

**I PRIEDAS**  
**PREPARATO CHARAKTERISTIKŲ SANTRAUKA**

## 1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 2,5 mg kietosios kapsulės  
Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 5 mg kietosios kapsulės  
Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 7,5 mg kietosios kapsulės  
Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 10 mg kietosios kapsulės  
Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 15 mg kietosios kapsulės  
Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 20 mg kietosios kapsulės  
Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 25 mg kietosios kapsulės

## 2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje kietoje kapsulėje yra lenalidomido hidrochlorido monohidrato, atitinkančio 2,5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg arba 25 mg lenalidomido.

Visos pagalbinės medžiagos išvardytos 6.1 skyriuje.

## 3. FARMACINĖ FORMA

Kietoji kapsulė (kapsulė)

### Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 2,5 mg kietosios kapsulės

Kapsulės dangtelis žalias, kapsulės korpusas žalias su įspaustu juodu ženklų 2.5. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 4, ilgis  $14 \pm 1$  mm.

### Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 5 mg kietosios kapsulės

Kapsulės dangtelis mėlynas, kapsulės korpusas mėlynas su įspaustu juodu ženklų 5. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 2, ilgis  $18 \pm 1$  mm.

### Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 7,5 mg kietosios kapsulės

Kapsulės dangtelis rudas, kapsulės korpusas rudas su įspaustu juodu ženklų 7.5. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 1, ilgis  $19 \pm 1$  mm.

### Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 10 mg kietosios kapsulės

Kapsulės dangtelis žalias, kapsulės korpusas rudas su įspaustu juodu ženklų 10. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 0, ilgis  $21 \pm 1$  mm.

### Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 15 mg kietosios kapsulės

Kapsulės dangtelis rudas, kapsulės korpusas mėlynas su įspaustu juodu ženklų 15. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 2, ilgis  $18 \pm 1$  mm.

### Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 20 mg kietosios kapsulės

Kapsulės dangtelis žalias, kapsulės korpusas mėlynas su įspaustu juodu ženklų 20. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 1, ilgis  $19 \pm 1$  mm.

## Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 25 mg kietosios kapsulės

Kapsulės dangtelis rudas, kapsulės korpusas rudas su išpaustu juodu ženklų 25. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 0, ilgis  $21 \pm 1$  mm.

### **4. KLINIKINĖ INFORMACIJA**

#### **4.1 Terapinės indikacijos**

##### Dauginė mieloma

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto monoterapija skirta naujai diagnozuota daugine mieloma sergančių suaugusių pacientų, kuriems buvo atlikta autologinė kamieninių ląstelių transplantacija, palaikomajam gydymui.

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto derinys su deksametazonu arba bortezomibu ir deksametazonu, arba melfalanu ir prednizonu (žr. 4.2 skyrių) skirtas anksčiau negydyta daugine mieloma sergančių suaugusių pacientų, kurie nėra tinkami transplantacijai, gydymui.

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto derinyje su deksametazonu skirtas suaugusių pacientų su daugine mieloma, kurie prieš tai yra gavę mažiausiai vieną gydymo kursą, gydymui.

##### Folikulinė limfoma

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto ir rituksimabo (antikūno prieš CD20) derinys skirtas suaugusiųjų pacientų, sergančių anksčiau gydyta folikuline limfoma (1–3a laipsnio), gydymui.

#### **4.2 Dozavimas ir vartojimo metodas**

Gydymą lenalidomidu turi prižiūrėti gydytojas, turintis priešvėžinių vaistų skyrimo patirties.

Visoms toliau pateikiamoms indikacijoms:

- Dozė koreguojama atsižvelgiant į klinikinius ir laboratorinius duomenis (žr. 4.4 skyrių).
- Gydymo ir gydymo atnaujinimo metu, koreguojant 3-ojo ar 4-ojo laipsnio trombocitopeniją, neutropeniją ar kitos rūšies 3-ojo ar 4-ojo laipsnio toksinį poveikį, kuris siejamas su lenalidomido vartojimu, dozes rekomenduojama keisti.
- Neutropenijos atveju reikia spręsti dėl augimo faktorių skyrimo paciento gydymui.
- Jei praleidus dozę praėjo mažiau nei 12 valandų, pacientas gali vartoti dozę. Jei praleidus įprasto dozės vartojimo laiką praėjo daugiau nei 12 valandų, pacientas turi nebevartoti tos dozės ir vartoti kitą dozę kitą dieną įprastu laiku.

##### Dozavimas

##### Naujai diagnozuota dauginė mieloma (NDDM)

##### Lenalidomido ir deksametazono derinys iki ligos progresavimo pacientams, kurie nėra tinkami transplantacijai

Gydymo lenalidomidu negalima pradėti, jei absoliutus neutrofilų skaičius (ANS) yra  $< 1,0 \times 10^9/l$  ir (arba) trombocitų skaičius  $< 50 \times 10^9/l$ .

##### *Rekomenduojama dozė*

Rekomenduojama pradinė geriamoji lenalidomido dozė yra 25 mg vieