra i alt 286 patienter fra et fase 2‑studie og et fase 3‑studie (se pkt. 5.1). I fase 2 var alle 148 patienter i behandling med lenalidomid. I fase 3 ‑studiet var 69 patienter i behandling med lenalidomid 5 mg, 69 patienter i behandling med 10 mg, og 67 patienter fik placebo i løbet af den dobbeltblinde fase af studiet.

Der var en tendens til, at de fleste bivirkninger forekom i løbet af de første 16 ugers behandling med lenalidomid.

Alvorlige bivirkninger omfatter:

* Venøs tromboemboli (dyb venetrombose (DVT), lungeemboli) (se pkt. 4.4)
* Grad 3 eller 4 neutropeni, febril neutropeni og grad 3 eller 4 trombocytopeni (se pkt. 4.4).

De almindeligt observerede bivirkninger, der forekom hyppigere i lenalidomid-grupperne sammenlignet med kontrolarmen i fase 3 ‑studiet, var neutropeni (76,8 %), trombocytopeni (46,4 %), diarré (34,8 %), forstoppelse (19,6 %), kvalme (19,6 %), pruritus (25,4 %), udslæt (18,1 %), træthed (18,1 %) og muskelspasmer (16,7 %).

*Mantle celle lymfom  
Mantelcellelymfom*

Den samlede sikkerhedsprofil for lenalidomid hos patienter med er baseret på data fra 254 patienter fra et randomiseret, kontrolleret fase 2‑studie, MCL‑002 (se pkt. 5.1).

Desuden er bivirkninger fra det understøttende studie, MCL‑001, blevet inkluderet i tabel 3.

Alvorlige bivirkninger, der i studie MCL‑002 blev observeret hyppigere i lenalidomidarmen end i kontrolarmen (med en forskel på mindst 2 procentpoint), var:

* Neutropeni (3,6 %)
* Lungeemboli (3,6 %)
* Diarré (3,6 %)

De hyppigst observerede bivirkninger, der i studie MCL‑002 opstod hyppigere i lenalidomidarmen end i kontrolarmen, var neutropeni (50,9 %), anæmi (28,7 %), diarré (22,8 %), træthed (21,0 %), forstoppelse (17,4 %), pyreksi (16,8 %) og udslæt (herunder allergisk dermatitis) (16,2 %).

I studie MCL‑002 var der samlet en tilsyneladende stigning i tidlige (inden for 20 uger) dødsfald. Der var en øget risiko for tidligt dødsfald blandt patienter med stor tumorbyrde ved *baseline*, 16/81 (20 %) tidlige dødsfald i lenalidomidarmen og 2/28 (7 %) tidlige dødsfald i kontrolarmen. Inden for 52 uger var de tilsvarende tal 32/81 (39,5 %) og 6/28 (21 %) (se pkt. 5.1).

I lenalidomidarmen seponerede 11/81 (14 %) patienter med stor tumorbyrde behandlingen i løbet af behandlingscyklus 1 *vs.* 1/28 (4 %) i kontrolarmen. Den primære årsag til, at patienter med stor tumorbyrde seponerede lenalidomid i løbet af behandlingscyklus 1, var bivirkninger, 7/11 (64 %).

Stor tumorbyrde blev defineret som mindst én læsion ≥ 5 cm i diameter eller 3 læsioner ≥ 3 cm.

*Follikulært lymfom*

Den samlede sikkerhedsprofil for lenalidomid i kombination med rituximab hos patienter med tidligere behandlet follikulært lymfom er baseret på data fra 294 patienter fra et randomiseret, kontrolleret fase 3‑studie, NHL‑007. Desuden er bivirkninger fra det understøttende studie, NHL‑008, blevet inkluderet i tabel 5.

Alvorlige bivirkninger, der i studie NHL‑007 blev observeret hyppigere i armen med lenalidomid/rituximab (med en forskel på mindst 1 procentpoints), sammenlignet med armen med placebo/rituximab, var:

* Febril neutropeni (2,7 %)
* Lungeemboli (2,7 %)
* Pneumoni (2,7 %)

I NHL‑007‑studiet var de bivirkninger, der hyppigere blev observeret i armen med lenalidomid/rituximab sammenlignet med armen med placebo/rituximab (med en mindst 2 % større hyppighed mellem armene) neutropeni (58,2 %), diarré (30,8 %), leukopeni (28,8 %), forstoppelse (21,9 %), hoste (21,9 %) og træthed (21,9 %).

Tabel over bivirkninger

De bivirkninger, som blev observeret hos patienter, der blev behandlet for myelomatose, er opført nedenfor efter systemorganklasse og hyppighed. Inden for hver enkelt frekvensgruppe skal bivirkningerne opstilles efter, hvor alvorlige de er. De alvorligste bivirkninger skal anføres først. Hyppigheden defineres som: Meget almindelig (≥ 1/10), almindelig (≥ 1/100 til < 1/10), ikke almindelig (≥ 1/1.000 til < 1/100), sjælden (≥ 1/10.000 til <1/1.000), meget sjælden (< 1/10.000), ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data).

*Oversigt over kombinationsbehandling i tabelform*  
Grundlaget for nedenstående tabel er data indsamlet under studier af myelomatose med kombinationsbehandling. Data er ikke blevet justeret i forhold til den længere behandlingsvarighed i lenalidomid-baserede arme, der fortsatte behandling til sygdomsprogression, *versus* komparator-arme i de pivotale myelomatosestudier (se pkt. 5.1).  
  
Bivirkningerne er inkluderet i passende kategorier i tabellen nedenunder i henhold til den største observerede hyppighed i alle de primære kliniske studier.

*Oversigt i tabelform for monoterapi ved MM*

Grundlaget for nedenstående tabel er data indsamlet under NDMM‑studier hos patienter, der har gennemgået ASCT og er i vedligeholdelsesbehandling med lenalidomid. Data er ikke blevet justeret i forhold til den længere behandlingsvarighed i de lenalidomid‑arme, der fortsatte til sygdomsprogression, *versus* placebo-armene i de pivotale myelomatosestudier (se pkt. 5.1)

Tabel 1. Bivirkninger rapporteret i kliniske studier hos patienter med myelomatose, der blev behandlet med lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling

| **Systemorganklasse / foretrukken term** | **Alle bivirkninger/hyppighed** | **Grad 3‑4‑bivirkninger/ hyppighed** |
| --- | --- | --- |
| **Infektioner og parasitære sygdomme** | Meget almindelig  Pneumoni◊,a, øvre luftvejsinfektion, neutropenisk infektion, bronkitis◊, influenza◊, gastroenteritis◊, sinusitis, nasofaryngitis, rinitis  Almindelig  Infektion◊, urinvejsinfektion◊,\*, nedre luftvejsinfektion, lungeinfektion◊ | Meget almindelig  Pneumoni◊,a, neutropenisk infektion  Almindelig  Sepsis◊,b, bakteriæmi, lungeinfektion◊, bakteriel nedre luftvejsinfektion, bronkitis◊, influenza◊, gastroenteritis◊, herpes zoster◊, infektion◊ |
| **Benigne, maligne og uspecificerede tumorer (inkl. cyster og polypper)** | Almindelig  Myelodysplastisk syndrom◊,\* |  |
| **Blod og lymfesystem** | Meget almindelig  Neutropeni^,◊, febril neutropeni^,◊, trombocytopeni^,◊, anæmi, leukopeni◊, lymfopeni | Meget almindelig  Neutropeni^,◊, febril neutropeni^,◊, trombocytopeni^,◊, anæmi, leukopeni◊, lymfopeni  Almindelig  Pancytopeni◊ |
| **Metabolisme og ernæring** | Meget almindelig  Hypokaliæmi | Almindelig  Hypokaliæmi, dehydrering |
| **Nervesystemet** | Meget almindelig  Paræstesi  Almindelig  Perifer neuropatic | Almindelig  Hovedpine |
| **Vaskulære sygdomme** | Almindelig  Lungeemboli◊,\* | Almindelig  Dyb venetrombose^,◊,d |
| **Luftveje, thorax og mediastinum** | Meget almindelig  Hoste  Almindelig  Dyspnø◊, rinoré | Almindelig  Dyspnø◊ |
| **Mave-tarm-kanalen** | Meget almindelig  Diarré, forstoppelse, abdominalsmerter, kvalme  Almindelig  Opkastning, øvre abdominalsmerter | Almindelig  Diarré, opkastning, kvalme |
| **Lever og galdeveje** | Meget almindelig  Unormale leverfunktionstests | Almindelig  Unormale leverfunktionstests |
| **Hud og subkutane væv** | Meget almindelig  Udslæt, tør hud | Almindelig  Udslæt, kløe |
| **Knogler, led, muskler og bindevæv** | Meget almindelig  Muskelspasmer  Almindelig  Myalgi, muskuloskeletale smerter |  |
| **Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet** | Meget almindelig  Træthed, asteni, pyreksi | Almindelig  Træthed, asteni |

◊ Bivirkninger, der er rapporteret som alvorlige i kliniske studier hos patienter med NDMM, der havde gennemgået ASCT.

\* Gælder kun alvorlige bivirkninger

^ Se pkt. 4.8 Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

a ”Pneumoni” kombineret bivirkningsterm, der inkluderer følgende foretrukne termer: Bronkopneumoni, lobær pneumoni, *Pneumocystis jiroveci*-pneumoni, pneumoni, *Klebsiella-*pneumoni, *Legionella*-pneumoni, *Mycoplasma*-pneumoni, pneumokok-pneumoni, streptokok-pneumoni, viral pneumoni, lungeforstyrrelse, pneumonitis

b “Sepsis” kombineret bivirkningsterm, der inkluderer følgende foretrukne termer: Bakteriel sepsis, pneumokok-sepsis, sepsis, septisk shock, stafylokok-sepsis

c “Perifer neuropati” kombineret bivirkningsterm, der inkluderer følgende foretrukne termer: Perifer neuropati, perifer sensorisk neuropati, polyneuropati

d “Dyb venetrombose” kombineret bivirkningsterm, der inkluderer følgende foretrukne termer: Dyb venetrombose, trombose, venøs trombose

*Oversigt over kombinationsbehandling i tabelform ved MM*

Grundlaget for nedenstående tabel er data indsamlet under studier af myelomatose med kombinationsbehandling. Data er ikke blevet justeret i forhold til den længere behandlingsvarighed i lenalidomid-baserede arme, der fortsatte behandling til sygdomsprogression, *versus* komparator-arme i de pivotale myelomatosestudier (se pkt. 5.1).

Tabel 2. Bivirkninger indberettet i kliniske studier hos patienter med myelomatose, der blev behandlet med lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason, dexamethason, eller melphalan og prednison

| **Systemorganklasse / foretrukken term** | **Alle bivirkninger/hyppighed** | **Grad 3‑4‑bivirkninger/ hyppighed** |
| --- | --- | --- |
| **Infektioner og parasitære sygdomme** | Meget almindelig  Pneumoni◊,◊◊, infektion i de øvre luftveje◊, bakterie-, virus og svampeinfektioner (herunder opportunistiske infektioner)◊, nasofaryngitis, faryngitis, bronkitis◊, rhinitis  Almindelig  Sepsis◊,◊◊, lungeinfektion◊◊, urinvejsinfektion◊◊, sinuitis◊ | Almindelig  Pneumoni◊,◊◊, bakterie-, virus- og svampeinfektioner (herunder opportunistiske infektioner)◊, cellulitis◊, sepsis◊,◊◊, lungeinfektion◊◊, bronkitis◊, luftvejsinfektion◊◊, urinvejsinfektion◊◊, infektiøs enterokolitis |
| **Benigne, maligne og uspecificerede tumorer (inkl. cyster og polypper)** | Ikke almindelig  Basalcellekarcinomer^,◊, planocellulær hudcancer^,◊,\* | Almindelig  Akut myeloid leukæmi◊, myelodysplastisk syndrom◊, planocellulært hudkarcinom^,◊,\*\*  Ikke almindelig  T‑celletype akut leukæmi◊, basalcellekarcinom^,◊, tumorlysesyndrom |
| **Blod og lymfe- system** | Meget almindelig  Neutropeni^,◊,◊◊, trombocytopeni^,◊,◊◊, anæmi◊, blødningsforstyrrelser^, leukopeni, lymfopeni  Almindelig  Febril neutropeni^,◊, pancytopeni◊  Ikke almindelig  Hæmolyse, autoimmun hæmolytisk anæmi, hæmolytisk anæmi | Meget almindelig  Neutropeni^,◊,◊◊, trombocytopeni^,◊,◊◊, anæmi◊, leukopeni, lymfopeni  Almindelig  Febril neutropeni^,◊, pancytopeni◊, hæmolytisk anæmi  Ikke almindelig  Hyperkoagulation, koagulopati |
| **Immunsystemet** | Ikke almindelig  Overfølsomhed^ |  |
| **Det endokrine system** | Almindelig  Hypotyroidisme |  |
| **Metabolisme og ernæring** | Meget almindelig  Hypokaliæmi◊,◊◊, hyperglykæmi, hypoglykæmi, hypokalcæmi◊, hyponatriæmi◊, dehydrering◊◊, nedsat appetit◊◊, vægttab  Almindelig  Hypomagnesiæmi, hyperurikæmi, hyperkalcæmi+ | Almindelig  Hypokaliæmi◊,◊◊, hyperglykæmi, hypokalcæmi◊, diabetes mellitus◊, hypofosfatæmi, hyponatriæmi◊, hyperurikæmi, podagra, dehydrering◊◊, nedsat appetit◊◊, vægttab |
| **Psykiske forstyrrelser** | Meget almindelig  Depression, insomni  Ikke almindelig  Tab af libido | Almindelig  Depression, insomni |
| **Nervesystemet** | Meget almindelig  Perifer neuropati◊◊, paræstesi, svimmelhed◊◊, tremor, dysgeusi, hovedpine  Almindelig  Ataksi, balanceforstyrrelser, synkope◊◊, neuralgi, dysæstesi | Meget almindelig  Perifere neuropatier◊◊  Almindelig  Cerebrovaskulær hændelse◊, svimmelhed◊◊, synkope◊◊, neuralgi  Ikke almindelig  Intrakraniel blødning^, transitorisk cerebral iskæmi, cerebral iskæmi |
| **Øjne** | Meget almindelig  Katarakt, sløret syn  Almindelig  Nedsat synsskarphed | Almindelig  Katarakt  Ikke almindelig  Blindhed |
| **Øre og labyrint** | Almindelig  Døvhed (herunder hypakusi), tinnitus |  |
| **Hjerte** | Almindelig  Atrieflimren◊,◊◊, bradykardi  Ikke almindelig  Arytmi, forlænget QT‑interval, atrieflagren, ventrikulære ekstrasystoler | Almindelig  Myokardieinfarkt (herunder akut)^,◊, atrieflimren◊,◊◊, kongestiv hjerteinsufficiens◊, takykardi, hjerteinsufficiens◊,◊◊, myokardieiskæmi◊ |
| **Vaskulære sygdomme** | Meget almindelig  Venøse tromboemboliske hændelser^, hovedsageligt dyb venetrombose og lungeemboli^,◊,◊◊, hypotension◊◊  Almindelig  Hypertension, ekkymose^ | Meget almindelig  Venøse tromboemboliske hændelser^, hovedsageligt dyb venetrombose og lungeemboli^,◊,◊◊  Almindelig  Vaskulitis, hypotension◊◊, hypertension  Ikke almindelig  Iskæmi, perifer iskæmi, intrakraniel venøs sinustrombose |
| **Luftveje, thorax og mediastinum** | Meget almindelig  Dyspnø◊,◊◊, epistaxis^, hoste  Almindelig  Dysfoni | Almindelig  Respirationsbesvær◊, dyspnø◊,◊◊, pleuritiske smerter◊◊, hypoksi◊◊ |
| **Mave-tarm-kanalen** | Meget almindelig  Diarré◊,◊◊, forstoppelse◊, abdominalsmerter◊◊, kvalme, opkastning◊◊, dyspepsi, mundtørhed, stomatitis  Almindelig  Gastrointestinal blødning (herunder rektalblødning, hæmorideblødning, blødende mavesår og gingivalblødning)^,◊◊, dysfagi  Ikke almindelig  Colitis, tyflitis | Almindelig  Gastrointestinal blødning^,◊,◊◊, tyndtarmsobstruktion◊◊, Diarré◊◊, forstoppelse◊, abdominalsmerter◊◊, kvalme, opkastning◊◊ |
| **Lever og galdeveje** | Meget almindelig  Forhøjet alaninaminotransferase, forhøjet aspartataminotransferase  Almindelig  Hepatocellulær skade◊◊, unormale leverfunktionstest◊, hyperbilirubinæmi  Ikke almindelig  Leversvigt^ | Almindelig  Kolestasis◊, hepatoksicitet, hepatocellulær skade◊◊, forhøjet alaninaminotransferase, unormale leverfunktionstest◊  Ikke almindelig  Leversvigt^ |
| **Hud og subkutane væv** | Meget almindelig  Udslæt◊◊, pruritus  Almindelig  Urticaria, hyperhidrose, tør hud, hyperpigmentering i huden, eksem, erytem  Ikke almindelig  Lægemiddeludslæt med eosinofili og systemiske symptomer◊◊, misfarvning af huden, lysfølsomhedsreaktion | Almindelig  Udslæt◊◊  Ikke almindelig  Lægemiddeludslæt med eosinofili og systemiske symptomer◊◊ |
| **Knogler, led, muskler og bindevæv** | Meget almindelig  Muskelsvaghed◊◊, Muskelspasmer, knoglesmerter◊, smerter og ubehag i knogler, led, muskler og bindevæv (herunder rygsmerter◊,◊◊), smerter i ekstremiteter, myalgi, artralgi◊  Almindelig  Hævelse af led | Almindelig  Muskelsvaghed◊◊, knoglesmerter◊, smerter og ubehag i knogler, led, muskler og bindevæv (herunder rygsmerter◊,◊◊)  Ikke almindelig  Hævelse af led |
| **Nyrer og urinveje** | Meget almindelig  Nyresvigt (herunder akut)◊,◊◊  Almindelig  Hæmaturi^, urinretention, urininkontinens  Ikke almindelig  Erhvervet Fanconis syndrom | Ikke almindelig  Renal tubulær nekrose |
| **Det reproduktive system og mammae** | Almindelig  Erektil dysfunction |  |
| **Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet** | Meget almindelig  Træthed◊,◊◊, ødemer (herunder perifere ødemer), pyreksi◊,◊◊, asteni, influenzalignende sygdom (herunder pyreksi, hoste, myalgi, muskuloskeletale smerter, hovedpine og kulderystelser)  Almindelig  Brystsmerter◊,◊◊, letargi | Meget almindelig  Træthed◊,◊◊  Almindelig  Perifert ødem, pyreksi◊,◊◊, asteni |
| **Undersøgelser** | Meget almindelig  Forhøjet basisk fosfatase i blodet  Almindelig  Forhøjet C‑reaktivt protein |  |
| **Traumer, forgiftninger og behandlingskomplikationer** | Almindelig  Faldtendens, kontusion^ |  |

◊◊ Bivirkninger, der er rapporteret som alvorlige i kliniske studier hos patienter med NDMM, som fik lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason

^ Se pkt. 4.8 Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

◊ Bivirkninger, der er rapporteret som alvorlige i kliniske studier hos patienter med multipelt myelom behandlet med lenalidomid i kombination med dexamethason eller med melphalan og prednison

+ Gælder kun alvorlige bivirkninger

\* Planocellulær hudcancer blev rapporteret i kliniske studier hos patienter med myelom, der tidligere blev behandlet med lenalidomid/dexamethason, sammenlignet med kontrollerne

\*\* Planocellulært hudkarcinom på huden blev rapporteret i et klinisk studie hos nydiagnosticerede patienter med myelom behandlet med lenalidomid/dexamethason, sammenlignet med kontrollerne

*Tabel med oversigt af monoterapi*

Grundlaget for disse tabeller er data indsamlet fra de primære monoterapistudier hos patienter med myelodysplastisk syndrom eller mantle celle lymfom.

Tabel 3. Bivirkninger indberettet i kliniske studier hos patienter med myelodysplastisk syndrom, der blev behandlet med lenalidomid#

| **Systemorganklasse / foretrukken term** | **Alle bivirkninger/hyppighed** | **Grad 3‑4 bivirkninger/hyppighed** |
| --- | --- | --- |
| **Infektioner og parasitære sygdomme** | Meget almindelig  Bakterie-, virus- og svampeinfektioner (herunder opportunistiske infektioner)◊ | Meget almindelig  Pneumoni◊  Almindelig  Bakterie-, virus- og svampeinfektioner (herunder opportunistiske infektioner)◊, bronkitis |
| **Blod og lymfesystem** | Meget almindelig  Trombocytopeni^,◊, neutropeni^,◊, anæmi◊, leukopeni | Meget almindelig  Trombocytopeni^,◊, neutropeni^,◊, anæmi◊, leukopeni  Almindelig  Febril neutropeni^,◊ |
| **Det endokrine system** | Meget almindelig  Hypotyroidisme |  |
| **Metabolisme og ernæring** | Meget almindelig  Nedsat appetit  Almindelig  Jernoverload, vægttab | Almindelig  Hyperglykæmi◊, nedsat appetit |
| **Psykiske forstyrrelser** |  | Almindelig  Humørsvingninger◊,~ |
| **Nervesystemet** | Meget almindelig  Svimmelhed, hovedpine  Almindelig  Paræstesi |  |
| **Hjerte** |  | Almindelig  Akut myokardieinfarkt^,◊, atrieflimren◊, hjerteinsufficiens◊ |
| **Vaskulære sygdomme** | Almindelig  Hypertension, hæmatom | Almindelig  Venøse tromboemboliske hændelser, hovedsageligt dyb venetrombose og lungeemboli^,◊ |
| **Luftveje, thorax og mediastinum** | Meget almindelig  Epistaxis^ |  |
| **Mave-tarm-kanalen** | Meget almindelig  Diarré◊, abdominalsmerter (herunder i den øvre del), kvalme, opkastning, forstoppelse  Almindelig  Mundtørhed, dyspepsi | Almindelig  Diarré◊, kvalme, tandpine |
| **Lever og galdeveje** | Almindelig  Unormale leverfunktionstest | Almindelig  Unormale leverfunktionstest |
| **Hud og subkutane væv** | Meget almindelig  Udslæt, tør hud, pruritus | Almindelig  Udslæt, pruritus |
| **Knogler, led, muskler og bindevæv** | Meget almindelig  Muskelspasmer, smerter i knogler, led og muskler (herunder rygsmerter◊ og ekstremitetssmerter), artralgi, myalgi | Almindelig  Rygsmerter◊ |
| **Nyrer og urinveje** |  | Almindelig  Nyresvigt◊ |
| **Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet** | Meget almindelig  Træthed, perifere ødemer, influenzalignende sygdom (herunder pyreksi, hoste, faryngitis, myalgi, muskuloskeletale smerter, hovedpine) | Almindelig  Pyreksi |
| **Traumer, forgiftninger og behandlingskomplikationer** |  | Almindelig  Faldtendens |

^Se pkt. 4.8 Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

◊Bivirkninger raporteret som alvorlige i kliniske studier hos patienter med myelodysplastiske syndromer.

~Humørsvingninger blev rapporteret som en almindelig alvorlig bivirkning i fase 3‑studier hos patienter med myelodysplastisk syndrom. Det blev ikke rapporteret som en grad 3 eller 4 bivirkning

Algoritme anvendt for inklusion i produktresuméet: Alle bivirkninger, der blev opfanget af fase 3‑studiets algoritme, er inkluderet i det europæiske produktresumé. For disse bivirkninger blev der foretaget en ekstra kontrol af den bivirkningshyppighed, der blev fastlagt af fase 2‑studiets algoritme. Hvis hyppigheden af bivirkningen var højere i fase 2‑studiet end i fase 3‑studiet, blev bivirkningen inkluderet i det europæiske produktresumé med hyppigheden fra fase 2‑studiet.

# Algoritme anvendt for myelodysplastisk syndrom:

* Fase 3‑studie hos patienter med myelodysplastisk syndrom (dobbeltblind sikkerhedspopulation, forskel mellem lenalidomid 5/10 mg og placebo i henhold til indledende dosisforløb; bivirkningen forekommer hos mindst 2 personer)
  + Alle bivirkninger, der opstod under behandlingen hos ≥ 5 % af personerne på lenalidomid, og mindst 2 % forskel i andelen mellem lenalidomid og placebo
  + Alle grad 3 og 4 bivirkninger, der opstod under behandlingen hos 1 % af personerne på lenalidomid, og mindst 1 % forskel i andelen mellem lenalidomid og placebo
  + Alle alvorlige bivirkninger, der opstod under behandlingen hos 1 % af personerne på lenalidomid, og mindst 1 % forskel i andelen mellem lenalidomid og placebo
* Fase 2‑studie hos patienter med myelodysplastisk syndrom
  + Alle bivirkninger, der opstod under behandlingen hos ≥ 5 % af personerne i behandling med lenalidomid
  + Alle grad 3 og 4 bivirkninger, der opstod under behandlingen hos 1 % af personerne i behandling med lenalidomid
  + Alle alvorlige bivirkninger, der opstod under behandlingen hos 1 % af personerne i behandling med lenalidomid

Tabel 4. Bivirkninger indberettet i kliniske studier hos patienter med mantel celle lymfom, der blev behandlet med lenalidomid

| **Systemorganklasse / foretrukken term** | **Alle bivirkninger/hyppighed** | **Grad 3‑4 bivirkninger/hyppighed** |
| --- | --- | --- |
| **Infektioner og parasitære sygdomme** | Meget almindelig  Bakterie-, virus- og svampeinfektioner (herunder opportunistiske infektioner)◊, nasofaryngitis, pneumoni◊  Almindelig  Sinuitis | Almindelig  Bakterie-, virus- og svampeinfektioner (herunder opportunistiske infektioner)◊, pneumoni |
| **Benigne, maligne og uspecificerede tumorer (inkl. cyster og polypper)** | Almindelig  Tumor‑flare-reaktion | Almindelig  Tumor‑flare-reaktion, planocellulær hudcancer^,◊, basalcellekarcinom^,◊ |
| **Blod og lymfesystem** | Meget almindelig  Trombocytopeni^, neutropeni^,◊, leukopeni◊, anæmi◊  Almindelig  Febril neutropeni^,◊ | Meget almindelig  Trombocytopeni^, neutropeni^,◊, anæmi◊  Almindelig  Febril neutropeni^,◊, leukopeni◊ |
| **Metabolisme og ernæring** | Meget almindelig  Nedsat appetit, vægttab, hypokaliæmi  Almindelig  Dehydrering◊ | Almindelig  Dehydrering◊, hyponatriæmi, hypokalcæmi |
| **Psykiske forstyrrelser** | Almindelig  Insomni |  |
| **Nervesystemet** | Meget almindelig  Dysgeusi, hovedpine, perifer neuropati | Almindelig  Perifer sensorisk neuropati, letargi |
| **Øre og labyrint** | Almindelig  Vertigo |  |
| **Hjerte** |  | Almindelig  Myokardieinfarkt (herunder akut)^,◊, hjerteinsufficiens |
| **Vaskulære sygdomme** | Almindelig  Hypotension◊ | Almindelig  Dyb venetrombose◊, lungeemboli^,◊, hypotension◊ |
| **Luftveje, thorax og mediastinum** | Meget almindelig  Dyspnø◊ | Almindelig  Dyspnø◊ |
| **Mave-tarm-kanalen** | Meget almindelig  Diarré◊, kvalme◊, opkastning◊, forstoppelse  Almindelig  Abdominalsmerter◊ | Almindelig  Diarré◊, abdominalsmerter◊, forstoppelse |
| **Hud og subkutane væv** | Meget almindelig  Udslæt (herunder allergisk dermatitis), pruritus  Almindelig  Nattesved, tør hud | Almindelig  Udslæt |
| **Knogler, led, muskler og bindevæv** | Meget almindelig  Muskelspasmer, rygsmerter  Almindelig  Artralgi, ekstremitetssmerter, muskelsvaghed◊ | Almindelig  Rygsmerter, muskelsvaghed◊, artralgi, ekstremitetssmerter |
| **Nyrer og urinveje** |  | Almindelig  Nyresvigt◊ |
| **Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet** | Meget almindelig  Træthed, asteni◊, perifere ødemer, influenzalignende sygdom (herunder pyreksi◊, hoste)  Almindelig  Kulderystelser | Almindelig  Pyreksi◊, asteni◊, træthed |

^ Se pkt. 4.8 Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

◊ Bivirkninger rapporteret som alvorlige i kliniske studier af Mantle celle lymfom

Anvendt algoritme for Mantle celle lymfom:

* Mantle celle lymfom kontrolleret fase 2‑studie
  + Alle bivirkninger, der opstod under behandlingen hos ≥ 5 % af personerne i lenalidomidarmen, og mindst 2 % forskel i forholdet mellem lenalidomid- og kontrolarmen
  + Alle grad 3 eller 4 bivirkninger, der opstod hos ≥ 1 % af personerne i lenalidomidarmen, og mindst 1,0 % forskel i forholdet mellem lenalidomid- og kontrolarmen
  + Alle alvorlige bivirkninger, der opstod under behandlingen hos ≥ 1 % af personerne i lenalidomidarmen, og mindst 1,0 % forskel i forholdet mellem lenalidomid- og kontrolarmen
* Mantle celle lymfom fase 2‑studie med en enkelt arm
  + Alle bivirkninger, der opstod under behandlingen hos ≥ 5 % af personerne
  + Alle grad 3 eller 4 bivirkninger, der opstod under behandlingen, og som blev rapporteret hos 2 eller flere personer
  + Alle alvorlige bivirkninger, der opstod under behandlingen, og som blev rapporteret hos 2 eller flere personer

*Tabel med resumé af kombinationsbehandling ved FL*

Den følgende tabel er udfærdiget fra data indsamlet i de primære studier (NHL‑007 og NHL‑008), der brugte lenalidomid i kombination med rituximab til patienter med follikulært lymfom.

**Tabel 5: Bivirkninger indberettet i kliniske studier med patienter med follikulært lymfom i behandling med lenalidomid i kombination med rituximab**

| **Systemorganklasse / foretrukken term** | **Alle bivirkninger/hyppighed** | **Grad 3‑4 bivirkninger/ hyppighed** |
| --- | --- | --- |
| **Infektioner og parasitære sygdomme** | Meget almindelig  Øvre luftvejsinfektion  Almindelig  Pneumoni◊, influenza, bronkitis, sinuitis, urinvejsinfektion | Almindelig  Pneumoni◊, sepsis◊, lungeinfektion, bronkitis, gastroenteritis, sinusitis, urinvejsinfektion, cellulitis◊ |
| **Benigne, maligne og uspecificerede tumorer (inkl. cyster og polypper)** | Meget almindelig  Tumor‑flare^  Almindelig  Planocellulært karcinom i huden◊,^,+ | Almindelig  Basalcellekarcinomer^,◊ |
| **Blod og lymfesystem** | Meget almindelig  Neutropeni^,◊, anæmi◊, trombocytopeni^, leukopeni\*\*,  lymfopeni\*\*\* | Meget almindelig  Neutropeni^,◊  Almindelig  Anæmi◊, trombocytopeni^, febril neutropeni◊, pancytopenia, leukopeni\*\*, lymfopeni\*\*\* |
| **Metabolisme og ernæring** | Meget almindelig  Nedsat appetit, hypokaliæmi  Almindelig  Hypofosfatæmi, dehydrering | Almindelig  Dehydrering, hyperkalcæmi◊, hypokaliæmi, hypofosfatæmi, hyperurikæmi |
| **Psykiske forstyrrelser** | Almindelig  Depression, insomni |  |
| **Nervesystemet** | Meget almindelig  Hovedpine, svimmelhed  Almindelig  Perifer sensorisk neuropati, dysgeusi | Almindelig  Synkope |
| **Hjerte** | Ikke almindelig  Arytmi◊ |  |
| **Vaskulære sygdomme** | Almindelig  Hypotension | Almindelig  Lungeemboli^,◊, hypotension |
| **Luftveje, thorax og mediastinum** | Meget almindelig  Dyspnø◊, hoste,  Almindelig  Orofaryngeale smerter, dysfoni | Almindelig  Dyspnø◊ |
| **Mave-tarm-kanalen** | Meget almindelig  Abdominalsmerter◊, diarré, forstoppelse, kvalme, opkastning, dyspepsi  Almindelig  Øvre abdominalsmerter, stomatitis, mundtørhed | Almindelig  Abdominalsmerter◊, diarré, forstoppelse, stomatitis |
| **Hud og subkutane væv** | Meget almindelig  Udslæt\*, pruritus  Almindelig  Tør hud, nattesved, erytem | Almindelig  Udslæt\*, pruritus |
| **Knogler, led, muskler og bindevæv** | Meget almindelig  Muskelspasmer, rygsmerter, artralgi  Almindelig  Smerter i ekstremiteter, muskelsvaghed, knogle- og muskelsmerter, myalgi, nakkesmerter | Almindelig  Muskelsvaghed, nakkesmerter |
| **Nyrer og urinveje** |  | Almindelig  Akut nyreskade◊ |
| **Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet** | Meget almindelig  Pyreksi, træthed, asteni, perifert ødem  Almindelig  Utilpashed, kulderystelser | Almindelig  Træthed, asteni |
| **Undersøgelser** | Meget almindelig  Forhøjet alaninaminotransferase  Almindelig  Vægtreduktion, forhøjet blodbilirubin |  |

^se pkt. 4.8 Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

Algoritme anvendt for follikulært lymfom:

Kontrolleret– fase 3‑studie:

* + NHL‑007 Bivirkninger- Alle uønskede hændelser, der opstod under behandling hos ≥ 5,0 % af personerne i armen med lenalidomid/rituximab og med en mindst 2,0 % højere frekvens (%) i armen med lenalidomid sammenlignet med kontrolarmen - (sikkerhedspopulation)
  + NHL‑007 grad 3/4 bivirkninger- Alle grad 3 eller grad 4 uønskede hændelser, der opstod under behandling hos mindst 1,0 % af personerne i armen med lenalidomid/rituximab, og med en mindst 1,0 % højere frekvens i armen med lenalidomid sammenlignet med kontrolarmen - (sikkerhedspopulation)
  + NHL‑007 alvorlige bivirkninger- Alle uønskede hændelser, der opstod under behandling hos mindst 1,0 % af personerne i armen med lenalidomid/rituximab, og med en mindst 1,0 % højere frekvens i armen med lenalidomid sammenlignet med kontrolarmen - (sikkerhedspopulation)

FL enkelt arm - fase 3‑studie:

* + NHL‑008 bivirkninger- alle uønskede hændelser, der opstod under behandlingen, hos ≥ 5,0 % af personerne
  + NHL‑008 grad 3/4 bivirkninger- alle grad 3/4 uønskede hændelser, der opstod under behandlingen, rapporteret hos ≥ 1,0 % af personerne
  + NHL‑008 alvorlige bivirkninger- alle alvorlige uønskede hændelser, der opstod under behandlingen, rapporteret hos ≥ 1,0 % af personerne

◊Uønskede hændelser rapporteret som alvorlige i kliniske studier af follikulært lymfom

+ Gælder kun for alvorlige bivirkninger

\*Udslæt omfatter PT med udslæt og makulopapuløst udslæt

\*\*Leukopeni omfatter PT leukopeni og et nedsat antal hvide blodlegemer

\*\*\*Lymfopeni omfatter PT lymfopeni og nedsat lymfocyttal

*Oversigt over bivirkninger efter markedsføring i tabelform*

I tillæg til de ovennævnte bivirkninger identificeret fra de pivotale kliniske studier er grundlaget for den følgende tabel data indsamlet efter markedsføring.

Tabel 6. Bivirkninger indberettet efter markedsføring hos patienter, der blev behandlet med lenalidomid

| **Systemorganklasse / foretrukken term** | **Alle bivirkninger/hyppighed** | **Grad 3‑4 bivirkninger/hyppighed** |
| --- | --- | --- |
| **Infektioner og parasitære sygdomme** | Ikke kendt  Virusinfektioner, herunder herpes zoster og reaktivering af hepatitis B‑virus | Ikke kendt  Virusinfektioner, herunder herpes zoster og reaktivering af hepatitis B‑virus |
| **Benigne, maligne og uspecificerede tumorer (inkl. cyster og polypper)** |  | Sjælden  Tumorlysesyndrom |
| **Blod og lymfesystem** | Ikke kendt  Erhvervet hæmofili |  |
| **Immunsystemet** | Sjælden  Anafylaktisk reaktion^  Ikke kendt  Afstødning af transplanterede solide organer | Sjælden  Anafylaktisk reaktion^ |
| **Det endokrine system** | Almindelig  Hypertyroidisme |  |
| **Luftveje, thorax og mediastinum** | Ikke almindelig  Pulmonal hypertension | Sjælden  Pulmonal hypertension  Ikke kendt  Interstitiel pneumonitis |
| **Mave-tarm-kanalen** |  | Ikke kendt  Pankreatitis, gastrointestinal perforation (herunder divertikulær og intestinal perforation samt tyktarmsperforation)^ |
| **Lever og galdeveje** | Ikke kendt  Akut leversvigt^, toksisk hepatitis^, cytolytisk hepatitis^, kolestatisk hepatitis^, blandet cytolytisk/kolestatisk hepatitis^ | Ikke kendt  Akut leversvigt^, toksisk hepatitis^ |
| **Hud og subkutane væv** |  | Ikke almindelig  Angioødem  Sjælden  Stevens‑Johnsons syndrom^, toksisk epidermal nekrolyse^  Ikke kendt  Leukocytoklastisk vaskulitis, lægemiddelfremkaldt reaktion med eosinofili og systemiske symptomer^ |

^Se pkt. 4.8 Beskrivelse af udvalgte bivirkningers

Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

*Teratogenicitet*

Lenalidomid er strukturelt i familie med thalidomid. Thalidomid er et kendt humanteratogent aktivt stof, som forårsager svære livstruende fødselsdefekter. Hos aber medførte lenalidomid misdannelser, som ligner dem, der er beskrevet i forbindelse med thalidomid (se pkt. 4.6 og 5.3). Hvis lenalidomid indtages under graviditet, forventes det, at lenalidomid har en teratogen virkning hos mennesker.

*Neutropeni og trombocytopeni*

* + Nydiagnosticeret myelomatose: patienter, der har gennemgået ASCT og er i vedligeholdelsesbehandling med lenalidomid

Vedligeholdelsesbehandling med lenalidomid efter ASCT er forbundet med en højere forekomst af grad 4 neutropeni sammenlignet med placebo-vedligeholdelsesbehandling (32,1 % *vs* 26,7 % [16,1 % vs 1,8 % efter påbegyndelse af vedligeholdelsesbehandling] i CALGB 100104 og 16,4 % *vs* 0,7 % i IFM 2005‑02). Bivirkninger på grund af behandlingsrelateret neutropeni medførte seponering af lenalidomid hos 2,2 % af patienterne i CALGB 100104 og hos 2,4 % af patienterne i IFM 2005‑02. Grad 4 febril neutropeni blev rapporteret med sammenlignelige hyppigheder i armene med lenalidomid-vedligeholdelsesbehandling og placebo-vedligeholdelsesbehandling i de 2 studier (henholdsvis 0,4 % *vs* 0,5 % [0,4 % vs 0,5 % efter påbegyndelse af vedligeholdelsesbehandling] i CALGB 100104 og 0,3 % *vs* 0 % i IFM 2005‑02).

Vedligeholdelsesbehandling med lenalidomid efter ASCT er forbundet med en højere forekomst af grad 3 eller 4 trombocytopeni sammenlignet med placebo-vedligeholdelsesbehandling (henholdsvis 37,5 % *vs* 30,3 % [17,9 % vs 4,1 % efter påbegyndelse af vedligeholdelsesbehandling] i CALGB 100104 og 13,0 % *vs* 2,9 % i IFM 2005‑02).

* Nydiagnosticeret myelomatose hos patienter, som ikke er egnede til transplantation, der får lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason

Grad 4 neutropeni blev observeret i mindre grad i RVd‑armen end i Rd‑komparatorarmen (2,7 % vs. 5,9 %) i SWOG S0777‑studiet. Grad 4 febril neutropeni blev rapporteret med tilsvarende hyppigheder i RVd‑armen og Rd‑armen (0,0 % vs. 0,4 %).

Grad 3 eller 4 trombocytopeni blev observeret i større grad i RVd‑armen end i Rd‑komparatorarmen (17,2 % vs. 9,4 %).

* + Nydiagnosticeret myelomatose: patienter, der ikke er egnede til transplantation, i behandling med lenalidomid i kombination med dexamethason

Kombinationen af lenalidomid og dexamethason hos nydiagnosticerede patienter med myelomatose er forbundet med en lavere hyppighed af grad 4 neutropeni (8,5 % med Rd og Rd18, sammenlignet med 15 % med MPT). Grad 4 febril neutropeni blev ikke observeret hyppigt (0,6 % med RD og Rd18 sammenlignet med 0,7 % med MPT).

Kombinationen af lenalidomid og dexamethason hos nydiagnosticerede patienter med myelomatose er forbundet med en lavere hyppighed af grad 3 og 4 neutropeni (8,1 % med Rd og Rd18), sammenlignet med MPT (11,1 %).

* + Nydiagnosticeret myelomatose hos patienter, der ikke er egnede til transplantation, og som er i behandling med lenalidomid i kombination med melphalan og prednison

Kombinationen af lenalidomid og melphalan og prednison hos nydiagnosticerede patienter med myelomatose er forbundet med en større hyppighed af grad 4 neutropeni (34,1 % med MPR+R/MPR+p) sammenlignet med ed MPp+p (7,8 %). Der blev observeret en større hyppighed af grad 4 febril neutropeni (1,7 % med MPR+R/MPR+p sammenlignet med 0,0 % med MPp+p).

Kombinationen af lenalidomid sammen med melphalan og prednison hos nydiagnosticerede patienter med myelomatose er forbundet med en større hyppighed af grad 3 og grad 4 trombocytopeni (40,4 % hos patienter i behandling med MPR+R/MPR+p, sammenlignet med MPp+p (13,7 %)).



Kombination af lenalidomid og dexamethason hos patienter med myelomatose er forbundet med en højere forekomst af grad 4‑neutropeni (5,1 % hos patienter, som blev behandlet med lenalidomid/dexamethason, sammenlignet med 0,6 % hos patienter, som blev behandlet med placebo/dexamethason). Episoder af grad 4 febril neutropeni blev observeret mindre hyppigt (0,6 % hos patienter, som blev behandlet med lenalidomid/dexamethason, sammenlignet med 0,0 % hos patienter, som blev behandlet med placebo/dexamethason).

Hos patienter med myelomatose er kombination af lenalidomid og dexamethason forbundet med en højere forekomst af grad 3- og grad 4‑trombocytopeni (henholdsvis 9,9 % og 1,4 % hos patienter, som blev behandlet med lenalidomid/dexamethason, sammenlignet med 2,3 % og 0,0 % hos patienter, som blev behandlet med placebo/dexamethason).

* Patienter med myelodysplastisk syndrom

Hos patienter med myolodysplastiske syndromer er lenalidomid forbundet med en højere forekomst af grad 3 eller 4 neutropeni (74,6 % hos lenalidomidbehandlede patienter, sammenlignet med 14,9 % hos patienter på placebo i fase 3‑studiet). Grad 3 eller 4 febrile episoder med neutropeni blev observeret (2,2 % af lenalidomidbehandlede patienter, sammenlignet med 0,0 % hos patienter på placebo). Lenalidomid er forbundet med en højere forekomst af grad 3 eller 4 trombocytopeni (37 % hos lenalidomidbehandlede patienter, sammenlignet med 1,5 % hos patienter på placebo i fase 3‑studiet).

* Patienter med mantle celle lymfom

Hos patienter med mantle celle lymfom er lenalidomid forbundet med en højere forekomst af grad 3 og 4 neutropeni (43,7 % hos lenalidomidbehandlede patienter sammenlignet med 33,7 % i kontrolarmen i fase 2‑studiet). Grad 3 eller 4 febrile episoder med neutropeni blev observeret hos 6,0 % i lenalidomidarmen sammenlignet med 2,4 % i kontrolarmen.

* Patienter med follikulært lymfom

Kombinationen af lenalidomid og rituximab ved follikulært lymfom er forbundet med en større forekomst af grad 3 eller grad 4 neutropeni (50,7 % hos patienter behandlet med lenalidomid/rituximab sammenlignet med 12,2 % hos patienter behandlet med placebo/rituximab). Alle grad 3 eller 4 neutropenier var reversible ved dosisafbrydelse, dosisreduktion og/eller støttebehandling med vækstfaktorer. Desuden blev febril neutropeni ikke hyppigt observeret (2,7 % hos patienter behandlet med lenalidomid/rituximab sammenlignet med 0,7 % hos patienter behandlet med placebo/rituximab).

Lenalidomid i kombination med rituximab er også forbundet med en større forekomst af grad 3 eller grad 4 trombocytopeni (1,4 % hos patienter behandlet med lenalidomid/rituximab sammenlignet med 0 % hos patienter behandlet med placebo/rituximab).

*Venøs tromboemboli*

Der er en øget risiko for DVT og lungeemboli forbundet med anvendelse af kombinationen lenalidomid plus dexamethason og i mindre grad med anvendelse af lenalidomid i kombination med melphalan og prednison hos patienter med myelomatose eller anvendelse af lenalidomid-monoterapi hos patienter med myelomatose, myelodysplastisk syndrom eller mantle celle lymfom (se pkt. 4.5).

Samtidig administration af erytropoietiner eller dyb venetrombose i anamnesen kan også øge risikoen for trombose hos disse patienter.

*Myokardieinfarkt*

Der er rapporteret om myokardieinfarkt hos patienter, der får lenalidomid, især hos patienter med kendte risikofaktorer.

*Blødningsforstyrrelser*

Blødningsforstyrrelser er anført under flere systemorganklasser: blod og lymfesystem, nervesystemet (intrakraniel blødning), luftveje, thorax og mediastinum (epistaxis), mave-tarm-kanalen (gingivalblødning, hæmorideblødning, rektalblødning), nyrer og urinveje (hæmaturi), traumer, forgiftninger og behandlingskomplikationer (kontusion) og vaskulære sygdomme (ecchymosis).

*Allergiske reaktioner og svære hudreaktioner*

Der er rapporteret om tilfælde af allergiske reaktioner, herunder angioødem, anafylaktisk reaktion og svære kutane reaktioner, herunder Stevens‑Johnsons syndrom, toksisk epidermal nekrolyse og lægemiddelfremkaldt reaktion med eosinofili og systemiske symptomer, ved brug af lenalidomid. Der er i litteraturen rapporteret om en mulig krydsreaktion mellem lenalidomid og thalidomid. Patienter, der tidligere har haft svært udslæt i forbindelse med thalidomidbehandling, bør ikke få lenalidomid (se pkt. 4.4).

*Anden primær malignitet*

I kliniske studier med myelom-patienter, der tidligere er blevet behandlet; lenalidomid/dexamethason sammenlignet med kontroller; hovedsageligt bestående af basalcelle- eller planocellulær hudcancer.

*Akut myeloid leukæmi*

* Myelomatose

Der er blevet observeret tilfælde af AML i kliniske studier af nydiagnosticeret myelomatose hos patienter, der får behandling med lenalidomid i kombination med melphalan eller lige efter HDM/ASCT (se pkt. 4.4). Denne stigning blev ikke observeret i kliniske studier hos nydiagnosticerede patienter med myelomatose, der tog lenalidomid i kombination med dexamethason, sammenlignet med thalidomid i kombination med melphalan og prednison.

* Myelodysplastisk syndrom

*Baseline*-variable, herunder kompleks cytogenetik og TP53‑mutation er forbundet med progression til AML hos personer, som er transfusionsafhængige og har en Del (5q)‑anomali (se pkt. 4.4). Den estimerede 2‑års kumulative risiko for progression til AML var 13,8 % hos patienter med en isoleret Del (5q)‑anomali, sammenlignet med 17,3 % hos patienter med Del (5q) og en ekstra cytogenetisk anomali, og 38,6 % hos patienter med en kompleks karyotype.

I en post‑hoc-analyse af et klinisk studie med lenalidomid ved myelodysplastisk syndrom var den estimerede 2‑års hyppighed for progression til AML 27,5 % hos IHC‑p53‑positive patienter og 3,6 % hos IHC‑p53‑negative patienter (p = 0,0038). Hos IHC‑p53‑positive patienter blev en lavere progressionsrate til AML observeret blandt patienter, som opnåede et transfusionsuafhængigt (Transfusion Independence, TI) respons (11,1 %) sammenlignet med patienter uden respons (34,8 %).

*Leversygdomme*

Følgende bivirkninger efter markedsføring er blevet rapporteret (hyppighed ikke kendt): Akut leversvigt og kolestase (begge kan være dødelige), toksisk hepatitis, cytolytisk hepatitis og blandet cytolytisk/kolestatisk hepatitis.

*Rabdomyolyse*

Der er blevet observeret sjældne tilfælde af rabdomyolyse, i nogle af disse blev lenalidomid administreret samtidigt med et statin.

Thyroideasygdomme

Der er rapporteret tilfælde af hypo- og hypertyroidisme (se pkt. 4.4 Thyroideasygdomme).

*Tumor‑flare-reaktion og tumorlysesyndrom*

I studie MCL‑002 oplevede ca. 10 % af lenalidomidbehandlede patienter TFR sammenlignet med 0 % i kontrolarmen. Hovedparten af hændelserne opstod i cyklus 1, de blev alle vurderet som behandlingsrelaterede, og hovedparten blev rapporteret som grad 1 eller 2. Patienter med højt MIPI på diagnosetidspunktet eller massiv sygdom (mindst én læsion, hvor den længste diameter er ≥ 7 cm) ved *baseline* kan være i risiko for TFR. I studie MCL‑002 blev TLS rapporteret hos én patient i hver af de to behandlingsarme. I det understøttende studie, MCL‑001, oplevede ca. 10 % af personerne TFR. Alle tilfælde blev rapporteret grad 1 eller 2 i sværhedsgrad, og alle blev vurderet som behandlingsrelaterede. Hovedparten af hændelserne opstod i cyklus 1. Der var ingen rapporter om TLS i studie MCL‑001 (se pkt. 4.4).

I studie NHL‑007 blev TFR rapporteret hos 19/146 (13,0 %) af patienterne i armen med lenalidomid/rituximab versus 1/148 (0,7 %) patienter i armen med placebo/rituximab. De fleste TFR'er (18 ud af 19) rapporteret i armen med lenalidomid/rituximab opstod i løbet af de første 2 behandlingscyklusser. En FL‑patient i armen med lenalidomid/rituximab oplevede en grad 3‑hændelse med TFR versus ingen patienter i armen med placebo/rituximab. I studie NHL‑008 oplevede 7/177 (4,0 %) af FL‑patienterne TFR (3 rapporter var af grad 1 og 4 rapporter var af grad 2 sværhedsgrad), mens 1 rapport blev anset for at være alvorlig. I studie NHL‑007 forekom TLS hos 2 FL‑patienter (1,4 %) i armen med lenalidomid/rituximab og ikke hos nogen FL‑patienter i armen med placebo/rituximab. Ingen af patienterne havde en grad 3 eller 4 hændelse. Der forekom TLS hos 1 FL‑patient (0,6 %) i studie NHL‑008. Denne enkelte hændelse blev identificeret som en alvorlig, grad 3 bivirkning. I studie NHL‑007 var der ingen patienter, der måtte seponere behandlingen med lenalidomid/rituximab som følge af TFR eller TLS.

*Gastrointestinale sygdomme*

Der er rapporteret om gastrointestinal perforation under behandling med lenalidomid. Gastrointestinal perforation kan føre til septiske komplikationer og kan være forbundet med dødeligt udfald.

Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via det nationale rapporteringssystem anført i [Appendiks V](https://www.ema.europa.eu/en/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx).

**4.9 Overdosering**

Der er ingen specifik erfaring med håndtering af overdosis af lenalidomid hos patienter, selvom nogle patienter i dosisstudier blev udsat for op til 150 mg, og i enkeltdosisstudier blev nogle patienter eksponeret for op til 400 mg. Den dosisbegrænsende toksicitet i disse studier var primært hæmatologisk. I tilfælde af overdosis tilrådes en understøttende behandling.

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER**

**5.1 Farmakodynamiske egenskaber**

Farmakoterapeutisk klassifikation: Andre immunsuppressiva. ATC‑kode: L04 AX04.

Virkningsmekanisme

Lenalidomid binder direkte til cereblon, en komponent af et cullin‑ring E3 ubiquitinligase enzymkompleks, der omfatter deoxyribonukleinsyre (DNA) damage-binding protein 1(DDB1), cullin 4 (CUL4) og regulator for cullin 1 (Roc1). I hæmatopoietiske celler rekrutterer lenalidomids binding til cereblon substratproteinerne Aiolos og Ikaros, lymfoide transkriptionsfaktorer, og fører til deres ubiquitinering og efterfølgende nedbrydning med direkte cytotoksiske og immunmodulerende virkninger som resultat.

Lenalidomid hæmmer specifikt proliferation og forstærker apoptose af bestemte hæmatopoietiske tumorceller (inklusive MM‑plasmatumorceller, tumorceller ved follikulært lymfom samt celler med deletioner i kromosom 5), øger T‑celle- og Natural Killer‑(NK)-cellemedieret immunitet og antallet af NK-, T- og NKT‑celler. Ved MDS Del (5q) hæmmer lenalidomid den unormale klon selektivt ved at øge apoptose af Del (5q)‑celler.

Kombinationen af lenalidomid og rituximab øger ADCC og direkte tumorapoptose i follikulære lymfomceller.

Lenalidomids virkningsmekanisme inkluderer også yderligere aktiviteter, såsom anti‑angiogene og pro‑erytropoietiske egenskaber. Lenalidomid hæmmer angiogenese ved at blokere migrering og adhæsionen af endotelceller og dannelsen af mikrokar, øger føtal hæmoglobin-produktion af CD34+ hæmatopoietiske stamceller og hæmmer monocytters produktionen af proinflammatoriske cytokiner (f.eks. TNF‑α og IL‑6).

Klinisk virkning og sikkerhed

Lenalidomids virkning og sikkerhed er blevet evalueret i seks fase 3‑studier af nydiagnosticeret myelomatose, i to fase 3‑studier af recidiverende refraktær myelomatose, ét fase 3‑studie og ét fase 2‑studie af myelodysplastisk syndrom og ét fase‑2 af mantle celle lymfom og ét fase 3‑ og ét fase 3b‑studie af iNHL, som beskrevet nedenfor.

*Nydiagnosticeret myelomatose*

* Vedligeholdelsesbehandling med lenalidomid hos patienter, der har gennemgået ASCT

Virkning og sikkerhed ved lenalidomid som vedligeholdelsesbehandling blev vurderet i 2 randomiserede, dobbeltblinde, placebo-kontrollerede fase 3 ‑multicenterstudier med parallelle grupper og to arme: CALGB 100104 og IFM 2005‑02.

*CALGB 100104*

Patienter mellem 18 og 70 år med aktiv behandlingskrævende MM og uden tidligere progression efter initial behandling kunne indgå.

Patienterne blev inden for 90‑100 dage efter ASCT randomiseret 1:1 til at få vedligeholdelsesbehandling med enten lenalidomid eller placebo. Vedligeholdelsesdosis var 10 mg én gang dagligt dag 1‑28 i gentagne cyklusser af 28 dage (øget til højst 15 mg én gang dagligt efter 3 måneder i fravær af dosisbegrænsende toksicitet), og behandlingen blev fortsat indtil sygdomsprogression.

Studiets primære virkningsendepunkt var progressionsfri overlevelse (PFS) fra randomisering til datoen for progression eller død afhængigt af, hvad der indtraf først. Studiet havde ikke tilstrækkelig styrke til endepunktet samlet overlevelse (OS). I alt 460 patienter blev randomiseret: 231 patienter til lenalidomid og 229 patient til placebo. Demografiske og sygdomsrelaterede karakteristika var velafbalancerede mellem de 2 arme.

Studiet blev afblindet efter anbefaling fra datamonitoreringskomitéen efter overskridelse af tærsklen for en forud planlagt interimanalyse af PFS. Efter afblinding kunne patienter i placeboarmen skifte over til at få lenalidomid inden sygdomsprogression.

Resultaterne for PFS ved afblinding i henhold til en forud planlagt interimanalyse med 17. december 2009 som skæringsdato (15,5 måneders opfølgning) viste et fald på 62 % i risiko for sygdomsprogression eller død til fordel for lenalidomid (HR = 0,38; 95 % CI 0,27‑0,54; p < 0,001). Den mediane samlede PFS var 33,9 måneder (95 % CI NE; NE) i lenalidomid-armen vs 19,0 måneder (95 % CI 16,2‑25,6) i placebo-armen.

Den bedre PFS blev observeret både i undergruppen af patienter med komplet respons (CR) og i undergruppen af patienter, som ikke havde opnået CR.

Resultatet af studiet, hvor man bruger 1. februar 2016 som cut‑off dato, kan ses i tabel 7.

Tabel 7: Oversigt over samlede data for virkning  
*7*

|  | Lenalidomid  (N = 231) | Placebo  (N = 229) |
| --- | --- | --- |
| **Investigatorvurderet PFS** |  |  |
| Mediana PFS‑tid, måneder (95 % CI)b | **56,9** (41,9, 71,7) | **29,4** (20,7, 35,5) |
| HR [95 % CI]c; p‑værdid | **0,61** (0,48, 0,76); <0,001 | |
| **PFS2e** |  |  |
| Mediana PFS2‑tid, måneder (95 % CI)b | **80,2** (63,3, 101,8) | **52,8** (41,3, 64,0) |
| HR [95 % CI]c; p‑værdid | **0,61** (0,48, 0,78); <0,001 | |
| **Samlet overlevelse** |  |  |
| Mediana OS‑tid, måneder (95 % CI)b | **111,0** (101,8, NE) | **84,2** (71,0, 102,7) |
| 8‑års-overlevelsesrate, % (SE) | 60,9 (3,78) | 44,6 (3,98) |
| HR [95 % CI]c; p‑værdid | **0,61** (0,46, 0,81); <0,001 | |
| **Opfølgning** |  |  |
| Medianf (min., maks.), måneder: alle overlevende patienter | **81,9** (0,0, 119,8) | **81,0** (4,1, 119,5) |

CI = konfidensinterval, HR = *hazard* ratio, max = maksimum, min = minimum, NE = kan ikke estimeres, OS = samlet overlevelse, PFS = progressionsfri overlevelse;

a Medianen er baseret på Kaplan‑Meier-estimatet.

b 95 % CI omkring medianen.

c Baseret på Cox proportionale risikomodel, der sammenligner risikofunktioner associeret med de indikerede behandlingsarme.

d p‑værdien er baseret på den ikke‑stratificerede log‑rank-test af forskelle i Kaplan‑Meier-kurverne for de indikerede behandlingsarme.

e Eksplorativt endepunkt (PFS2). Lenalidomid givet til patienter i placeboarmen, som skiftede over inden progressiv sygdom (PD) efter afblinding af studiet, blev ikke betragtet som andenvalgsbehandling.

f Median opfølgning efter ASCT for alle overlevende patienter.

**Datoer for dataskæring:** 17. december 2009 og 1. februar 2016

*IFM 2005‑02*

Patienter < 65 år ved diagnosticering, der havde gennemgået ASCT og opnået en mindst stabil sygdomsrespons på tidspunktet for hæmatologisk restitution, kunne indgå. Patienterne blev randomiseret i forholdet 1:1 til at få vedligeholdelsesbehandling med enten lenalidomid eller placebo (10 mg/dag på dag 1‑28 i gentagne 28‑dages cyklusser og øget til højst 15 mg én gang dagligt efter 3 måneder i fravær af dosisbegrænsende toksicitet) efter 2 forløb med lenalidomid-konsolidering (25 mg/dag, dag 1‑21 i en 28‑dages cyklus). Behandlingen skulle fortsætte indtil sygdomsprogression.

Det primære endepunkt var PFS defineret fra randomisering til datoen for progression eller død afhængigt af, hvad der indtraf først. Studiet havde ikke tiltrækkelig styrke til endepunktet samlet overlevelse. I alt 614 patienter blev randomiseret: 307 patienter til lenalidomid og 307 til placebo.

Studiet blev afblindet efter anbefaling fra datamonitoreringskomitéen efter overskridelse af tærsklen for en forud planlagt interimanalyse af PFS. Efter afblinding blev patienter, som fik placebo, ikke skiftet over til lenalidomid inden progressiv sygdom. Lenalidomid-armen blev stoppet som en proaktiv sikkerhedsforanstaltning efter observation af en ubalance i SPM'er (se pkt. 4.4).

Resultaterne af PFS ved afblinding i henhold til en forud planlagt interimanalyse med 7. juli 2010 som skæringsdato (31,4 måneders opfølgning) viste et fald på 48 % i risiko for sygdomsprogression eller død til fordel for lenalidomid (HR = 0,52; 95 % CI 0,41‑0,66; p < 0,001). Den mediane samlede PFS var 40,1 måneder (95 % CI 35,7‑42,4) i lenalidomid-armen sammenlignet med 22,8 måneder (95 % CI 20,7‑27,4) i placebo-armen.

PFS‑fordelen var mindre i undergruppen af patienter med CR end i undergruppen af patienter, som ikke havde opnået CR.

Opdatering af PFS med 1. februar 2016 som skæringsdato (96,7 måneders opfølgning) viste fortsat en PFS‑fordel: HR = 0,57 (95 % CI 0,47‑0,68; p < 0,001). Den mediane samlede PFS var 44,4 måneder (39,6‑52,0) i lenalidomid-armen *versus* 23,8 måneder (95 % CI 21,2‑27,3) i placebo-armen. For PFS2 var den observerede HR 0,80 (95 % CI 0,66‑0,98; p = 0,026) for lenalidomid *versus* placebo. Den mediane samlede PFS2 var 69,9 måneder (95 % CI 58,1‑80,0) i lenalidomid-armen *versus* 58,4 måneder (95 % CI 51,1‑65,0) i placebo-armen. For OS var den observerede HR 0,90 (95 % CI 0,72‑1,13; p = 0,355) for lenalidomid *versus* placebo. Den mediane samlede overlevelsestid var 105,9 måneder (95 % CI 88,8; NE) i lenalidomid-armen *versus* 88,1 måneder (95 % CI 80,7‑108,4) i placebo-armen.

* Lenalidomid i kombination med bortezomib og dexamethason hos patienter, som ikke er egnede til stamcelletransplantation

SWOG S0777‑studiet evaluerede tilføjelsen af bortezomib til en basis af lenalidomid og dexamethason som indledende behandling, efterfulgt af fortsat Rd indtil sygdomsprogression, hos patienter med tidligere ubehandlet myelomatose, som enten ikke var egnede til en transplantation eller egnede til transplantation uden umiddelbare planer om at gennemgå en transplantation.

Patienterne i armen med lenalidomid, bortezomib og dexamethason (RVd) fik lenalidomid 25 mg/dag oralt på dag 1‑14, intravenøst bortezomib 1,3 mg/m2 på dag 1, 4, 8 og 11 og dexamethason 20 mg/dag oralt på dag 1, 2, 4, 5, 8, 9, 11 og 12 i gentagne 21‑dages cyklusser i op til otte 21‑dages cyklusser (24 uger). Patienterne i armen med lenalidomid og dexamethason (Rd) fik lenalidomid 25 mg/dag oralt på dag 1‑21 og dexamethason 40 mg/dag oralt på dag 1, 8, 15 og 22 af gentagne 28‑dages cyklusser i op til seks 28‑dages cyklusser (24 uger). Patienterne i begge arme tog fortsat Rd: lenalidomid 25 mg/dag oralt på dag 1‑21 og dexamethason 40 mg/dag oralt på dag 1, 8, 15 og 22 af gentagne 28‑dages cyklusser. Behandlingen blev fortsat indtil sygdomsprogression.

Det primære endepunkt for virkning i studiet var progressionsfri overlevelse (PFS). I alt indgik 523 patienter i studiet, hvoraf 263 patienter blev randomiseret til RVd og 260 patienter blev randomiseret til Rd. Demografiske og sygdomsrelaterede baselinekarakteristika for patienterne var velafbalancerede mellem armene.

Resultaterne af PFS, bedømt af IRAC, på tidspunktet for den primære analyse, med den 5. november 2015 som cut‑off (50,6 måneders opfølgning) viste en 24 % reduktion i risikoen for sygdomsprogression eller død, der favoriserede RVd (HR = 0,76, 95 % CI 0,61; 0,94, p = 0,010). Den mediane samlede PFS var 42,5 måneder (95 % CI 34,0; 54,8) i RVd‑armen versus 29,9 måneder (95 % CI 25,6; 38,2) i Rd‑armen. Fordelen blev observeret, uanset egnetheden til en stamcelletransplantation.

Resultaterne for studiet, med data cut‑off den 1. december 2016, hvor den mediane opfølgningstid for alle overlevende personer var 69,0 måneder, vises i tabel 8. Der blev observeret en fordel, der favoriserede RVd, uansat egnetheden til en stamcelletransplantation.

Tabel 8 Oversigt over samlede data for virkning

|  | Indledende behandling | |
| --- | --- | --- |
| RVd  (3‑ugers cyklusser × 8)  (N = 263) | Rd  (4‑ugers cyklusser × 6)  (N = 260) |
| **IRAC-vurderet PFS (måneder)** | | |
| Mediana PFS‑tid, måneder (95 % CI)b | **41,7** (33,1; 51,5) | **29,7** (24,2; 37,8) |
| HR [95 % CI]c, p‑værdid | **0,76** (0,62; 0,94), 0,010 | |
| **Samlet overlevelse (måneder)** | | |
| Mediana OS‑tid, måneder (95 % CI)b | **89,**1 (76,1; NE) | **67,2** (58,4; 90,8) |
| HR [95 % CI]c; p‑værdid | **0,72** (0,56; 0,94), 0,013 | |
| **Respons – n (%)** | | |
| Samlet respons: CR, VGPR eller PR | 199 (75,7) | 170 (65,4) |
| ≥ VGPR | 153 (58,2) | 83 (31,9) |
| **Opfølgning (måneder)** | | |
| Mediane (min; maks): alle patienter | 61,6 (0,2; 99,4) | 59,4 (0,4; 99,1) |

CI = konfidensinterval, HR = hazard ratio, maks = maksimum, min = minimum, NE = kan ikke estimeres, OS = samlet overlevelse, PFS = progressionsfri overlevelse.

a Medianen er baseret på Kaplan‑Meier-estimat.

b Tosidet 95 % CI omkring mediantiden.

c Baseret på ustratificeret Cox‑proportional hazards-model, der sammenlignede hazardfunktioner forbundet med behandlingsarmene (RVd:Rd).

d P‑værdien er baseret på en ustratificeret log‑rank-test.

e Median opfølgning blev beregnet fra randomiseringsdatoen.

Dato for data cut‑off = 1. dec. 2016.

Opdaterede OS‑resultater, med afskæringsdato den 1. maj 2018 (84,2 måneders median opfølgning for overlevende personer) fortsætter med et vise en OS‑fordel, der favoriserer RVd: HR = 0,73 (95 % CI 0,57; 0,94, p = 0,014). Andelen af forsøgspersoner, der var i live efter 7 år, var 54,7 % i RVd‑armen versus 44,7 % i Rd‑armen.

* + Lenalidomid i kombination med dexamethason hos patienter, der ikke er egnet til stamcelletransplantation

Lenalidomids sikkerhed og virkning blev vurderet i et fase 3, multicenter, randomiseret, open label, studie (MM 020) med tre arme hos patienter, der var mindst 65 år eller ældre eller, hvis de var yngre end 65 år, ikke var kandidater til stamcelletransplantation, da de afslog at gennemgå en stamcelletransplantation, eller stamcelletransplantationen ikke var tilgængelig for patienten på grund af omkostninger eller andre årsager. Studiet (MM 020) sammenlignede lenalidomid og dexamethason (Rd), der blev givet i 2 forskellige behandlingsvarigheder (dvs. indtil sygdomsprogression [arm Rd] eller i op til atten 28‑dages cyklusser [72 uger, arm Rd18]) med melphalan, prednison og thalidomid (MPT) i maksimalt tolv 42‑dages cyklusser (72 uger). Patienterne blev randomiseret i forholdet (1:1:1) til 1 ud af 3 behandlingsarme. Patienterne blev stratificeret ved randomisering i henhold til alder (≤ 75 *versus* > 75 år), trin (ISS trin I og II *versus* trin III) og land.

Patienterne i Rd- og Rd18‑armene tog lenalidomid 25 mg én gang dagligt på dag 1 til 21 af 28‑dages cyklusser, i henhold til protokollens arm. Dexamethason 40 mg blev doseret én gang dagligt på dag 1, 8, 15 og 22 i hver 28‑dages cyklus. Indledende dosis og program for Rd og Rd18 blev justeret i henhold til alder og nyrefunktion (se pkt. 4.2). Patienter > 75 år fik en dosis dexamethason på 20 mg én gang dagligt på dag 1, 8, 15 og 22 i hver 28‑dages cyklus. Alle patienterne fik profylaktisk antikoagulation (lavmolekylært heparin, warfarin, heparin, lavdosis aspirin) i løbet af studiet.

Det primære endepunkt for virkning i studiet var progressionsfri overlevelse (progression free survival, PFS). I alt 1623 patienter indgik i studiet, hvoraf 535 patienter blev randomiseret til Rd, 541 patienter blev randomiseret til Rd18, og 547 patienter blev randomiseret til MPT. Demografi og sygdomsrelaterede baselinekarakteristika for patienterne var velafbalancerede i alle 3 arme. Generelt havde studiepersonerne sygdom i et fremskredent stadie: ud af hele studiepopulationen havde 41 % ISS trin III, 9 % havde svært nedsat nyrefunktion (kreatininclearance [CrCl] < 30 ml/min). Medianalderen var 73 i de 3 arme.

I en opdateret analyse af PFS, PFS2 og OS med 3. marts 2014 som afskæringsdato, hvor den mediane opfølgningstid for alle overlevende personer var 45,5 måneder, vises resultaterne af studiet i tabel 9.

Tabel 9: Oversigt over samlede data for virkning

|  | Rd  (N = 535) | Rd18  (N = 541) | MPT  (N = 547) |
| --- | --- | --- | --- |
| **Investigator-vurderet PFS (måneder)** |  |  |  |
| Mediana PFS‑tid, måneder (95 % CI)b | 26,0 (20,7; 29,7) | 21,0 (19,7; 22,4) | 21,9 (19,8; 23,9) |
| HR [95 % CI]c, p‑værdid |  |  |  |
| Rd *vs.* MPT | 0,69 (0,59; 0,80), <0,001 | | |
| Rd *vs.* Rd18 | 0,71 (0,61; 0,83), <0,001 | | |
| Rd18 *vs.* MPT | 0,99 (0,86; 1,14), 0,866 | | |
| **PFS2e (måneder)** |  |  |  |
| Mediana PFS2‑tid, måneder (95 % CI)b | 42,9 (38,1; 47,4) | 40,0 (36,2; 44,2) | 35,0 (30,4; 37,8) |
| HR [95 % CI]c; p‑værdid |  |  |  |
| Rd *vs.* MPT | 0,74 (0,63; 0,86), < 0,001 | | |
| Rd *vs.* Rd18 | 0,92 (0,78; 1,08), 0,316 | | |
| Rd18 *vs.* MPT | 0,80 (0,69; 0,93), 0,004 | | |
| **Samlet overlevelse (måneder)** |  |  |  |
| Mediana OS‑tid, måneder (95 % CI)b | 58,9 (56,0; NE) | 56,7 (50,1; NE) | 48,5 (44,2; 52,0) |
| HR [95 % CI]c, p‑værdid |  |  |  |
| Rd *vs.* MPT | 0,75 (0,62; 0,90), 0,002 | | |
| Rd *vs.* Rd18 | 0,91 (0,75; 1,09), 0,305 | | |
| Rd18 *vs.* MPT | 0,83 (0,69; 0,99), 0,034 | | |
| Opfølgning (måneder) |  |  |  |
| Medianf (min; maks): alle patienter | 40,8 (0,0; 65,9) | 40,1 (0,4; 65,7) | 38,7 (0,0; 64,2) |
| Myeloma-responsg n (%) |  |  |  |
| CR | 81 (15,1) | 77 (14,2) | 51 (9,3) |
| VGPR | 152 (28,4) | 154 (28,5) | 103 (18,8) |
| PR | 169 (31,6) | 166 (30,7) | 187 (34,2) |
| Samlet respons: CR, VGPR eller PR | 402 (75,1) | 397 (73,4) | 341 (62,3) |
| Varighed af respons (måneder)h |  |  |  |
| Mediana (95 % CI)b | 35,0 (27,9; 43,4) | 22,1 (20,3; 24,0) | 22,3 (20,2; 24,9) |

AMT = antimyelom-behandling, CI = konfidensinterval, CR = komplet respons, d = lavdosis dexamethason, HR = *hazard* ratio, IMWG = International Myeloma Working Group, IRAC = *Independent Response Adjudication Committee*, M = melphalan: maks = maksimum, min = minimum, NE = kan ikke estimeres, OS = samlet overlevelse, P = prednison, PFS = progressionsfri overlevelse, PR = delvist respons; R = lenalidomid, Rd = Rd, der gives indtil dokumentation for sygdomsprogression, Rd18 = Rd, der gives i ≤ 18 cyklusser, SE = standardfejl, T = thalidomid, VGPR = meget godt delvist respons, vs = *versus*.

a Medianen er baseret på Kaplan‑Meier-estimatet.

b 95 % CI om medianen.

c Baseret på Cox proportional hazards model, der sammenligner farefunktioner associeret med de indikerede behandlingsarme.

d P‑værdien er baseret på den ikke stratificerede log‑rank-test af forskelle i Kaplan‑Meier-kurver mellem de indikerede behandlingsarme.

e Eksplorativt endepunkt (PFS2)

f Medianen er den univariate statistik uden justering for censurering.

g Bedste vurdering af adjudikeret respons i løbet af behandlingsfasen af studiet (for definitioner på hver responskategori), dataafskæring 24. maj 2013.

h Dato for dataskæring 24. maj 2013

* Lenalidomid i kombination med melphalan og prednison efterfulgt af vedligeholdelsesbehandling hos patienter, der ikke er egnede til transplantation

Lenalidomids sikkerhed og virkning blev vurderet i et fase 3 randomiseret, dobbeltblindet multicenterstudie med tre arme (MM‑015) hos patienter i alderen 65 år eller ældre, der havde serumkreatinin < 2,5 mg/dl. Studiet sammenlignede lenalidomid i kombination med melphalan og prednison (MPR) med eller uden vedligeholdelsesbehandling med lenalidomid indtil sygdomsprogression, med melphalan og prednison i maks. 9 cyklusser. Patienterne blev randomiseret til 1 ud af 3 behandlingsarme i et forhold på 1:1:1: Patienterne blev stratificeret i forhold til alder ved randomisering (≤ 75 *vs.* > 75 og) og trin (ISS, trin I og II *vs.* trin III).

Dette studie undersøgte anvendelsen af kombinationsbehandling med MPR (melphalan 0,18 mg/kg oralt på dag 1 til 4 af gentagne 28‑dages cyklusser, prednison 2 mg/kg oralt på dag 1 til 4 af gentagne 28‑dages cyklusser og lenalidomid 10 mg/dag oralt på dag 1 til 21 af gentagne 28‑dages cyklusser) til induktionsbehandling, op til 9 cyklusser. Patienter, der gennemførte 9 cyklusser, eller som ikke var i stand til at gennemføre de 9 cyklusser på grund af intolerans, overgik til vedligeholdelsesbehandling med enkeltstof, startende med lenalidomid 10 mg/dag oralt på dag 1 til 21 af gentagne 28‑dages cyklusser indtil sygdomsprogression.

Det primære endepunkt for virkning i studiet var progressionsfri overlevelse (progression free survival, PFS). I alt indgik 459 patienter i studiet, hvor 152 patienter blev randomiseret til MPR+R, 153 patienter blev randomiseret til MPR+p, og 154 patienter blev randomiseret til MPp+p. Demografi og sygdomsrelaterede *baseline*karakteristika for patienterne var velafbalancerede i alle 3 arme. Især havde ca. 50 % af patienter, der indgik i hver arm, de følgende karakteristika: ISS trin III og kreatininclearance < 60 ml/min. Medianalderen var 71 i MPR+R- og MPR+p-armene, og 72 i MPp+p-armen.

I en analyse af PFS, PFS2, OS ved anvendelse af en afskæringsdato i april 2013, hvor den mediane opfølgningstid for alle overlevende personer var 62,4 måneder, vises resultaterne af studiet i tabel 10.

Tabel 10. Oversigt over samlede data for virkning

|  | MPR+R  (N = 152) | MPR+p  (N = 153) | MPp +p  (N = 154) |
| --- | --- | --- | --- |
| **Investigator-vurderet PFS (måneder)** |  | | |
| Mediana PFS‑tid, måneder (95 % CI) | 27,4 (21,3; 35,0) | 14,3 (13,2; 15,7) | 13,1 (12,0; 14,8) |
| HR [95 % CI], p‑værdi |  | | |
| MPR+R *vs.* MPp+p | 0,37 (0,27; 0,50), <0,001 | | |
| MPR+R *vs.* MPR+p | 0,47 (0,35; 0,65), <0,001 | | |
| MPR+p *vs.* MPp+p | 0,78 (0,60; 1,01), 0,059 | | |
| PFS2 (måneder)¤ |  | | |
| Mediana PFS2‑tid, måneder (95 % CI) | 39,7 (29,2; 48,4) | 27,8 (23,1; 33,1) | 28,8 (24,3; 33,8) |
| HR [95 % CI], p‑værdi |  | | |
| MPR+R *vs.* MPp+p | 0,70 (0,54; 0,92), 0,009 | | |
| MPR+R *vs.* MPR+p | 0,77 (0,59; 1,02), 0,065 | | |
| MPR+p *vs.* MPp+p | 0,92 (0,71; 1,19), 0,051 | | |
| **Samlet overlevelse (måneder)** |  | | |
| Mediana OS‑tid, måneder (95 % CI) | 55,9 (49,1; 67,5) | 51,9 (43,1; 60,6) | 53,9 (47,3; 64,2) |
| HR [95 % CI], p‑værdi |  | | |
| MPR+R *vs.* MPp+p | 0,95 (0,70; 1,29), 0,736 | | |
| MPR+R *vs.* MPR+p | 0,88 (0,65; 1,20), 0,43 | | |
| MPR+p *vs.* MPp+p | 1,07 (0,79; 1,45), 0,67 | | |
| Opfølgning (måneder) |  | | |
| Median (min; maks): alle patienter | 48,4 (0,8; 73,8) | 46,3 (0,5; 71,9) | 50,4 (0,5; 73,3) |
| **Investigator-vurderet myeloma-respons n (%)** |  | | |
| CR | 30 (19,7) | 17 (11,1) | 9 (5,8) |
| PR | 90 (59,2) | 99 (64,7) | 75 (48,7) |
| Stabil sygdom (stable disease, SD) | 24 (15,8) | 31 (20,3) | 63 (40,9) |
| Respons kan ikke evalueres (not evaluable, NE) | 8 (5,3) | 4 (2,6) | 7 (4,5) |
| **Investigator-vurderet varighed af respons (CR+PR) (måneder)** |  |  |  |
| Mediana (95 % CI) | 26,5 (19,4; 35,8) | 12,4 (11,2; 13,9) | 12,0 (9,4; 14,5) |

CI = konfidensinterval, CR = komplet respons, HR = *hazard* rate, M = melphalan, NE = kan ikke estimeres, OS = samlet overlevelse, p = placebo, P = prednison,

PD = progressiv sygdom, PR = delvist respons, R = lenalidomid, SD = stabil sygdom, VGPR = meget godt delvist respons.

ª Medianen er baseret på Kaplan‑Meier-estimatet

¤ PFS2 (et eksploratorisk endepunkt) blev for alle patienter (ITT) defineret som tidspunktet fra randomisering til start på tredjevalgs antimyelomabehandlingen (antimyeloma therapy, AMT) eller dødsfald for alle randomiserede patienter

*Understøttende studier af nydiagnosticeret myelomatose*

Et open‑label, randomiseret, fase 3 multicenterstudie (ECOG E4A03) blev udført hos 445 patienter med nydiagnosticeret myelomatose. 222 patienter blev randomiseret til armen med lenalidomid/Lavdosis dexamethason, og 223 blev randomiseret til armen med lenalidomid/standarddosis dexamethason. Patienter randomiseret til armen med lenalidomid/standarddosis dexamethason fik lenalidomid 25 mg/dag, dag 1 til 21, cyklus på 28 dage plus dexamethason 40 mg/dag på dag 1 til 4, 9 til 12 og 17 til 20, cyklus på 28 dage i de første fire cyklusser. Patienter randomiseret til armen med lenalidomid/Lavdosis dexamethason fik lenalidomid 25 mg/dag, dag 1 til 21, cyklus på 28 dage plus lavdosis dexamethason - 40 mg/dag på dag 1, 8, 15 og 22, cyklus på 28 dage. I gruppen med lenalidomid/Lavdosis dexamethason gennemgik 20 patienter (9,1 %) mindst én dosisafbrydelse, sammenlignet med 65 patienter (29,3 %) i armen med lenalidomid/standarddosis dexamethason.

I en post‑hoc-analyse blev der observeret en lavere mortalitet i armen med lenalidomid/Lavdosis dexamethason 6,8 % (15/220), sammenlignet med armen med lenalidomid/standarddosis dexamethason 19,3 % (43/223) i patientpopulation med nydiagnosticeret myelomatose, med en median opfølgning på op til 72,3 uger.

Med en længere opfølgning har forskellen i samlet overlevelse, der favoriserer lenalidomid/ lavdosis dexamethason, imidlertid en tendens til at falde.

*Myelomatose med mindst én tidligere behandling*

Effekten og sikkerheden af lenalidomid blev vurderet i to randomiserede, dobbeltblinde, placebo- og parallel-gruppe-kontrollerede, multicenter, fase 3‑studier (MM‑009 og MM‑010). I disse studier blev behandling med lenalidomid plus dexamethason sammenlignet med behandling med dexamethason alene hos patienter med multipelt myelom, som tidligere havde fået behandling. Af de 353 patienter i MM‑009 og MM‑010 studierne, som fik lenalidomid/dexamethason, var 45,6 % i alderen 65 år og derover. Af de 704 patienter, som blev vurderet i MM‑009 og MM‑010 studierne, var 44,6 % i alderen 65 år og derover.

I begge studier tog patienterne i lenalidomid/ dexamethason-(len/dex)-gruppen 25 mg lenalidomid oralt, én gang dagligt på dag 1 til 21 og en tilsvarende placebokapsel én gang dagligt på dag 22 til 28 i hver 28‑dages cyklus. Patienter i placebo/dexamethason-(placebo/dex)-gruppen tog 1 placebokapsel på dag 1‑28 i hver 28‑dages cyklus. Patienter i begge behandlingsgrupper tog 40 mg dexamethason oralt én gang dagligt på dag 1 til 4, 9 til 12 og 17 til 20 i hver 28‑dages cyklus i de første 4 cyklusser af behandlingen. Dosis af dexamethason blev reduceret til 40 mg oralt, én gang dagligt på dag 1 til 4 i hver 28‑dages cyklus efter de første 4 cyklusser af behandlingen. I begge studier skulle behandlingen fortsætte indtil sygdomsprogression. I begge studier var dosisjusteringer baseret på kliniske og laboratoriemæssige parametre tilladt.

Det primære endepunkt i begge studier var tid til progression (TTP, *Time To Progression*). I alt 353 patienter blev evalueret i MM‑009 studiet; heraf 177 i len/dex-gruppen og 176 i placebo/dex-gruppen. I alt 351 patienter blev evalueret i MM‑010 studiet; heraf 176 i len/dex-gruppen og 175 i placebo/dex-gruppen.

I begge studier blev *baseline*-demografiske og sygdomsrelaterede karakteristika sammenlignet mellem len/dex-og placebo/dex-grupperne. Begge patientpopulationer havde en gennemsnitsalder på 63 år, og der var lige fordeling mellem mænd og kvinder. ECOG-(*Eastern Cooperative Oncology Group*)-performance-status var næsten ens for begge grupper, hvilket også gjaldt for antallet og typen af tidligere behandlinger.

Forud planlagte interrim-analyser af begge studier viste, at len/dex statistisk var væsentligt bedre (p < 0,00001) end dexamethason alene til at nå det primære endepunkt, TTP (median opfølgningsvarighed på 98,0 uger). Frekvenserne for fuldstændig respons og samlet respons i len/dex-armen var væsentligt højere end i placebo/dex-armen i begge studier. Resultaterne fra disse analyser førte derefter til en afblinding i begge studier for at gøre det muligt for patienter i placebo/dex-gruppen at modtage behandling med len/dex-kombinationen.

En udvidet opfølgningsanalyse af effekten blev gennemført med en median opfølgning på 130,7 uger. Tabel 11 giver en oversigt over de poolede resultater af opfølgningsanalyserne af effekten for MM‑009- og MM‑010‑studierne.

I denne poolede, forlængede opfølgningsanalyse var den mediane TTP 60,1 uger (95 % konfidensinterval: 44,3; 73,1) hos de patienter, der fik behandling med len/dex (N = 353), mens gennemsnitstiden for TTP var 20,1 uger (95 % konfidensinterval: 17,7; 20,3) i placebo/dex-patientgruppen (N = 351). Medianen for progressionsfri overlevelse var 48,1 uger (95 % konfideninterval: 36,4; 62,1) hos de patienter, der fik behandling med len/dex, mens den var på 20,0 uger (95 % konfidensinterval: 16,1; 20,1) i placebo/dex-patientgruppen. Den mediane behandlingsvarighed var 44,0 uger (min: 0,1; max: 254,9) for len/dex og 23,1 uger (min: 0,3; max: 238,1) for placebo/dex. Frekvenserne for fuldstændig respons (CR, *Complete Response*), delvis respons (PR, *Partial Response*) og samlet respons (CR+PR) i len/dex-armen forbliver væsentligt højere end i placebo/dex-armen i begge studier. Den mediane samlede overlevelse i den forlængede opfølgningsanalyse af de poolede resultater er 164,3 uger (95 %-konfidensinterval: 145,1; 192,6) hos patienter behandlet med len/dex *versus* 136,4 uger (95 %-konfidensinterval: 113,1; 161,7) hos patienter behandlet med placebo/dex. Selvom 170 ud af 351 patienter, som blev randomiseret til placebo/dex, fik behandling med lenalidomid, efter at sygdommen progredierede, eller efter at studierne var blevet afblindet, viste den poolede analyse af den samlede overlevelse en statistisk signifikant forbedret overlevelse for len/dex sammenlignet med placebo/dex (HR = 0,833, 95 % konfidensinterval = [0,687; 1,009], p = 0,045).

Tabel 11. Oversigt over resultater for effektanalyser på skæringsdatoen for den forlængede opfølgning – Poolede MM‑009 og MM‑010 studier (skæringsdatoer hhv. den 23. juli 2008 og 2. marts 2008)

| **Endepunkt** | **len/dex**  **(N = 353)** | **placebo/dex**  **(N = 351)** |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Tid til hændelse** |  |  | HR, [95 % konfidensinterval], p‑værdia |
| Tid til progression,  median [95 %-konfidensinterval], uger | 60,1 [44,3; 73,1] | 20,1 [17,7; 20,3] | 0,350 [0,287; 0,426], p < 0,001 |
| Progressionsfri overlevelse,  median [95 %-konfidensinterval], uger | 48,1 [36,4; 62,1] | 20,0 [16,1; 20,1] | 0,393 [0,326; 0,473], p < 0,001 |
| Samlet overlevelse,  median [95 %-konfidensinterval], uger  1‑års samlet overlevelse | 164,3 [145,1; 192,6]  82 % | 136,4 [113,1; 161,7]  75 % | 0,833 [0,687; 1,009], p = 0,045 |
| **Responsfrekvens** |  |  | Odds ratio [95 %-konfidensinterval], p‑værdib |
| Samlet respons [N, %]  Fuldstændig respons [N, %] | 212 (60,1)  58 (16,4) | 75 (21,4)  11 (3,1) | 5,53 [3,97; 7,71], p < 0,001  6,08 [3,13; 11,80], p < 0,001 |

a Two‑tailed log rank test med sammenligning af overlevelseskurverne mellem behandlingsgrupperne.

b Two‑tailed kontinuitetskorrigeret chi i anden test.

*Myelodysplastisk syndrom*

Lenalidomids sikkerhed og virkning blev evalueret hos patienter med transfusionsafhængig anæmi, der skyldes lav- eller intermediær 1‑risiko myelodysplastisk syndrom med en deletion 5q cytogenisk anomali, med eller uden yderligere cytogeniske anomalier i to primære studier: et multicenter, randomiseret, dobbeltblindt, placebokontrolleret 3‑arms fase 3‑studie af to doser af oral lenalidomid (10 mg og 5 mg) *versus* placebo (MDS‑004) og et multicenter, enkeltarms, open‑label fase 2‑studie af lenalidomid (10 mg) (MDS‑003).

Resultaterne nedenfor repræsenterer *intention-to-treat*-populationen i MDS‑003 og MDS‑004, og resultaterne for den isolerede Del (5q)‑delpopulation er også vist separat.

I studie MDS‑004, hvor 205 patienter blev randomiseret ligeligt til at få enten lenalidomid 10 mg, 5 mg eller placebo, bestod den primære effektanalyse af en sammenligning af de transfusionsuafhængige responsrater af armene med 10 mg og 5 mg lenalidomid *versus* placeboarmen (dobbeltblindet fase 16 til 52 uger og open‑label op til i alt 156 uger). Patienterne, som ikke havde evidens for mindst et mindre erytroid respons efter 16 uger, ville få stoppet behandlingen, patienter, som havde evidens for mindst et mindre erytroid respons, kunne fortsætte behandlingen indtil et erytroid recidiv, sygdomsprogression eller uacceptabel toksicitet. Patienter, som indledningsvist fik placebo eller 5 mg lenalidomid og ikke opnåede mindst et mindre erytroid respons efter 16 ugers behandling, kunne skifte fra placebo til 5 mg lenalidomid, eller de kunne fortsætte med lenalidomidbehandlingen ved en højere dosis (5 mg til 10 mg).

I studie MDS‑003, hvor 148 patienter fik lenalidomid ved en dosis på 10 mg, bestod den primære effektanalyse af en evaluering af lenalidomid-behandlingens indvirkning på at opnå hæmatopoietisk forbedring hos personer med lav- eller intermediær‑1‑risiko myelodysplastisk syndrom.

Tabel 12. Oversigt over resultater for virkning – studie MDS‑004 (dobbeltblind fase) og MDS‑003 intention-to-treat-populationen

| Endepunkt | **MDS‑004**  **N = 205** | | | **MDS‑003**  **N = 148** |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **10 mg†**  **N = 69** | **5 mg††**  **N = 69** | **Placebo\***  **N = 67** | **10 mg**  **N = 148** |
| Transfusionsuafhængighed  (≥ 182 dage) # | 38 (55,1 %) | 24 (34,8 %) | 4 (6,0 %) | 86 (58,1 %) |
| Transfusionsuafhængighed  (≥ 56 dage) # | 42 (60,9 %) | 33 (47,8 %) | 5 (7,5 %) | 97 (65,5 %) |
| Mediantid til transfusionsuafhængighed (uger) | 4,6 | 4,1 | 0,3 | 4,1 |
| Median varighed af transfusionsuafhængighed (uger) | NR∞ | NR | NR | 114,4 |
| Median stigning i Hgb, g/dl (mmol/l) | 6,4 | 5,3 | 2,6 | 5,6 |

† Personer i behandling med lenalidomid 10 mg i 21 dage af 28‑dages cyklusser

†† Personer i behandling med lenalidomid 5 mg i 28 dage af 28‑dages cyklusser

\* Hovedparten af patienterne på placebo seponerede den dobbeltblinde behandling grundet manglende virkning efter 16 ugers behandling, før de indgik i den åbne fase

#Forbundet med en stigning i Hgb på ≥ 1 g/dl (0,62 mmol/l)

∞ Ikke nået (Not Reached) (dvs. medianen blev ikke nået)

I MDS‑004 opnåede en signifikant større andel af patienterne med myelodysplastisk syndrom det primære endepunkt, transfusionsuafhængighed (> 182 dage) med lenalidomid 10 mg sammenlignet med placebo (55,1 % *vs.* 6,0 %). Blandt de 47 patienter med en isoleret Del (5q) cytogenetisk anomali og behandlet med lenalidomid 10 mg opnåede 27 patienter (57,4 %) uafhængighed af transfusion af røde blodlegemer.

Mediantiden til transfusionsuafhængighed i armen med lenalidomid 10 mg var 4,6 uger. Den mediane varighed af transfusionsuafhængighed blev ikke nået i nogen af behandlingsarmene, men den burde overstige 2 år for lenalidomidbehandlede personer. Den mediane stigning i hæmoglobin (Hgb) fra *baseline* i armen med 10 mg var 6,4 g/dl (4,0 mmol/l).

Yderligere endepunkter for studiet omfattede cytogenetisk respons (i armen med 10 mg blev der observeret et større og mindre cytogenetisk respons hos hhv. 30,0 % og 24,0 % af patienterne), bedømmelse af helbredsrelateret livskvalitet (HRQoL) og progression til akut myeloid leukæmi. Resultaterne for cytogenetisk respons og HRQoL stemte overens med fundene fra det primære endepunkt og favoriserede behandling med lenalidomid sammenlignet med placebo.

I MDS‑003 opnåede en stor andel af patienterne med myelodysplastisk syndrom transfusionsuafhængighed (> 182 dage) på lenalidomid 10 mg (58,1 %). Mediantiden til transfusionsuafhængighed var 4,1 uger. Den mediane varighed af transfusionsuafhængigheden var 114,4 uger. Den mediane stigning i hæmoglobin (Hgb) var 5,6 g/dl (3,5 mmol/l). Større og mindre cytogenetisk respons blev observeret hos hhv. 40,9 % og 30,7 % af personerne.

En stor andel af personer inkluderet i MDS‑003 (72,9 %) og MDS‑004 (52,7 %) havde tidligere fået erytropoiese-stimulerende stoffer.

*Mantle celle lymfom*

Lenalidomids virkning og sikkerhed blev evalueret hos patienter med mantle celle lymfom i et randomiseret, åbent fase 2‑multicenterstudie *versus* investigators valg af enkeltstof hos patienter, som var refraktære over for deres sidste behandlingsregime, eller som havde recidiveret en til tre gange (studie MCL‑002).

Patienter i alderen 18 år og derover med histologisk verificeret mantle celle lymfom og CT‑målbar sygdom indgik. Det var et krav, at patienterne tidligere havde fået passende behandling med mindst et tidligere program med kemoterapi af kombinationstypen. Patienterne skulle også være uegnede til intensiv kemoterapi og/eller transplantation på tidspunktet for inklusion i studiet. Patienterne blev randomiseret i forholdet 2:1 til lenalidomid eller kontrol. Investigators behandling blev valgt før randomisering og bestod af monoterapi med enten chlorambucil, cytarabin, rituximab, fludarabin eller gemcitabin.

Lenalidomid blev administreret oralt 25 mg én gang dagligt de første 21 dage (D1 til D21) af gentagne 28‑dages cyklusser indtil progression eller uacceptabel toksicitet. Patienter med moderat nedsat nyrefunktion skulle have en lavere startdosis af lenalidomid på 10 mg dagligt med det samme skema.

*Baseline*-demografien var sammenlignelig mellem lenalidomidarmen og kontrolarmen. Begge patientpopulationer havde en medianalder på 68,5 år og samme forhold mellem mænd og kvinder. ECOG‑performancestatus var sammenlignelig mellem de 2 arme, og det var antallet af tidligere behandlinger også.

Det primære virkningsendepunkt i studie MCL‑002 var progressionsfri overlevelse (PFS).

Virkningsresultaterne for *intention-to-treat* (ITT)‑populationen blev vurderet af en uafhængig bedømmelseskomité (*independent review committee*, IRC) og ses i tabel 13 nedenfor.

Tabel 13. Resumé af virkningsresultaterne - studie MCL‑002, *intention-to-treat*-population

|  | Lenalidomidarm | Kontrolarm |
| --- | --- | --- |
|  | N = 170 | N = 84 |
| **PFS**  **PFS, median**a [95 % CI]b (uger) | 37,6 [24,0; 52,6] | 22,7 [15,9; 30,1] |
| **Sekventiel HR** [95 % CI]e | 0,61 [0,44; 0,84] | |
| Sekventiel log‑rank-test, p‑værdie | 0,004 | |
| **Respons**a, n (%) |  |  |
| Fuldstændigt respons (CR) | 8 (4,7) | 0 (0,0) |
| Delvist respons (PR) | 60 (35,3) | 9 (10,7) |
| Stabil sygdom (SD)b | 50 (29,4) | 44 (52,4) |
| Progressiv sygdom (PD) | 34 (20,0) | 26 (31,0) |
| Ikke udført/mangler | 18 (10,6) | 5 (6,0) |
| **ORR (CR, CRu, PR)**, n (%) [95 % CI]c | 68 (40,0) [32,58; 47,78] | 9 (10,7)d [5,02; 19,37] |
| p‑værdie | < 0,001 | |
| **CRR (CR, CRu)**, n (%) [95 % CI]c | 8 (4,7) [2,05; 9,06] | 0 (0,0) [95,70; 100,00] |
| p‑værdie | 0,043 | |
| **Responsvarighed, median**a [95 % CI] (uger) | 69,6 [41,1; 86,7] | 45,1 [36,3; 80,9] |
| **Samlet overlevelse** |  | |
| **HR** [95 % CI]c | 0,89 [0,62; 1,28] | |
| Log‑rank-test, p‑værdi | 0,520 | |

CI = konfidensinterval, CRR = rate for fuldstændigt respons, CR = fuldstændigt respons, CRu = fuldstændigt respons ikke bekræftet, DMC = *Data Monitoring Committee*, ITT = *intention-to-treat*, HR = *hazard* ratio, KM = Kaplan‑Meier, MIPI = *Mantle Cell Lymphoma International Prognostic Index*, NA = ikke relevant, ORR = samlet responsrate, PD = progressiv sygdom, PFS = progressionsfri overlevelse, PR = delvist respons, SCT = stamcelletransplantation, SD: stabil sygdom, SE = standardfejl.

a Medianen er baseret på KM‑estimatet.

b Intervallet blev beregnet som 95 % CI'er omkring den mediane overlevelsestid.

c Ved beregning af gennemsnit og median er anvendt univariat statistik uden justering for censurering.

d Stratifikationsvariable inkluderede tid fra diagnostisering til første dosis (< 3 år og ≥ 3 år), tid fra sidste tidligere systemiske anti‑lymfombehandling til første dosis (< 6 måneder og ≥ 6 måneder), tidligere SCT (ja eller nej) og MIPI ved *baseline* (lav, intermediær og høj risiko).

e Sekventiel test var baseret på et vægtet gennemsnit af en log‑rank-teststatistik ved hjælp af den ustratificerede log‑rank-test for øget prøvestørrelse og den ustratificerede long‑rank-test for den primære analyse. Vægtningerne er baseret på observerede hændelser på tidspunktet for det tredje DMC‑møde og baseret på forskellen mellem observerede og forventede hændelser på tidspunktet for den primære analyse. Den forbundne sekventielle HR og det korresponderende 95 % CI vises.

I ITT‑populationen i studie MCL‑002 var der samlet en tilsyneladende stigning i antal dødsfald inden for 20 uger med 22/170 (13 %) i lenalidomidarmen *versus* 6/84 (7 %) i kontrolarmen. Hos patienter med stor tumorbyrde var de tilsvarende tal 16/81 (20 %) og 2/28 (7 %) (se pkt. 4.4).

*Follikulært lymfom*

AUGMENT - CC‑5013‑NHL‑007

Lenalidomids virkning og sikkerhed i kombination med rituximab versus rituximab plus placebo blev evalueret hos patienter med recidiveret/refraktært iNHL, herunder FL, i et fase 3, randomiseret, dobbeltblindet, kontrolleret multicenterstudie (CC‑5013‑NHL‑007 [AUGMENT]).

I alt 358 patienter, som var mindst 18 år med histologisk bekræftet MZL eller grad 1, 2 eller 3a FL (CD20+ ved flowcytometri eller histokemi) vurderet af investigatoren eller en lokal patolog, blev randomiseret i forholdet 1:1. Personerne var tidligere blevet behandlet med mindst én tidligere systemisk kemoterapi, immunterapi eller kemoimmunterapi.

Lenalidomid blev administreret oralt 20 mg én gang dagligt i løbet af de første 21 dage af gentagne 28‑dages cyklusser i 12 cyklusser eller indtil uacceptabel toksicitet. Dosis af rituximab var 375 mg/m2 hver uge i cyklus 1 (dag 1, 8, 15 og 22) og på dag 1 af hver 28‑dages cyklus fra cyklus 2 til og med 5. Alle doseringsberegninger for rituximab var baseret på patientens legemsoverfladeareal (*body surface area,* BSA) ved at bruge patientens aktuelle vægt.

Demografi og sygdomsrelaterede *baseline*-karakteristika var sammenlignelige for de 2 behandlingsgrupper.

Det primære formål med studiet var at sammenligne virkningen af lenalidomid i kombination med rituximab med rituximab plus placebo hos personer med recidiveret/refraktært FL grad 1, 2 eller 3a eller MZL. Bestemmelse af virkning var baseret på PFS som det primære endepunkt vurderet ved IRC ved hjælp af kriterierne fra 2007 International Working Group (IWG), men uden positronsemissionstomografi (PET).

Studiets sekundære formål var at sammenligne sikkerheden af lenalidomid i kombination med rituximab versus rituximab plus placebo. Yderligere sekundære formål var at sammenligne virkningen af rituximab plus lenalidomid versus rituximab plus placebo ved hjælp af de følgende andre virkningsparametre:

Samlet responsrate (ORR), CR‑rate og varighed af respons (DoR) ved hjælp af IWG 2007 uden PET og OS.

Resultaterne fra den samlede population, inklusive FL og MZL, viste, at studiet ved en median opfølgning på 28,3 måneder opfyldte det primære endepunkt, PFS, med en *hazard* *ratio* (HR) (95 % konfidensinterval [CI]) på 0,45 (0,33; 0,61) p‑værdi < 0,0001. Virkningsresultaterne fra populationen med follikulært lymfom er vist i tabel 14.

Tabel 14: Resumé af virkningsdata for follikulært lymfom - studie CC‑5013‑NHL‑007

|  | FL  (N = 295) | |
| --- | --- | --- |
|  | Lenalidomid og Rituximab  (N = 147) | Placebo og Rituximab  (N = 148) |
| **Progressionsfri overlevelse (PFS) (EMA-censureringsregler)** | | |
| Median PFSa (95 % CI) (måneder) | 39,4  (25,1; NE) | 13,8  (11,2; 16,0) |
| HR [95 % CI] | 0,40 (0,29; 0,55)b | |
| p‑værdi | < 0,0001c | |
| **Objektivt responsd (CR +PR), n (%)** |  |  |
| (IRC, 2007 IWGRC) | 118 (80,3) | 82 (55,4) |
| 95 % CIf | (72,9; 86,4) | (47,0; 63,6) |
| **Fuldstændigt responsd, n (%)** |  |  |
| (IRC, 2007 IWGRC) | 51 (34,7) | 29 (19,6) |
| 95 % CIf | (27,0; 43,0) | (13,5; 26,9) |
| **Varighed af responsd (median) (måneder)** | 36,6 | 15,5 |
| 95 % CI a | (24,9; NE) | (11,2; 25,0) |
| **Samlet overlevelsed,e (OS)** | | |
| OS‑rate efter 5 år, n (%) | 126 (85,9) | 114 (77,0) |
| 95 % CI | (78,6; 90,9) | (68,9; 83,3) |
| HR [95 % CI] | 0,49 (0,28; 0,85)b | |
| **Opfølgning** |  |  |
| Median varighed af opfølgning (min; maks) (måneder) | 67,81  (0,5; 89,3) | 65,72  (0,6; 90,9) |

ª Medianestimat fra Kaplan‑Meier-analyse

b *Hazard* *ratio* og dets konfidensinterval blev estimeret fra ustratificeret Cox proportional *hazard*-model.

c P‑værdi fra log‑rank-test

d Sekundære og udforskende endepunkter er ikke α‑kontrollerede

e Med en median opfølgning på 66,14 måneder var der 19 dødsfald i R2-armen og 38 dødsfald i kontrolarmen.

f Præcist konfidensinterval for binomialfordeling.

*Follikulært lymfom for patienter, der er refraktære over for rituximab*

MAGNIFY - CC‑5013‑NHL‑008

I alt 232 personer, som var mindst 18 år med histologisk bekræftet FL (grad 1, 2, 3a eller MZL) vurderet af investigatoren eller en lokal patolog, indgik i den indledende behandlingsperiode med 12 cyklusser med lenalidomid plus rituximab. Personer, der opnåede CR/CRu, PR eller SD ved slutningen af perioden med induktionsbehandling, blev randomiseret til at indgå i perioden med vedligeholdelsesbehandling. Alle personer, der indgik, skulle tidligere være behandlet med mindst én systemisk antilymfombehandling. I modsætning til studie NHL‑007 inkluderede NHL‑008‑studiet patienter, som var refraktære over for rituximab (intet respons eller recidiv inden for 6 måneder efter behandlingen med rituximab, eller som var dobbelt refraktære over for rituximab og kemoterapi).

I løbet af perioden med induktionsbehandling blev lenalidomid 20 mg givet på dag 1‑21 af gentagne 28‑dages cyklusser i op til 12 cyklusser eller indtil uacceptabel toksicitet eller tilbagetrækning af samtykket eller sygdomsprogression. Dosis af rituximab var 375 mg/m2 hver uge i cyklus 1 (dag 1, 8, 15 og 22) og på dag 1 af hver anden 28‑dages cyklus (cyklus 3, 5, 7, 9 og 11) op til behandling i 12 cyklusser. Alle doseringsberegninger for rituximab var baseret på patientens legemsoverfladeareal (*body surface area*, BSA) og aktuelle vægt.

De viste data er baseret på en interimanalyse, der fokuserede på perioden med induktionsbehandling med en enkelt arm. Bestemmelsen af virkning er baseret på ORR med bedste respons som primære endepunkt ved hjælp af en modifikation fra 1999 *International Working Group Response Criteria* (IWGRC). Det sekundære formål var at evaluere andre parametre for virkning, såsom DoR.

Tabel 15: Resumé af samlede virkningsdata (induktionsbehandlingsperiode) - studie CC‑5013‑NHL‑008

|  | Alle personer | | | FL‑personer | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | I alt  N=187a | Rituximab refraktær:  Ja  N=77 | Rituximab refraktær:  Nej  N=110 | I alt  N=148 | Rituximab refraktær:  Ja  N=60 | Rituximab refraktær:  Nej  N=88 |
| ORR, n (%)  (CR+CRu+PR) | 127 (67,9) | 45 (58,4) | 82 (75,2) | 104 (70,3) | 35 (58,3) | 69 (79,3) |
| CRR, n (%)  (CR+Cru) | 79 (42,2) | 27 (35,1) | 52 (47,7) | 62 (41,9) | 20 (33,3) | 42 (48,3) |
| **Antal responderende** | **N=127** | **N=45** | **N=82** | **N=104** | **N=35** | **N=69** |
| % personer med DoRb ≥ 6 måneder (95 % CI)c | **93,0 (85,1; 96,8)** | **90,4 (73,0; 96,8)** | **94,5 (83,9; 98,2)** | **94,3 (85,5; 97,9)** | **96,0 (74,8; 99,4)** | **93,5 (81,0; 97,9)** |
| % personer med DoRb ≥ 12 måneder (95 % CI)c | **79,1 (67,4; 87,0)** | **73,3 (51,2; 86,6)** | **82,4 (67,5; 90,9)** | **79,5 (65,5; 88,3)** | **73,9 (43,0; 89,8)** | **81,7 (64,8; 91,0)** |

CI = konfidensinterval, DOR = varighed af respons (*duration of response*), FL = follikulært lymfom

a Primær analysepopulation for dette studie er den induktionsvirkningsevaluerbare (*induction efficacy evaluable,* IEE)-population

b Varighed af respons er defineret som tiden (måneder) fra det indledende respons (mindst PR) til dokumenteret sygdomsprogression eller dødsfald, alt efter hvad der forekommer først.

c Statistik opnået fra Kaplan‑Meier-metoden. 95 % CI er baseret på Greenwood-formlen.

Bemærkninger: Analysen blev kun udført for personer, som havde opnået PR eller bedre efter den første doseringsdato for induktionsbehandlingen og før enhver periode med vedligeholdelsesbehandling og enhver efterfølgende anti‑lymfombehandling i induktionsperioden. Procentdelen er baseret på det totale antal responderende.

Pædiatrisk population

Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA) har godkendt en præparatspecifik dispensation for Revlimid, der gælder for alle undergrupper af den pædiatriske population ved tilstande med modne B‑celle-neoplasmer (se pkt. 4.2 for oplysninger om pædiatrisk anvendelse).

**5.2 Farmakokinetiske egenskaber**

Lenalidomid har et asymmetrisk kulstofatom og kan derfor eksistere som de optisk aktive former S(‑) and R(+). Lenalidomid produceres som en racemisk blanding. Lenalidomid er generelt mere opløselig i organiske opløsningsmidler, men udviser den største opløselighed i 0,1 N HCl‑buffer.

Absorption

Lenalidomid absorberes hurtigt efter oral administration hos raske frivillige under faste, med maksimale plasmakoncentrationer mellem 0,5 og 2 timer efter indtagelse. Såvel hos patienter som hos raske frivillige øges den maksimale koncentration (Cmax) og arealet under kurven (AUC) for koncentration *versus* tid proportionalt med stigende dosis. Gentagne doseringer forårsager ingen udpræget akkumulering af lægemidlet. Den relative eksponering af lenalidomids S- og R‑enantiomerer i plasma er ca. henholdsvis 56 % og 44 %.

Administration samtidig med kalorierige måltider med højt fedtindhold hos raske frivillige reducerer absorptionsgraden, hvilket resulterer i ca. 20 % reduktion i arealet under kurven (AUC) for koncentration *versus* tid og 50 % reduktion af plasma‑Cmax. I de primære registreringsstudier af myelomatose og myelodysplastisk syndrom, hvor sikkerhed og virkning blev klarlagt for lenalidomid, blev lægemidlet imidlertid indgivet uden hensyntagen til fødeindtagelse. Derfor kan lenalidomid indgives sammen med eller uden mad.

Farmakokinetiske populationsanalyser indikerer, at absorptionshastigheden af oral lenalidomid er sammenlignelig mellem MM-, MDS- og MCL‑patienter.

Fordeling

(14C)‑lenalidomids binding til plasmaproteiner *in vitro* var lav med gennemsnitlig plasmaproteinbinding på 23 % og 29 % hos henholdsvis patienter med myelomatose og raske forsøgspersoner.

Lenalidomid er til stede i human sæd (< 0,01 % af dosis) efter indgift af 25 mg/dag, og stoffet kan ikke påvises i sæden hos raske forsøgspersoner 3 dage efter seponering (se pkt. 4.4).

Biotransformation og elimination

Resultater fra humane *in vitro* metaboliseringsstudier tyder på, at lenalidomid ikke metaboliseres af CYP‑enzymer, hvilket indikerer, at administration af lenalidomid sammen med lægemidler, som hæmmer CYP‑enzymer, formentlig ikke medfører metaboliske lægemiddelinteraktioner hos mennesker. *In vitro*‑studier tyder på, at lenalidomid ikke har nogen hæmmende virkning på CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1, CYP3A eller UGT1A1. Det er derfor ikke sandsynligt, at lenalidomid forårsager klinisk relevante lægemiddelinteraktioner, når det administreres sammen med substrater for disse enzymer.

*In vitro*‑studier indikerer, at lenalidomid ikke er et substrat for humant brystcancer-resistensprotein (BCRP), multidrug-resistensprotein (MRP)‑transporter MRP1, MRP2 eller MRP3, organisk aniontransporter (OAT) OAT1 og OAT3, organisk aniontransporterende polypeptid 1B1 (OATP1B1), organisk kationtransporter (OCT) OCT1 og OCT2, *multidrug and toxin extrusion transport protein* (MATE) MATE1 eller organisk kationtransporter novel (OCTN) OCTN1 og OCTN2.

*In vitro*‑studier indikerer, at lenalidomid ikke har en hæmmende virkning på human galdesalt-eksportpumpen (BSEP), BCRP, MRP2, OAT1, OAT3, OATP1B1, OATP1B3 og OCT2.

Størstedelen af lenalidomid udskilles via nyrerne. Hos patienter med normal nyrefunktion udgjorde den andel, som blev udskilt via nyrerne, 90 % af den samlede clearance, og 4 % blev udskilt i fæces.

Lenalidomid metaboliseres i ringe grad, da 82 % af dosis udskilles uændret i urinen. Hydroxy-lenalidomid og N‑acetyl-lenalidomid udgør hhv. 4,59 % og 1,83 % af den udskilte dosis. Den renale clearance af lenalidomid overskrider den glomerulære filtrationshastighed, og lenalidomid secerneres derfor i det mindste i nogen grad aktivt.

Ved doser på 5‑25 mg/dag er halveringstiden i plasma ca. 3 timer hos raske frivillige og varierer fra 3 til 5 timer hos patienter med myelomatose, myelodysplastisk syndrom eller mantle celle lymfom.

Ældre

Der er ikke udført specifikke kliniske studier til evaluering af lenalidomids farmakokinetik hos ældre. Populationsfarmakokinetiske analyser omfattede patienter i alderen fra 39 til 85 år og indikerede, at alder ikke påvirker lenalidomids clearance (eksponering i plasma). Da ældre patienter hyppigere har nedsat nyrefunktion, skal dosis vælges med omhu, og det tilrådes at monitorere nyrefunktionen.

Nedsat nyrefunktion

Lenalidomids farmakokinetik blev undersøgt hos personer med nedsat nyrefunktion, der skyldes ikke‑maligne sygdomme. I dette studie blev der anvendt to metoder til at klassificere nyrefunktionen: kreatininclearance i urinen målt over 24 timer, og den kreatininclearance, der blev estimeret ud fra Cockcroft‑Gault-ligningen. Resultaterne antyder, at den samlede lenalidomidclearance falder proportionelt med faldende nyrefunktion (< 50 ml/min), hvilket medfører en stigning i AUC. AUC var ca. 2,5, 4 og 5 gange større hos personer med henholdsvis moderat nedsat nyrefunktion, svært nedsat nyrefunktion og nyresygdom i slutstadie, sammenlignet med en gruppe, der omfatter personer med normal nyrefunktion og personer med let nedsat nyrefunktion. Lenalidomids halveringstid stiger fra ca. 3,5 timer hos forsøgspersoner med kreatininclearance > 50 ml/min til mere end 9 timer hos forsøgspersoner med nedsat nyrefunktion < 50 ml/min. Den nedsatte nyrefunktion ændrede dog ikke den orale optagelse af lenalidomid. Cmax var ens mellem raske forsøgspersoner og patienter med nedsat nyrefunktion. Ca. 30 % af lægemidlet i kroppen blev elimineret under en enkelt 4‑timers dialysesession. Anbefalede dosisjusteringer hos patienter med nedsat nyrefunktion er beskrevet i pkt. 4.2.

Nedsat leverfunktion

Populationsfarmakokinetiske analyser omfattede patienter med let nedsat leverfunktion (N = 16, total bilirubin > 1 til ≤1,5 x ULN eller ASAT > ULN) og indikerede, at let nedsat leverfunktion ikke påvirker lenalidomids clearance (eksponering i plasma). Der foreligger ingen data for patienter med moderat til svært nedsat leverfunktion.

Andre intrinsiske faktorer

Populationsfarmakokinetiske analyser indikerer, at kropsvægt (33‑135 kg), køn, race og typen af hæmatologisk malignitet (MM, MDS eller MCL) ikke har nogen klinisk relevant virkning på lenalidomids clearance hos voksne patienter.

**5.3 Prækliniske sikkerhedsdata**

Der er blevet udført et studie angående embryoføtal udvikling hos aber, som fik lenalidomid i doser fra 0,5 og op til 4 mg/kg/dag. Fund fra dette studie tyder på, at lenalidomid forårsager ydre misdannelser, herunder ikke‑åben anus og og misdannede øvre og nedre ekstremiteter (bøjede, forkortede, vanskabte, forkert drejede og/eller manglende dele af ekstremiteter, oligo- og/eller polydaktyli) hos afkom af hunaber, som har fået det aktive stof under graviditeten.

Hos enkelt-fostre blev der også observeret adskillige virkninger på de indre organer (misfarvning, røde foci på forskellige organer, lille farveløs masse over atrioventrikulærklappen, lille galdeblære, misdannet diafragma).

Lenalidomid har akut toksicitetspotentiale. De dødelige minimumsdoser efter oral administration var > 2000 mg/kg/dag hos gnavere. Gentagen oral administration af 75, 150 og 300 mg/kg/dag til rotter i op til 26 uger gav en reversibel behandlingsrelateret stigning i nyre-bækken-mineralisering ved alle 3 doser, navnlig hos hunnerne. Niveauet uden observerede negative effekter (*No observed adverse effect level*, NOAEL) blev vurderet til at være mindre end 75 mg/kg/dag og er cirka 25 gange større end den humane, daglige eksponering baseret på AUC‑eksponeringen. Gentagen oral administration af 4 og 6 mg/kg/dag til aber i op til 20 uger forårsagede dødelighed og væsentlig toksicitet (udpræget vægttab, reduktion af røde og hvide blodlegemer og trombocyttal, blødning fra flere organer, inflammation af mavetarmkanalen, lymfom- og knoglemarvsatrofi). Gentagen oral administration af 1 og 2 mg/kg/dag til aber i op til 1 år fremkaldte reversible ændringer i knoglemarvens cellularitet, et let fald i forholdet mellem myeloide/erytroide celler og thymusatrofi. Der blev observeret en svag suppression af antallet af hvide blodlegemer ved 1 mg/kg/dag, hvilket nogenlunde svarer til dosis hos mennesker på basis af AUC‑sammenligninger.

Mutagenicitets-studier *in vitro* (bakteriel mutation, humane lymfocytter, muselymfomer, Syrisk Hamster-fostercelle-transformation) og *in vivo* (mikronukleustest i rotter) viste ingen lægemiddel-relaterede virkninger på hverken gen- eller kromosom-niveau. Der er ikke udført karcinogenicitetsstudier med lenalidomid.

Der er tidligere blevet gennemført udviklingsmæssige toksicitetsstudier med kaniner. I disse studier fik kaninerne lenalidomid oralt i doser på 3, 10 og 20 mg/kg/dag. En manglende mellemlap i lungerne blev observeret ved 10 og 20 mg/kg/dag afhængig af dosis, og fejlplacerede nyrer blev observeret ved 20 mg/kg/dag. Selvom det blev observeret ved maternotoksiske niveauer, kan det skyldes en direkte effekt. Variationer i bløddele og skeletter hos fostre sås ved 10 og 20 mg/kg/dag.

**6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

**6.1 Hjælpestoffer**

Kapselindhold

Vandfri lactose

Mikrokrystallinsk cellulose

Croscarmellosenatrium

Magnesiumstearat

Kapselskal

Revlimid 2,5 mg/10 mg/20 mg hårde kapsler

Gelatine

Titandioxid (E171)

Indigocarmin (E132)

Gul jernoxid (E172)

Revlimid 5 mg/25 mg hårde kapsler

Gelatine

Titandioxid (E171)

Revlimid 7,5 mg hårde kapsler

Gelatine

Titandioxid (E171)

Gul jernoxid (E172)

Revlimid 15 mg hårde kapsler

Gelatine

Titandioxid (E171)

Indigocarmin (E132)

Blæk til tryk

Shellac

Propylenglycol (E1520)

Sort jernoxid (E172)

Kaliumhydroxid

**6.2 Uforligeligheder**

Ikke relevant.

**6.3 Opbevaringstid**

3 år.

**6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

**6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser**

Polyvinylchlorid (PVC) / polychlortrifluorethylen (PCTFE) / aluminium-blisterkort, der indeholder 7 hårde kapsler.

Revlimid 2,5 mg/5 mg/7,5 mg/10 mg/15 mg/20 mg/25 mg hårde kapsler

Pakningsstørrelse på 7 eller 21 kapsler. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

**6.6 Regler for bortskaffelse og anden håndtering**

Kapslerne må ikke åbnes eller knuses. Hvis pulveret med lenalidomid får kontakt med huden, skal huden straks vaskes grundigt med sæbe og vand. Hvis lenalidomid får kontakt med slimhinder, skal de skylles grundigt med vand.

Sundhedspersoner og omsorgspersoner skal bære engangshandsker, når de håndterer blisterkortet eller kapslen.

Handskerne skal derefter tages forsigtigt af for at forhindre eksponering af huden, anbringes i en plastpose af polyethylen, som kan forsegles, og bortskaffes i overensstemmelse med de lokale krav. Derefter skal hænderne vaskes grundigt med sæbe og vand. Kvinder, der er gravide, eller tror, de kan være gravide, må ikke håndtere blisterkortet eller kapslen (se pkt. 4.4).

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal returneres til apotekspersonalet til sikker bortskaffelse i henhold til lokale retningslinjer.

**7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irland

**8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)**

Revlimid 2,5 mg hårde kapsler

EU/1/07/391/005

EU/1/07/391/007

Revlimid 5 mg hårde kapsler

EU/1/07/391/001

EU/1/07/391/008

Revlimid 7,5 mg hårde kapsler

EU/1/07/391/006

EU/1/07/391/012

Revlimid 10 mg hårde kapsler

EU/1/07/391/002

EU/1/07/391/010

Revlimid 15 mg hårde kapsler

EU/1/07/391/003

EU/1/07/391/011

Revlimid 20 mg hårde kapsler

EU/1/07/391/009

EU/1/07/391/013

Revlimid 25 mg hårde kapsler

EU/1/07/391/004

EU/1/07/391/014

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE/FORNYELSE AF TILLADELSEN**

Dato for første markedsføringstilladelse: 14. juni 2007

Dato for seneste fornyelse: 16. februar 2017

**10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

Yderligere oplysninger om Revlimid findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside [http://www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu/).

**BILAG II**

**A. FREMSTILLERE ANSVARLIGE FOR BATCHFRIGIVELSE**

**B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER VEDRØRENDE UDLEVERING OG ANVENDELSE**

**C. ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

**D. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER MED HENSYN TIL SIKKER OG EFFEKTIV ANVENDELSE AF LÆGEMIDLET**

A. FREMSTILLERE ANSVARLIGE FOR BATCHFRIGIVELSE

Navn og adresse på de fremstillere, der er ansvarlige for batchfrigivelse

Celgene Distribution B.V.

Orteliuslaan 1000

3528 BD Utrecht

Holland

B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER VEDRØRENDE UDLEVERING OG ANVENDELSE

Lægemidlet må kun udleveres efter ordination på en recept udstedt af en begrænset lægegruppe (se bilag I: Produktresumé, pkt. 4.2).

C. ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

* **Periodiske, opdaterede sikkerhedsindberetninger (PSUR’er)**

Kravene for fremsendelse af periodiske, opdaterede sikkerhedsindberetninger for dette lægemiddel fremgår af listen over EU‑referencedatoer (EURD list), som fastsat i artikel 107c, stk. 7, i direktiv 2001/83/EF, og alle efterfølgende opdateringer offentliggjort på den europæiske webportal for lægemidler.

D. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER MED HENSYN TIL SIKKER OG EFFEKTIV ANVENDELSE AF LÆGEMIDLET

* **Risikostyringsplan (RMP)**

Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal udføre de påkrævede aktiviteter og foranstaltninger vedrørende lægemiddelovervågning, som er beskrevet i den godkendte RMP, der fremgår af modul 1.8.2 i markedsføringstilladelsen, og enhver efterfølgende godkendt opdatering af RMP.

En opdateret RMP skal fremsendes:.

* på anmodning fra Det Europæiske Lægemiddelagentur
* når risikostyringssystemet ændres, særligt som følge af, at der er modtaget nye oplysninger, der kan medføre en væsentlig ændring i benefit/risk-forholdet, eller som følge af, at en vigtig milepæl (lægemiddelovervågning eller risikominimering) er nået.
* **Yderligere risikominimeringsforanstaltninger**

1. Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal aftale detaljerne i et kontrolleret adgangsprogram med den nationale kompetente myndighed og implementere et sådant program nationalt for at sikre, at:

* Alle læger, som har til hensigt at ordinere Revlimid, og alle farmaceuter, som måtte udlevere Revlimid, inden lanceringen modtager en ”Direkte meddelelse til læger og andre sundhedspersoner (*Direct Healthcare Professional Communication* (*DHPC*-brev))”, som beskrevet nedenfor.
* Alle sundhedspersoner, som har til hensigt at ordinere (og udlevere) Revlimid, inden ordinering foretages (hvor det er relevant, og efter aftale med den nationale kompetente myndighed, udlevering), modtager en pakke med undervisningsmateriale, der indeholder følgende:
  + Vejledning til sundhedspersoner
  + Patientbrochurer
  + Patientkort
  + Formularer til risikooplysning
  + Oplysninger om, hvor det seneste produktresumé (SmPC) forefindes

1. Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal implementere et program til svangerskabsforebyggelse i hvert medlemsland. Detaljerne i programmet til svangerskabsforebyggelse skal aftales med den nationale kompetente myndighed i hvert medlemsland og være på plads før lanceringen af lægemidlet.
2. Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal aftale den endelige ordlyd i den ”Direkte meddelelse til læger og andre sundhedspersoner (*DHPC-*brev)” og indholdet af undervisningsmaterialet til sundhedspersoner med den nationale kompetente myndighed i hvert medlemsland forud for lanceringen af lægemidlet samt sikre, at materialet indeholder de nøgleelementer, der er beskrevet nedenfor.
3. Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal være enig i implementeringen af det kontrollerede adgangsprogram i hvert medlemsland.

**Nøgleelementer, der skal inkluderes**

***”Direkte meddelelse til læger og andre sundhedspersoner (DHPC-brev)” (før lancering)***

Den ”Direkte meddelelse til læger og andre sundhedspersoner (*DHPC*-brev)” skal bestå af to elementer:

* En kernetekst, som skal godkendes af Udvalget for lægemidler til mennesker (CHMP)
* Specifikke, nationale krav, som er aftalt med den nationale kompetente myndighed angående:
  + Distribuering af lægemidlet
  + Procedurer til at sikre, at alle passende forholdsregler er blevet taget, inden Revlimid udleveres

***Undervisningsmateriale til sundhedspersoner***

Pakken med undervisningsmaterialet til sundhedspersoner skal indeholde følgende elementer:

**Vejledning til sundhedspesoner**

* Kort baggrundsinformation om lenalidomid
* Maksimal varighed af ordineret behandling
  + 4 uger for kvinder i den fertile alder
  + 12 uger for mænd og kvinder, som ikke er i den fertile alder
* Nødvendigheden af at undgå føtal eksponering pga. lenalidomids teratogenicitet hos dyr og den forventede teratogene effekt af lenalidomid hos mennesker
* Vejledning i håndtering af blisteren eller kapslen med Revlimid til sundhedspersoner og omsorgspersoner
* Sundhedspersoners forpligtelser i forbindelse med ordination eller udlevering af Revlimid
  + Nødvendigheden af at yde omfattende vejledning og rådgivning til patienterne
  + At patienterne skal være i stand til at efterkomme kravene om sikker anvendelse af Revlimid
  + Nødvendigheden af at udlevere patientbrochure, patientkort og/eller tilsvarende redskaber af relevans for patienten
* Råd om sikkerhed, der er relevante for alle patienter
  + Beskrivelse af risikoen for tumor‑flare-reaktion hos patienter med MCL og FL
  + Beskrivelse af risikoen for anden primær malignitet
  + Lokale, landespecifikke foranstaltninger for, at en ordinaltion af lenalidomid kan udleveres
  + At ikke anvendte kapsler skal returneres til apoteket ved behandlingens afslutning
  + At patienten ikke må donere blod under behandlingen (herunder ved pausering af behandlingen) og i mindst 7 dage, efter behandlingen med Revlimid er afsluttet
* Beskrivelse af programmet til svangerskabsforebyggelse og kategorisering af patienter på basis af køn og fertilitet
  + Algoritme til implementering af programmet til svangerskabsforebyggelse
  + Definition af kvinder i den fertile alder og af de forholdsregler, som den ordinerende læge skal tage i tvivlstilfælde
* Råd om sikkerhed til kvinder i den fertile alder
  + Nødvendigheden af at undgå føtal eksponering
  + Beskrivelse af programmet til svangerskabsforebyggelse
  + Nødvendigheden af sikker kontraception (selv hvis kvinden har amenorré) og definition af sikker kontraception
  + At hun, hvis hun har brug for at ændre eller stoppe sin svangerskabsforebyggende metode, skal informere:
* Den læge, der ordinerer det svangerskabsforebyggende middel, om at hun er i behandling med lenalidomid
* Den læge, der ordinerer lenalidomid, om at hun har stoppet eller ændret sin svangerskabsforebyggende metode
  + Graviditetstest-regime
* Rådgivning om passende tests
* Før påbegyndelse af behandlingen
* Under behandlingen baseret på kontraceptionsmetoden
* Efter afslutning af behandlingen
  + Nødvendigheden af øjeblikkelig seponering af behandlingen med Revlimid ved mistanke om graviditet
  + Nødvendigheden af øjeblikkelig orientering af den behandlende læge ved mistanke om graviditet
* Råd om sikkerhed til mænd
  + Nødvendigheden af at undgå føtal eksponering
  + Nødvendigheden af at anvende kondom, hvis partneren, som der er seksuelt samvær med, er gravid eller er en kvinde i den fertile alder, som ikke anvender sikker kontraception (selv hvis manden er vasektomeret)
    - Under behandlingen med Revlimid
    - I mindst 7 dage efter den afsluttende dosis
  + At han ikke må donere sæd eller sperm under behandlingen (herunder ved pausering af behandlingen) og i mindst 7 dage, efter behandlingen med Revlimid er afsluttet
  + At han øjeblikkeligt skal orientere den behandlende læge, hvis hans partner bliver gravid, mens han tager Revlimid eller kort tid efter, at han er stoppet med at tage Revlimid
* Krav i tilfælde af graviditet
  + Anvisninger om øjeblikkeligt at seponere Revlimid ved mistanke om graviditet hos kvindelige patienter
  + Nødvendigheden af at henvise patienten til vurdering og rådgivning hos en læge, der er specialiseret i eller har erfaring med teratologi og diagnosticering heraf
  + Lokale kontaktoplysninger for øjeblikkelig indberetning af mistanke om graviditet
* Lokale kontaktoplysninger til indberetning af bivirkninger

**Patientbrochurer**

Der skal være 3 typer patientbrochurer:

* Brochure til kvindelige patienter i den fertile alder og deres partnere
* Brochure til kvindelige patienter, som ikke er i den fertile alder
* Brochure til mandlige patienter

Alle patientbrochurer skal indeholde følgende elementer:

* At lenalidomid er teratogent hos dyr og forventes at have teratogen virkning hos mennesker
* Beskrivelse af patientkortet og dets nødvendighed
* Vejledning til patienter, omsorgspersoner og familiemedlemmer i håndtering af Revlimid
* Foranstaltninger i det pågældende land eller andre særlige foranstaltninger for, at en ordination af Revlimid kan udleveres
* At patienten ikke må give Revlimid til andre personer
* At patienten ikke må donere blod under behandlingen (herunder ved pausering af behandlingen) og i mindst 7 dage, efter behandlingen med Revlimid er afsluttet
* At patienten skal underrette lægen om alle bivirkninger
* At ikke anvendte kapsler skal returneres til apoteket ved behandlingens afslutning

Følgende oplysninger skal også gives i den relevante brochure:

Brochure til kvindelige patienter i den fertile alder

* Nødvendigheden af at undgå føtal eksponering
* Beskrivelse af programmet til svangerskabsforebyggelse
  + Nødvendigheden af sikker kontraception og definition af sikker kontraception
* At hun, hvis hun har brug for at ændre eller stoppe sin svangerskabsforebyggende metode, skal informere:
* Den læge, der ordinerer det svangerskabsforebyggende middel, om at hun er i behandling med lenalidomid
* Den læge, der ordinerer lenalidomid, om at hun har stoppet eller ændret sin svangerskabsforebyggende metode
* Graviditetstest-regime
  + Før påbegyndelse af behandlingen
  + Mindst hver 4. uge under behandlingen (herunder ved pausering af behandlingen) med undtagelse af tilfælde med bekræftet sterilisation ved lukning af tubae
  + Efter afslutning af behandlingen
* Nødvendigheden af øjeblikkelig seponering af behandlingen med Revlimid ved mistanke om graviditet
* Nødvendigheden af øjeblikkelig orientering af den behandlende læge ved mistanke om graviditet

Brochure til mandlige patienter

* Nødvendigheden af at undgå føtal eksponering
* Nødvendigheden af at anvende kondom, hvis partneren, som der er seksuelt samvær med, er gravid eller er en kvinde i den fertile alder, som ikke anvender sikker kontraception (selv hvis manden er vasektomeret)
  + Under behandlingen med Revlimid (herunder ved pausering af behandlingen)
  + I mindst 7 dage efter den afsluttende dosis
* At han øjeblikkeligt skal orientere den behandlende læge, hvis hans partner bliver gravid
* At han ikke må donere sæd eller sperm under behandlingen (herunder ved pausering af behandlingen) og i mindst 7 dage, efter behandlingen med Revlimid er afsluttet

**Patientkort og tilsvarende redskaber**

Patientkortet skal indeholde følgende elementer:

* Bekræftelse på, at relevant personlig rådgivning har fundet sted
* Dokumentation for fertilitetsstatus
* Boks (eller lignende), som lægen krydser af, for at bekræfte, at patienten anvender sikker kontraception (hvis kvinden er i den fertile alder)
* Datoerne for og resultaterne af graviditetstests

**Formularer til risikooplysning**

Der skal være 3 typer af formularer til risikooplysning:

* Kvindelige patienter i den fertile alder
* Kvindelige patienter, som ikke er i den fertile alder
* Mandlige patienter

Alle formularerne til risikooplysning skal indeholde følgende elementer:

* advarsel om teratogenicitet
* patienterne har modtaget relevant rådgivning, før behandlingen påbegyndes
* bekræftelse af patientens forståelse for risikoen ved lenalidomid og programmet til svangerskabsforebyggelse
* dato for rådgivning
* patientoplysninger, underskrift og dato
* navn på ordinerende læge, underskrift og dato
* formålet med dette dokument, dvs. som angivet i programmet til svangerskabsforebyggelse: ”Formålet med denne formular til risikooplysning er at beskytte patienter og eventuelle fostre ved at sikre, at patienterne er fuldstændigt informeret om og forstår risikoen for teratogenicitet og andre bivirkninger forbundet med brugen af lenalidomid. Det er ikke en kontrakt og fritager ikke nogen fra hans/hendes ansvar med hensyn til sikker brug af produktet og forebyggelse af føtal eksponering.”

Formularerne til risikooplysning skal desuden indeholde følgende oplysninger for kvinder i den fertile alder:

* Bekræftelse på, at lægen har informeret om følgende:
  + - * nødvendigheden af at undgå føtal eksponering
      * at hvis hun er gravid eller planlægger at blive gravid, må hun ikke tage lenalidomid
      * at hun forstår nødvendigheden af at undgå, at anvende lenalidomid under graviditet, og at hun skal anvende sikker kontraception uden afbrydelse, mindst 4 uger før behandlingen påbegyndes, under hele behandlingsforløbet samt mindst 4 uger efter endt behandling
      * at hun, hvis hun har brug for at ændre eller stoppe sin kontraceptionsmetode, skal informere:
* den læge, der ordinerer kontraceptionsmidlet, om, at hun er i behandling med Revlimid
* den læge, der ordinerer Revlimid, om, at hun har stoppet eller ændret sin kontraceptionsmetode
  + - * nødvendigheden af graviditetstests, dvs. før behandlingen, mindst hver 4. uge under behandlingen og efter behandlingen er afsluttet
      * nødvendigheden af øjeblikkelig seponering af Revlimid ved mistanke om graviditet
      * nødvendigheden af øjeblikkelig orientering af den behandlende læge ved mistanke om graviditet
      * om ikke at give lægemidlet til andre personer
      * om ikke at donere blod under behandlingen (herunder ved pausering af behandlingen) og i mindst 7 dage, efter behandlingen med Revlimid er afsluttet
      * om at returnere ikke anvendte kapsler til apoteket ved behandlingens afslutning

Formularerne til risikooplysning skal desuden indeholde følgende oplysninger for kvinder, som ikke er i den fertile alder:

* Bekræftelse på, at lægen har informeret om følgende:
  + - * om ikke at give lægemidlet til andre personer
      * om ikke at donere blod under behandlingen (herunder ved pausering af behandlingen) og i mindst 7 dage, efter behandlingen med Revlimid er afsluttet
      * om at returnere ikke anvendte kapsler til apoteket ved behandlingens afslutning

Formularerne til risikooplysning skal desuden indeholde følgende oplysninger for mandlige patienter:

* Bekræftelse på, at lægen har informeret om følgende:
  + - * nødvendigheden af at undgå føtal eksponering
      * at lenalidomid findes i sæd og nødvendigheden af at anvende kondom, hvis partneren, som der er seksuelt samvær med, er gravid, eller er en kvinde i den fertile alder, som ikke anvender sikker kontraception (selv hvis manden er vasektomeret)
      * at hvis hans partner bliver gravid, skal han øjeblikkeligt orientere den behandlende læge og altid anvende kondom
      * om ikke at give lægemidlet til andre personer
      * at han ikke må donere blod eller sæd under behandlingen (herunder ved pausering af behandlingen) og i mindst 7 dage, efter behandlingen med Revlimid er afsluttet
      * om at returnere ikke anvendte kapsler til apoteket ved behandlingens afslutning
* **Forpligtelse til at gennemføre foranstaltninger efter udstedelse af markedsføringstilladelse**

Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal inden for den fastsatte tidsramme gennemføre følgende foranstaltninger:

|  |  |
| --- | --- |
| **Beskrivelse** | **Tidsfrist** |
| En ikke‑interventionssikkerhedsundersøgelse for Revlimid efter tilladelse til markedsføring til behandling af patienter med nydiagnosticeret myelomatose (NDMM), der ikke er egnede til transplantation, for at samle sikkerhedsdata for anvendelsen af Revlimid hos NDMM‑patienter. | Sikkerhedsopdateringer med PSUR’er  Endelig rapport over studieresultater: 1. kvt. 2027 |

**BILAG III**

**ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL**

A. ETIKETTERING

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**KARTON**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 2,5 mg hårde kapsler

lenalidomid

**2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER**

Hver kapsel indeholder 2,5 mg lenalidomid.

**3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER**

Indeholder lactose. Se indlægssedlen for yderligere information.

**4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

7 hårde kapsler

21 hårde kapsler

**5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Oral anvendelse.

Læs indlægssedlen inden brug.

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

ADVARSEL: Risiko for svære medfødte misdannelser. Må ikke bruges under graviditet eller amning.

Du skal følge ”Programmet til svangerskabsforebyggelse” for Revlimid.

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

**10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF**

Ikke anvendt lægemiddel skal afleveres til apoteket

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/07/391/007 7 hårde kapsler

EU/1/07/391/005 21 hårde kapsler

13. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Revlimid 2,5 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC

SN

NN

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ BLISTER ELLER STRIP**

**BLISTERKORT**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 2,5 mg hårde kapsler

lenalidomid

2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

3. UDLØBSDATO

EXP

4. BATCHNUMMER

Lot

5. ANDET

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**KARTON**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 5 mg hårde kapsler

lenalidomid

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver kapsel indeholder 5 mg lenalidomid.

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose. Se indlægssedlen for yderligere information.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

7 hårde kapsler

21 hårde kapsler

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse.

Læs indlægssedlen inden brug.

6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

ADVARSEL: Risiko for svære medfødte misdannelser. Må ikke bruges under graviditet eller amning.

Du skal følge ”Programmet til svangerskabsforebyggelse” for Revlimid.

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

Ikke anvendt lægemiddel skal afleveres til apoteket

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/07/391/008 7 hårde kapsler

EU/1/07/391/001 21 hårde kapsler

13. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Revlimid 5 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC

SN

NN

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ BLISTER ELLER STRIP**

**BLISTERKORT**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 5 mg hårde kapsler

lenalidomid

2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

3. UDLØBSDATO

EXP

4. BATCHNUMMER

Lot

5. ANDET

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**KARTON**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 7,5 mg hårde kapsler

lenalidomid

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver kapsel indeholder 7,5 mg lenalidomid.

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose. Se indlægssedlen for yderligere information.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

7 hårde kapsler

21 hårde kapsler

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse.

Læs indlægssedlen inden brug.

6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

ADVARSEL: Risiko for svære medfødte misdannelser. Må ikke bruges under graviditet eller amning.

Du skal følge ”Programmet til svangerskabsforebyggelse” for Revlimid.

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

Ikke anvendt lægemiddel skal afleveres til apoteket

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/07/391/012 7 hårde kapsler

EU/1/07/391/006 21 hårde kapsler

13. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Revlimid 7,5 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC

SN

NN

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ BLISTER ELLER STRIP**

**BLISTERKORT**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 7,5 mg hårde kapsler

lenalidomid

2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

3. UDLØBSDATO

EXP

4. BATCHNUMMER

Lot

5. ANDET

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**KARTON**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 10 mg hårde kapsler

lenalidomid

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver kapsel indeholder 10 mg lenalidomid.

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose. Se indlægssedlen for yderligere information.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

7 hårde kapsler

21 hårde kapsler

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse.

Læs indlægssedlen inden brug.

6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

ADVARSEL: Risiko for svære medfødte misdannelser. Må ikke bruges under graviditet eller amning.

Du skal følge ”Programmet til svangerskabsforebyggelse” for Revlimid.

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

Ikke anvendt lægemiddel skal afleveres til apoteket

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/07/391/010 7 hårde kapsler

EU/1/07/391/002 21 hårde kapsler

13. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Revlimid 10 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC

SN

NN

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ BLISTER ELLER STRIP**

**BLISTERKORT**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 10 mg hårde kapsler

lenalidomid

2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

3. UDLØBSDATO

EXP

4. BATCHNUMMER

Lot

5. ANDET

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**KARTON**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 15 mg hårde kapsler

lenalidomid

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver kapsel indeholder 15 mg lenalidomid.

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose. Se indlægssedlen for yderligere information.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

7 hårde kapsler

21 hårde kapsler

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse.

Læs indlægssedlen inden brug.

6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

ADVARSEL: Risiko for svære medfødte misdannelser. Må ikke bruges under graviditet eller amning.

Du skal følge ”Programmet til svangerskabsforebyggelse” for Revlimid.

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

Ikke anvendt lægemiddel skal afleveres til apoteket

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/07/391/011 7 hårde kapsler

EU/1/07/391/003 21 hårde kapsler

13. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Revlimid 15 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC

SN

NN

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ BLISTER ELLER STRIP**

**BLISTERKORT**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 15 mg hårde kapsler

lenalidomid

2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

3. UDLØBSDATO

EXP

4. BATCHNUMMER

Lot

5. ANDET

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**KARTON**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 20 mg hårde kapsler

lenalidomid

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver kapsel indeholder 20 mg lenalidomid.

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose. Se indlægssedlen for yderligere information.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

7 hårde kapsler

21 hårde kapsler

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse.

Læs indlægssedlen inden brug.

6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

ADVARSEL: Risiko for svære medfødte misdannelser. Må ikke bruges under graviditet eller amning.

Du skal følge ”Programmet til svangerskabsforebyggelse” for Revlimid.

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

Ikke anvendt lægemiddel skal afleveres til apoteket

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/07/391/013 7 hårde kapsler

EU/1/07/391/009 21 hårde kapsler

13. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Revlimid 20 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC

SN

NN

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ BLISTER ELLER STRIP**

**BLISTERKORT**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 20 mg hårde kapsler

lenalidomid

2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

3. UDLØBSDATO

EXP

4. BATCHNUMMER

Lot

5. ANDET

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**KARTON**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 25 mg hårde kapsler

lenalidomid

2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER

Hver kapsel indeholder 25 mg lenalidomid.

3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER

Indeholder lactose. Se indlægssedlen for yderligere information.

4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

7 hårde kapsler

21 hårde kapsler

5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse.

Læs indlægssedlen inden brug.

6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN

Opbevares utilgængeligt for børn.

7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER

ADVARSEL: Risiko for svære medfødte misdannelser. Må ikke bruges under graviditet eller amning.

Du skal følge ”Programmet til svangerskabsforebyggelse” for Revlimid.

8. UDLØBSDATO

EXP

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

Ikke anvendt lægemiddel skal afleveres til apoteket

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/07/391/014 7 hårde kapsler

EU/1/07/391/004 21 hårde kapsler

13. FREMSTILLERENS BATCHNUMMER

Lot

14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING

15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN

16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT

Revlimid 25 mg

17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE

Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.

18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA

PC

SN

NN

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ BLISTER ELLER STRIP**

**BLISTERKORT**

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Revlimid 25 mg hårde kapsler

lenalidomid

2. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

3. UDLØBSDATO

EXP

4. BATCHNUMMER

Lot

5. ANDET

B. INDLÆGSSEDDEL

Indlægsseddel: Information til patienten

**Revlimid 2,5 mg hårde kapsler**

**Revlimid 5 mg hårde kapsler**

**Revlimid 7,5 mg hårde kapsler**

**Revlimid 10 mg hårde kapsler**

**Revlimid 15 mg hårde kapsler**

**Revlimid 20 mg hårde kapsler**

**Revlimid 25 mg hårde kapsler**

lenalidomid

Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan der hurtigt tilvejebringes nye oplysninger om sikkerheden. Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får. Se sidst i punkt 4, hvordan du indberetter bivirkninger.



**Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.**

1. Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
2. Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
3. Lægen har ordineret Revlimid til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
4. Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.  
     
   Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.ema.europa.eu/).

**Oversigt over indlægssedlen**

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Revlimid
3. Sådan skal du tage Revlimid
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

**1. Virkning og anvendelse**

**Virkning**

Revlimid indeholder det aktive stof ’lenalidomid’. Dette lægemiddel tilhører en gruppe lægemidler, som påvirker den måde, dit immunsystem virker på.

**Anvendelse**

Revlimid anvendes hos voksne mod:

* Myelomatose
* Myelodysplastisk syndrom
* Mantle celle lymfom
* Follikulært lymfom

**Myelomatose**

Myelomatose er en kræfttype, der påvirker en bestemt type af hvide blodlegemer, der kaldes plasmaceller. Disse celler ophobes i knoglemarven og gennemgår ukontrollerede celledelinger. Dette kan beskadige knogler og nyrer.

Myelomatose kan normalt ikke helbredes. Tegn og symptomer kan imidlertid kraftigt reduceres eller forsvinde i en periode. Dette kaldes et ’respons’.

Nydiagnosticeret myelomatose - hos patienter, som har gennemgået knoglemarvstransplantation

Revlimid anvendes som eneste lægemiddel til vedligeholdelsesbehandling, når patienterne er tilstrækkeligt restitueret efter en knoglemarvstransplantation.

Nydiagnosticeret myelomatose – hos patienter, som ikke er egnede til at gennemgå en knoglemarvstransplantation

Revlimid tages sammen med andre lægemidler. Disse kan omfatte:

* et lægemiddel til kemoterapi, der kaldes ’bortezomib’
* et antiinflammatorisk lægemiddel, der kaldes ’dexamethason’.
* et kræftlægemiddel, der kaldes ’melphalan’, og
* et immunundertrykkende lægemiddel, der kaldes ’prednison’.

Du skal tage disse andre lægemidler i begyndelsen af behandlingen og derefter fortsætte med kun at tage Revlimid.

Hvis du er 75 år eller derover, eller hvis du har moderate til svære nyreproblemer, vil din læge undersøge dig grundigt, før du starter behandlingen.

Myelomatose - hos patienter, som tidligere har fået behandling

Revlimid tages sammen med et antiinflammatorisk lægemiddel (mod betændelseslignende reaktioner), der kaldes ’dexamethason’.

Revlimid kan forhindre, at tegn og symptomer fra myelomatose bliver værre. Det har også vist sig at kunne forsinke myelomatose fra at vende tilbage efter behandlingen.

**Myelodysplastisk syndrom (MDS)**

MDS er en samling af mange forskellige blod- og knoglemarvssygdomme. Blodlegemerne bliver unormale og fungerer ikke korrekt. Patienterne kan opleve forskellige tegn og symptomer, herunder et lavt antal røde blodlegemer (anæmi), behov for blodtransfusion og infektionsrisiko.

Revlimid bruges alene til at behandle voksne patienter, der er blevet diagnosticeret med MDS, når følgende gælder:

* Du har behov for regelmæssige blodtransfusioner for at behandle lave niveauer af røde blodlegemer (’transfusionsafhængig anæmi’)
* Du har anomali i cellerne i knoglemarven, der kaldes en ’isoleret 5q‑deletion cytogenetisk anomali’. Det betyder, at din krop ikke danner nok raske blodlegemer.
* Du har fået andre behandlinger, der ikke er hensigtsmæssige eller ikke virker godt nok.

Revlimid kan øge antallet af raske røde blodlegemer, som kroppen danner, ved at reducere antallet af unormale celler:

* Dette kan reducere det nødvendige antal blodtransfusioner. Det er muligt, at det ikke er nødvendigt med en blodtransfusion.

**Mantle celle lymfom (MCL)**

MCL er kræft i immunsystemet (lymfevævet). Det påvirker en type hvide blodlegemer, der kaldes ’B‑lymfocytter’ eller B‑celler. MCL er en sygdom, hvor B‑celler vokser ukontrolleret og opbygges i lymfevævet, knoglemarven eller blodet.

Revlimid anvendes alene til at behandle voksne patienter, som tidligere er blevet behandlet med andre lægemidler.

**Follikulært lymfom (FL)**

FL er en kræftform, som vokser langsomt, og påvirker B‑lymfocytterne. Disse er en type hvide blodlegemer, der hjælper din krop med at bekæmpe infektioner. Hvis du har FL, kan der ophobes for mange af disse B‑lymfocytter i blodet, knoglemarven, lymfeknuderne og milten.

Revlimid tages sammen med et andet lægemiddel, der kaldes ’rituximab’, til at behandle voksne patienter med tidligere behandlet follikulært lymfom.

**Sådan virker Revlimid**

Revlimid virker ved at påvirke kroppens immunsystem og direkte angribe kræften. Det virker på flere forskellige måder:

* ved at stoppe kræftcellernes udvikling
* ved at stoppe blodkarrenes vækst i kræften
* ved at stimulere en del af immunsystemet, så kræftcellerne angribes.

**2. Det skal du vide, før du begynder at tage Revlimid**

**Du skal læse indlægssedlen for alle de lægemidler, der skal tages i kombination med Revlimid, før du starter behandlingen med Revlimid.**

**Tag ikke Revlimid**

* hvis du er gravid, har mistanke om, at du er gravid eller planlægger at blive gravid, **da Revlimid forventes at være skadeligt for det ufødte barn** (se punkt 2, “Graviditet, amning og prævention - information til kvinder og mænd”).
* hvis du kan blive gravid, medmindre du træffer alle nødvendige forholdsregler for at undgå at blive gravid (se punkt 2 “Graviditet, amning og prævention - information til kvinder og mænd”). Hvis du kan blive gravid, vil din læge notere at alle nødvendige forholdsregler er blevet truffet og vil bekræfte dette over for dig, hver gang du får ordineret medicin.
* hvis du er allergisk over for lenalidomid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Revlimid angivet i punkt 6. Spørg lægen om råd, hvis du mener, du kan være allergisk.

Hvis noget af ovenstående passer på dig, må du ikke tage Revlimid. Kontakt lægen, hvis du er i tvivl.

**Advarsler og forsigtighedsregler**

**Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før du tager Revlimid, hvis:**

* du tidligere har haft blodpropper - du har en øget risiko for at udvikle blodpropper i dine vener og arterier under behandlingen
* du har infektionstegn, såsom hoste eller feber
* du har eller tidligere har haft en virusinfektion, især: hepatitis B‑infektion, varicella zoster, hiv. Kontakt lægen, hvis du er i tvivl. Behandling med Revlimid kan føre til, at virussen igen bliver aktiv hos patienter, der er bærere af virus. Dette resulterer i, at infektionen vender tilbage. Lægen bør kontrollere, om du tidligere har haft en hepatitis B‑infektion
* du har nyreproblemer - din læge kan justere din dosis Revlimid
* du har haft et hjerteanfald, tidligere har haft en blodprop, eller hvis du ryger, har højt blodtryk eller højt kolesterolniveau
* du har haft en allergisk reaktion, mens du tog thalidomid (et andet lægemiddel til behandling af myelomatose), såsom udslæt, kløe, hævelse, svimmelhed eller vejrtrækningsbesvær
* du tidligere har oplevet en kombination af nogen af følgende symptomer: udbredt udslæt, rød hud, høj kropstemperatur, influenzalignende symptomer, forhøjede leverenzymer, blodabnormiteter (eosinofili), forstørrede lymfeknuder - de er tegn på en svær hudreaktion, som kaldes lægemiddelreaktion med eosinofili og systemiske reaktioner, også kendt som DRESS eller lægemiddeloverfølsomhedssyndrom. (Se også punkt 4 ”Bivirkninger”).

Hvis noget af det ovenstående gælder for dig, skal du fortælle det til lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før behandlingen påbegyndes.

Hvis du oplever følgende, når som helst under eller efter behandlingen skal du øjeblikkeligt fortælle det til lægen eller sygeplejersken:

* sløret syn, synstab eller dobbeltsyn, talebesvær, svækkelse af en arm eller et ben, ændring af den måde, du går på, eller problemer med at holde balancen, vedvarende følelsesløshed, nedsat føleevne, tab af føleevne, hukommelsestab eller forvirring. Alle disse reaktioner kan være symptomer på en alvorlig og potentielt dødelig hjernelidelse, der kaldes progressiv multifocal leukoencefalopati (PML). Hvis du havde disse symptomer før behandlingen med Revlimid, skal du fortælle det til lægen, hvis du oplever en ændring af dem.
* stakåndethed, træthed, svimmelhed, smerter i brystet, hurtigere hjerteslag eller hævelse i ben eller ankler. Disse kan være symptomer på en alvorlig tilstand kaldet pulmonal hypertension (se punkt 4).

**Undersøgelser og kontroller**

Før og under behandlingen med Revlimid vil du få taget regelmæssige blodprøver. Dette er fordi Revlimid kan forårsage et fald i antallet af de blodlegemer, der bekæmper infektioner (hvide blodlegemer) og får blodet til at størkne (blodplader).

Lægen vil bede dig om at få taget en blodprøve:

* før behandlingen
* hver uge de første 8 uger af behandlingen
* mindst hver måned derefter.

Du vil muligvis blive vurderet for tegn på hjerte-lunge-problemer før og under behandlingen med lenalidomid.

For patienter med MDS, som får Revlimid

Hvis du har MDS, kan du have en større risiko for at få en sværere sygdom, der kaldes akut myeloid leukæmi (AML). Desuden vides det ikke, hvordan Revlimid påvirker risikoen for, at du får AML. Din læge kan derfor udføre nogle undersøgelser for tegn, som evt. bedre vil kunne forudsige sandsynligheden for, at du får AML i løbet af din behandling med Revlimid.

For patienter med MCL, som får Revlimid

Din læge vil bede dig om at få taget en blodprøve:

* inden behandling
* hver uge i de første 8 uger (2 cyklusser) af behandlingen
* derefter hver 2. uge i cyklus 3 og 4 (se punkt 3 "Behandlingscyklus" for yderligere information)
* herefter ved starten af hver ny cyklus og
* mindst én gang om måneden

For patienter med FL, som får Revlimid

Din læge vil bede dig om at få taget en blodprøve:

* inden behandling
* hver uge i de første 3 uger (1 cyklus) af behandlingen
* derefter hver 2. uge i cyklus 2 til 4 (se punkt 3 "Behandlingscyklus" for yderligere information)
* herefter ved starten af hver ny cyklus og
* mindst én gang om måneden

Din læge kan kontrollere, om du har en høj total tumormængde i hele kroppen, inklusive din knoglemarv. Dette kan føre til en tilstand, hvor tumorerne nedbrydes, og forårsager usædvanlige niveauer af kemikalier i blodet, hvilket kan føre til nyresvigt (denne tilstand kaldes ’Tumorlysesyndrom’)

Lægen kan kontrollere din hud for ændringer for dig, såsom røde pletter eller udslæt.

Lægen kan justere dosis af Revlimid eller standse behandlingen på basis af resultaterne fra blodprøverne og din generelle tilstand. Hvis du er nydiagnosticeret, kan din læge også vurdere din behandling på basis af din alder samt andre sygdomme, som du måske allerede har.

**Bloddonation**

Du må ikke donere blod under behandlingen og i mindst 7 dage efter behandlingsophør.

**Børn og unge**

Revlimid anbefales ikke til børn og unge under 18 år.

**Ældre og personer med nyreproblemer**

Hvis du er 75 år eller derover, eller du har moderate til svære nyreproblemer – vil din læge undersøge dig grundigt, før du starter behandlingen.

**Brug af anden medicin sammen med Revlimid**

Fortæl altid lægen eller sygeplejersken, hvis du tager anden medicin, for nylig har taget anden medicin eller planlægger at tage anden medicin. Dette skyldes, at Revlimid kan påvirke den måde, nogle af de andre lægemidler virker på. Andre lægemidler kan også påvirke den måde, Revlimid virker på.

Du skal især fortælle det til lægen eller sygeplejersken, hvis du tager nogle af de følgende lægemidler:

* nogle lægemidler, der anvendes til at forhindre graviditet, såsom orale præventionsmidler, da de kan holde op med at virke
* nogle lægemidler, der anvendes til hjerteproblemer – såsom digoxin
* nogle lægemidler, der anvendes til at fortynde blodet – såsom warfarin

**Graviditet, amning og prævention – information til kvinder og mænd**

**Graviditet**

Til kvinder, der tager Revlimid

* Du må ikke tage Revlimid, hvis du er gravid, da det forventes at være skadeligt for det ufødte barn.
* Du må ikke blive gravid, mens du tager Revlimid. Derfor skal du benytte sikre præventionsmetoder, hvis du er kvinde og kan blive gravid (se ”Prævention”).
* Hvis du bliver gravid under behandlingen med Revlimid, skal du stoppe med behandlingen og omgående informere lægen.

Til mænd, der tager Revlimid

* Hvis din partner bliver gravid, mens du tager Revlimid, skal du omgående informere lægen. Din partner bør kontakte en læge.
* Du skal også anvende et sikkert præventionsmiddel (se ”Prævention”).

**Amning**

Du må ikke amme under behandling med Revlimid, da det er ukendt, om Revlimid udskilles i modermælken.

**Prævention**

For kvinder, der tager Revlimid

Før du begynder på behandlingen, skal du spørge lægen, om du er i stand til at blive gravid, selv hvis du mener, det er usandsynligt.

Hvis du kan blive gravid

* vil du få udført graviditetstest, som lægen overvåger (før hver behandling, mindst hver 4. uge under behandlingen og mindst 4 uger efter behandlingen er gennemført), medmindre det er blevet bekræftet, at dine æggeledere er blevet gennemskåret og afsnøret, så æggene ikke kan nå frem til livmoderen (tubar sterilisation)

OG

* du skal bruge sikker prævention i mindst 4 uger før behandlingen påbegyndes, under behandlingen og i mindst 4 uger efter behandlingsophør. Din læge vil rådgive dig om passende præventionsmetoder.

For mænd, som tager Revlimid

Revlimid udskilles i sæd fra mennesker. Hvis din kvindelige partner er eller kan blive gravid, og hun ikke benytter en effektiv præventionsmetode, skal du benytte kondom under og i mindst 7 dage efter behandlingsophør, selv hvis du er vasektomeret (steriliseret). Du må ikke donere sæd eller sperm under behandlingen og i mindst 7 dage efter behandlingsophør.

**Trafik- og arbejdssikkerhed**

Du må ikke føre motorkøretøj eller betjene maskiner, hvis du føler dig svimmel, træt eller døsig, har en følelse af at snurre rundt (vertigo), eller dit syn er sløret, efter du har taget Revlimid.

**Revlimid indeholder lactose**

Revlimid indeholder lactose. Kontakt lægen, før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

**3. Sådan skal du tage Revlimid**

Du vil få Revlimid af sundhedspersoner med erfaring i at behandle myelomatose, MDS, MCL eller FL.

* Når Revlimid anvendes til behandling af myelomatose hos patienter, som ikke kan gennemgå en knoglemarvstransplantation, eller som tidligere har fået andre behandlinger, tages det sammen med andre lægemidler (se punkt 1 ”Virkning og anvendelse”).
* Når Revlimid anvendes til at behandle myelomatose hos patienter, som har gennemgået en knoglemarvstransplantation, eller til at behandle patienter med MDS eller MCL, tages det alene.
* Når Revlimid anvendes til at behandle follikulært lymfom, tages det sammen med et andet lægemiddel, der kaldes ’rituximab’.

Tag altid Revlimid nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Hvis du tager Revlimid i kombination med andre lægemidler, bør du læse indlægssedlerne for disse lægemidler for yderligere information om deres anvendelse og virkning.

**Behandlingscyklus**

Revlimid tages på visse dage i løbet af 3 uger (21 dage).

* Hver 21 dage kaldes en ’behandlingscyklus’.
* Afhængig af hvilken dag det er i cyklussen, vil du tage et eller flere af lægemidlerne. På nogle af dagene tager du imidlertid ikke nogen af lægemidlerne.
* Efter gennemførelse af hver 21‑dages cyklus, skal du starte en ny ‘cyklus’ i løbet af de næste 21 dage.

ELLER

Revlimid tages på visse dage i løbet af 4 uger (28 dage).

* Hver 28 dage kaldes en ’behandlingscyklus’.
* Afhængig af hvilken dag det er i cyklussen, vil du tage et eller flere af lægemidlerne. På nogle af dagene tager du imidlertid ikke nogen af lægemidlerne.
* Efter gennemførelse af hver 28‑dages cyklus, skal du starte en ny ’cyklus’ i løbet af de næste 28 dage.

**Hvor meget Revlimid der skal tages**

Før du starter behandlingen, vil din læge fortælle dig:

* hvor meget Revlimid du skal tage
* hvor meget du evt. skal tage af de andre lægemidler i kombination med Revlimid
* på hvilke dage af din behandlingscyklus, du skal tage hvert lægemiddel.

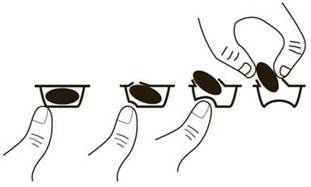
**Hvordan og hvornår Revlimid tages**

* Slug kapslerne hele, helst med vand.
* Kapslerne må ikke åbnes, knuses eller tygges. Hvis pulveret fra en knækket Revlimid-kapsel får kontakt med huden skal huden straks vaskes grundigt med sæbe og vand.
* Sundhedspersoner, omsorgspersoner og pårørende skal bære engangshandsker, når de håndterer blisterkortet eller kapslen. Handskerne skal derefter tages forsigtigt af for at forhindre eksponering af huden, anbringes i en plastpose af polyethylen, som kan forsegles, og bortskaffes i overensstemmelse med de lokale krav. Derefter skal hænderne vaskes grundigt med sæbe og vand. Kvinder, der er gravide eller tror, de kan være gravide, må ikke håndtere blisterkortet eller kapslen.
* Du kan tage kapslerne med eller uden mad.
* Du bør tage Revlimid-kapslerne på nogenlunde samme tidspunkt på de planlagte dage.

**Sådan tages Revlimid**

Tag kapslen ud af blisterkortet:

* ved kun at trykke på den ene ende af kapslen, når den presses gennem folien.
* tryk ikke midt på kapslen, da det kan forårsage, at den knækker.



**Varighed af behandlingen med Revlimid**

Revlimid tages i behandlingscyklusser på hver 21 eller 28 dage (se ovenstående “Behandlingscyklus”). Du bør fortsætte med behandlingscyklusserne, indtil lægen siger, du skal stoppe.

**Hvis du har taget for mange Revlimid-kapsler**

Hvis du har taget flere Revlimid-kapsler, end du bør ifølge recepten, skal du straks fortælle det til lægen.

**Hvis du har glemt at tage Revlimid**

Hvis du har glemt at tage Revlimid på det normale tidspunkt og:

* der er gået mindre end 12 timer - tag kapslen omgående.
* der er gået mere end 12 timer - du må ikke tage kapslen. Tag den næste kapsel på det sædvanlige tidspunkt næste dag.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

**4. Bivirkninger**

Revlimid kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

**Du skal straks ophøre med at tage Revlimid og søge læge, hvis du bemærker en eller flere af følgende alvorlige bivirkninger – du kan have behov for akut lægebehandling:**

* Nældefeber, udslæt, hævelse af øjne, mund eller ansigt, vejrtrækningsbesvær eller kløe, hvilket kan være symptomer på alvorlige allergiske reaktionstyper, der kaldes angioødem og anafylaktisk reaktion.
* Alvorlig allergisk reaktion, der kan starte som udslæt i ét område, men som breder sig med udbredt tab af hud over hele kroppen til følge (Stevens‑Johnsons syndrom og/eller toksisk epidermal nekrolyse).
* Udbredt udslæt, høj legemstemperatur, forhøjede leverenzymer, blodabnormiteter (eosinofili), forstørrede lymfeknuder og involvering af andre kropsorganer (lægemiddelfremkaldt reaktion med eosinofili og systemiske symptomer, som også kaldes DRESS eller lægemiddeloverfølsomhed). Se også punkt 2.

**Fortæl det straks til lægen, hvis du bemærker en eller flere af følgende alvorlige bivirkninger:**

* Feber, kulderystelser, ondt i halsen, hoste, sår i munden eller andre symptomer på infektion herunder i blodet (sepsis)
* Blødning eller blå mærker, uden at der har været skader
* Smerter i brystet eller benene
* Kortåndethed
* Knoglesmerter, muskelsvaghed, forvirring eller træthed, der kan skyldes et højt indhold af calcium i blodet.

Revlimid kan nedsætte antallet af de hvide blodlegemer, som bekæmper infektioner, og også af de blodlegemer, som hjælper blodet med at størkne (blodplader), hvilket kan føre til blødningsforstyrrelser som f.eks. næseblod og blå mærker.

Revlimid kan også forårsage blodpropper i venerne (trombose).

**Andre bivirkninger**

Det er vigtigt at bemærke, at et lille antal patienter kan udvikle andre former for kræft, og det er muligt, at Revlimid-behandling kan øge denne risiko. Derfor vil din læge nøje vurdere fordele og risici, når du får ordineret Revlimid.

**Meget almindelige** bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 personer):

* Et fald i antallet af røde blodlegemer, hvilket kan føre til blodmangel og forårsage træthed og svækkelse
* Udslæt, kløe
* Muskelkrampe, muskelsvaghed, muskelsmerter, ømme muskler, knoglesmerter, ledsmerter, rygsmerter, smerter i arme og ben
* Hævelser i hele kroppen, herunder af arme og ben
* Svaghedsfølelse, træthed
* Feber og influenzalignende symptomer, herunder feber, muskelsmerter, hovedpine, ørepine, hoste og kulderystelser
* Følelsesløshed, prikkende eller brændende fornemmelse i huden, smerter i hænder eller fødder, svimmelhed, rysten
* Nedsat appetit, ændring i den måde, mad smager på
* Forøget smerte, tumorstørrelse eller rødme omkring tumoren
* Vægttab
* Forstoppelse, diarré, kvalme, opkastning, mavesmerter, halsbrand
* Lavt kalium- eller calcium- og/eller natriumindhold i blodet
* Skjoldbruskkirtel, der ikke fungerer så godt, som den skulle
* Smerter i benene (der kan være et symptom på blodprop), brystsmerter eller stakåndethed (der kan være et symptom på blodpropper i lungerne, hvilket kaldes lungeemboli)
* Alle slags infektioner, herunder infektion i bihulerne i begge sider af næsen, infektion i lungerne og de øvre luftveje
* Stakåndethed
* Sløret syn
* Uklarhed af øjet (grå stær)
* Nyreproblemer, herunder at nyrerne ikke fungerer ordentligt eller ikke kan opretholde en normal funktion
* Unormale levertestresultater
* Forhøjede levertestresultater
* Ændringer af et protein i blodet, der kan få dine arterier til at hæve (vaskulitis)
* Forhøjet sukkerniveau i blodet (sukkersyge)
* Nedsat sukkerniveau i blodet
* Hovedpine
* Næseblod
* Tør hud
* Depression, humørsvingninger, søvnbesvær
* Hoste
* Blodtryksfald
* En ubestemmelig følelse af ubehag i kroppen, utilpashed
* Øm og betændt mund, mundtørhed
* Dehydrering

**Almindelige** bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer):

* Ødelæggelse af røde blodlegemer (hæmolytisk anæmi)
* Visse typer af hudsvulster
* Blødning af gummerne, maven eller tarmene
* Forhøjet blodtryk, langsom, hurtig eller uregelmæssig hjerterytme
* Stigning i mængden af et stof, der dannes ved normal og unormal nedbrydning af røde blodlegemer
* Øget niveau af et type protein, som indikerer betændelse i kroppen
* Mørkfarvning af huden, misfarvning af huden, der skyldes blødning under huden, typisk forårsaget af stød, hævelse af blodfyldt hud, blå mærker
* Øget niveau af urinsyre i blodet
* Hududslæt, rødme af huden, revner eller afskalning af huden, nældefeber
* Øget svedtendens, nattesved
* Synkebesvær, ondt i halsen, besvær med stemmens kvalitet eller stemmeforandring
* Løbende næse
* Produktion af meget mere eller meget mindre urin end normalt eller manglende evne til at styre vandladningen
* Blod i urinen
* Stakåndethed, især i liggende stilling (hvilket kan være et symptom på hjertesvigt)
* Vanskelighed ved at få erektion
* Slagtilfælde, besvimelse, vertigo (problem med det indre øre, hvilket kan føre til, at du føler, at alt snurrer rundt), midlertidigt bevidsthedstab
* Smerter i brystet, der spreder sig ud til arme, hals, kæbe, ryg eller mave, en følelse af at være svedig og kortåndet, har kvalme eller kaster op, hvilket kan være symptomer på hjerteanfald (myokardieinfarkt)
* Muskelsvaghed, manglende energi
* Nakkesmerter, brystsmerter
* Kulderystelser
* Hævelse af led
* Galdeflowet fra leveren nedsat eller blokeret
* Lavt niveau af fosfat eller magnesium i blodet
* Talebesvær
* Leverskade
* Balanceproblemer, bevægelsesbesvær
* Døvhed, ringen for ørerne (tinnitus)
* Nervesmerter, ubehagelig unormal følelse, især ved berøring
* Forhøjet indhold af jern i kroppen
* Tørst
* Forvirring
* Tandpine
* Fald, som kan medføre tilskadekomst

**Ikke almindelige** bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 personer):

* Blødning inde i kraniet
* Kredsløbsproblemer
* Synstab
* Tab af sexlyst (libido)
* Produktion af stor mængde urin samt knoglesmerter og svaghed, hvilket kan være symptomer på en nyrelidelse (Fanconis syndrom)
* Gulfarvning af hud, slimhinder eller øjne (gulsot), lys afføring, mørk urin, hudkløe, udslæt, smerter eller opsvulmet mave – disse kan være symptomer på leverskade (leversvigt).
* Mavesmerter, oppustethed eller diarré, hvilket kan være symptomer på betændelse i tyktarmen (hvilket kaldes kolitis eller tyflitis)
* Beskadigelse af cellerne i nyrerne (kaldes tubulær nekrose)
* Ændring af hudfarven, følsomhed over for sollys
* Tumorlysesyndrom – metaboliske komplikationer, der kan forekomme under cancerbehandling og nogle gange endda uden behandling. Disse komplikationer skyldes nedbrydningsprodukter fra døende cancerceller og kan omfatte følgende: ændringer i blodkemi; såsom høj kalium, fosfor, urinsyre og lav calcium førende til ændringer i nyrefunktion, hjerterytme, krampeanfald og nogle gange død
* Forhøjet blodtryk i de blodkar, der forsyner lungerne (pulmonal hypertension).

**Ikke kendte** bivirkninger (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

* Pludselig eller mild, men forværret smerte i den øvre del af maven og/eller ryg, som varer ved i nogle dage, eventuelt ledsaget af kvalme, opkastning, feber og hurtig puls - disse symptomer kan skyldes betændelse i bugspytkirtlen.
* Hiven efter vejret, stakåndethed eller tør hoste, hvilket er symptomer, der kan skyldes betændelse i lungevævet.
* Sjældne tilfælde af muskelnedbrydning (muskelsmerter, svaghed eller hævelse), hvilket kan føre til nyreproblemer (rabdomyolyse), er blevet observeret. I nogle af tilfældene blev Revlimid givet samtidigt med et statin (en type medicin til at sænke kolesterol i blodet).
* En sygdom, som påvirker huden og forårsages af en betændelseslignende reaktion i de små blodkar, sammen med smerter i leddene og feber (leukocytoklastisk vaskulitis).
* Nedbrydning af mave- eller tarmvæggen. Dette kan føre til en meget alvorlig infektion. Fortæl det til lægen, hvis du får svære mavesmerter, feber, kvalme, opkastning, blod i afføringen eller ændret afføringsmønster.
* Virusinfektioner, herunder herpes zoster (som også kaldes ’helvedesild’, en virussygdom, der giver et smertefuldt hududslæt med blærer) og en tilbagevendende hepatitis B‑infektion (som kan give en gulfarvning af hud og øjne, mørkebrun urin, højresidige mavesmerter, feber og kvalme eller opkastning).
* Afstødning af transplanterede solide organer (såsom nyre eller hjerte).

**Indberetning af bivirkninger**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via det nationale rapporteringssystem anført i [Appendiks V](https://www.ema.europa.eu/en/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx). Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

**5. Opbevaring**

* Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.
* Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på blisterkortet og kartonen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
* Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.
* Brug ikke lægemidlet, hvis du bemærker, at pakningen er beskadiget eller udviser tegn på at have været åbnet.
* Aflevér ubrugt medicin på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

**6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger**

**Revlimid indeholder:**

Revlimid 2,5 mg hårde kapsler:

* Aktivt stof: lenalidomid. Hver kapsel indeholder 2,5 mg lenalidomid.
* Øvrige indholdsstoffer:
* kapselindhold: vandfri lactose (se punkt 2), mikrokrystallinsk cellulose, croscarmellosenatrium og magnesiumstearat
* kapselskal: gelatine, titandioxid (E171), indigocarmin (E132) og gul jernoxid (E172)
* blæk til tryk: shellac, propylenglycol (E1520), kaliumhydroxid og sort jernoxid (E172).

Revlimid 5 mg hårde kapsler:

* Aktivt stof: lenalidomid. Hver kapsel indeholder 5 mg lenalidomid.
* Øvrige indholdsstoffer:
* kapselindhold: vandfri lactose (se punkt 2), mikrokrystallinsk cellulose, croscarmellosenatrium og magnesiumstearat
* kapselskal: gelatine og titandioxid (E171)
* blæk til tryk: shellac, propylenglycol (E1520), kaliumhydroxid og sort jernoxid (E172).

Revlimid 7,5 mg hårde kapsler:

* Aktivt stof: lenalidomid. Hver kapsel indeholder 7,5 mg lenalidomid.
* Øvrige indholdsstoffer:
* kapselindhold: vandfri lactose (se punkt 2), mikrokrystallinsk cellulose, croscarmellosenatrium og magnesiumstearat.
* kapselskal: gelatine, titandioxid (E171) og gul jernoxid (E172)
* blæk til tryk: shellac, propylenglycol (E1520), kaliumhydroxid og sort jernoxid (E172).

Revlimid 10 mg hårde kapsler:

* Aktivt stof: lenalidomid. Hver kapsel indeholder 10 mg lenalidomid.
* Øvrige indholdsstoffer:
* kapselindhold: vandfri lactose (se punkt 2), mikrokrystallinsk cellulose, croscarmellosenatrium og magnesiumstearat
* kapselskal: gelatine, titandioxid (E171), indigocarmin (E132) og gul jernoxid (E172)
* blæk til tryk: shellac, propylenglycol (E1520), kaliumhydroxid og sort jernoxid (E172).

Revlimid 15 mg hårde kapsler:

* Aktivt stof: lenalidomid. Hver kapsel indeholder 15 mg lenalidomid.
* Øvrige indholdsstoffer:
* kapselindhold: vandfri lactose (se punkt 2), mikrokrystallinsk cellulose, croscarmellosenatrium og magnesiumstearat
* kapselskal: gelatine, titandioxid (E171) og indigocarmin (E132)
* blæk til tryk: shellac, propylenglycol (E1520), kaliumhydroxid og sort jernoxid (E172).

Revlimid 20 mg hårde kapsler:

* Aktivt stof: lenalidomid. Hver kapsel indeholder 20 mg lenalidomid.
* Øvrige indholdsstoffer:
* kapselindhold: vandfri lactose (se punkt 2), mikrokrystallinsk cellulose, croscarmellosenatrium og magnesiumstearat
* kapselskal: gelatine og titandioxid (E171), indigocarmin (E132) og gul jernoxid (E172)
* blæk til tryk: shellac, propylenglycol (E1520), kaliumhydroxid og sort jernoxid (E172).

Revlimid 25 mg hårde kapsler:

* Aktivt stof: lenalidomid. Hver kapsel indeholder 25 mg lenalidomid.
* Øvrige indholdsstoffer:
* kapselindhold: vandfri lactose (se punkt 2), mikrokrystallinsk cellulose, croscarmellosenatrium og magnesiumstearat
* kapselskal: gelatine og titandioxid (E171)
* blæk til tryk: shellac, propylenglycol (E1520), kaliumhydroxid og sort jernoxid (E172).

**Udseende og pakningsstørrelser**

Revlimid 2,5 mg hårde kapsler er blågrønne/hvide og påtrykt “REV 2.5 mg”.

Kapslerne leveres i pakninger. Hver pakning indeholder et eller tre blisterkort, hvert med syv kapsler. Det giver i alt 7 eller 21 kapsler pr. pakning.

Revlimid 5 mg hårde kapsler er hvide og påtrykt “REV 5 mg”.

Kapslerne leveres i pakninger. Hver pakning indeholder et eller tre blisterkort, hvert med syv kapsler. Det giver i alt 7 eller 21 kapsler pr. pakning.

Revlimid 7,5 mg hårde kapsler er lysegule/hvide og påtrykt ”REV 7.5 mg”.

Kapslerne leveres i pakninger. Hver pakning indeholder et eller tre blistekort, hvert med syv kapsler. Det giver i alt 7 eller 21 kapsler pr. pakning.

Revlimid 10 mg hårde kapsler er blågrønne/lysegule og påtrykt “REV 10 mg”.

Kapslerne leveres i pakninger. Hver pakning indeholder et eller tre blisterkort, hvert med syv kapsler. Det giver i alt 7 eller 21 kapsler pr. pakning.

Revlimid 15 mg hårde kapsler er lyseblå/hvide og påtrykt ”REV 15 mg”.

Kapslerne leveres i pakninger. Hver pakning indeholder et eller tre blisterkort, hvert med syv kapsler. Det giver i alt 7 eller 21 kapsler pr. pakning.

Revlimid 20 mg hårde kapsler er blågrønne/lyseblå og påtrykt ”REV 20 mg”.

Kapslerne leveres i pakninger. Hver pakning indeholder et eller tre blisterkort, hvert med syv kapsler. Det giver i alt 7 eller 21 kapsler pr. pakning.

Revlimid 25 mg hårde kapsler er hvide og påtrykt ”REV 25 mg”.

Kapslerne leveres i pakninger. Hver pakning indeholder et eller tre blisterkort, hvert med syv kapsler. Det giver i alt 7 eller 21 kapsler pr. pakning.

**Indehaver af markedsføringstilladelsen**

Bristol‑Myers Squibb Pharma EEIG

Plaza 254

Blanchardstown Corporate Park 2

Dublin 15, D15 T867

Irland

**Fremstiller**

Celgene Distribution B.V.

Orteliuslaan 1000

3528 BD Utrecht

Holland

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien**  N.V. Bristol-Myers Squibb Belgium S.A.  Tél/Tel: + 32 2 352 76 11  medicalinfo.belgium@bms.com | **Lietuva**  Swixx Biopharma UAB  Tel: + 370 52 369140  medinfo.lithuania@swixxbiopharma.com |
| **България**  Swixx Biopharma EOOD  Teл.: + 359 2 4942 480  medinfo.bulgaria@swixxbiopharma.com | **Luxembourg/Luxemburg**  N.V. Bristol-Myers Squibb Belgium S.A.  Tél/Tel: + 32 2 352 76 11  medicalinfo.belgium@bms.com |
| **Česká republika**  Bristol-Myers Squibb spol. s r.o.  Tel: + 420 221 016 111  medinfo.czech@bms.com | **Magyarország**  Bristol-Myers Squibb Kft.  Tel.: + 36 1 301 9797  Medinfo.hungary@bms.com |
| **Danmark**  Bristol-Myers Squibb Denmark  Tlf: + 45 45 93 05 06  medinfo.denmark@bms.com | **Malta**  A.M. Mangion Ltd  Tel: + 356 23976333  pv@ammangion.com |
| **Deutschland**  Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA  Tel: 0800 0752002 (+ 49 89 121 42 350)  medwiss.info@bms.com | **Nederland**  Bristol-Myers Squibb B.V.  Tel: + 31 (0)30 300 2222  medischeafdeling@bms.com |
| **Eesti**  Swixx Biopharma OÜ  Tel: + 372 640 1030  medinfo.estonia@swixxbiopharma.com | **Norge**  Bristol-Myers Squibb Norway AS  Tlf: + 47 67 55 53 50  medinfo.norway@bms.com |
| **Ελλάδα**  Bristol-Myers Squibb A.E.  Τηλ: + 30 210 6074300  medinfo.greece@bms.com | **Österreich**  Bristol-Myers Squibb GesmbH  Tel: + 43 1 60 14 30  medinfo.austria@bms.com |
| **España**  Bristol-Myers Squibb, S.A.  Tel: + 34 91 456 53 00  informacion.medica@bms.com | **Polska**  Bristol-Myers Squibb Polska Sp. z o.o.  Tel.: + 48 22 2606400  informacja.medyczna@bms.com |
| **France**  Bristol-Myers Squibb SAS  Tél: + 33 (0)1 58 83 84 96  infomed@bms.com | **Portugal**  Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Portuguesa, S.A.  Tel: + 351 21 440 70 00  portugal.medinfo@bms.com |
| **Hrvatska**  Swixx Biopharma d.o.o.  Tel: + 385 1 2078 500  medinfo.croatia@swixxbiopharma.com | **România**  Bristol-Myers Squibb Marketing Services S.R.L.  Tel: + 40 (0)21 272 16 19  medinfo.romania@bms.com |
| **Ireland**  Bristol-Myers Squibb Pharmaceuticals uc  Tel: 1 800 749 749 (+ 353 (0)1 483 3625)  medical.information@bms.com | **Slovenija**  Swixx Biopharma d.o.o.  Tel: + 386 1 2355 100  medinfo.slovenia@swixxbiopharma.com |
| **Ísland**  Vistor hf.  Sími: + 354 535 7000  vistor@vistor.is  medical.information@bms.com | **Slovenská republika**  Swixx Biopharma s.r.o.  Tel: + 421 2 20833 600  [medinfo.slovakia@swixxbiopharma.com](mailto:medinfo.slovakia@swixxbiopharma.com) |
| **Italia**  Bristol-Myers Squibb S.r.l.  Tel: + 39 06 50 39 61  medicalinformation.italia@bms.com | **Suomi/Finland**  Oy Bristol-Myers Squibb (Finland) Ab  Puh/Tel: + 358 9 251 21 230  medinfo.finland@bms.com |
| **Κύπρος**  Bristol-Myers Squibb A.E.  Τηλ: 800 92666 (+ 30 210 6074300)  medinfo.greece@bms.com | **Sverige**  Bristol-Myers Squibb Aktiebolag  Tel: + 46 8 704 71 00  medinfo.sweden@bms.com |
| **Latvija**  Swixx Biopharma SIA  Tel: + 371 66164750  medinfo.latvia@swixxbiopharma.com |  |

**Denne indlægsseddel blev senest ændret**

**Andre informationskilder**

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside [http://www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu/).

Der er også links til andre websteder om sjældne sygdomme og om, hvordan de behandles.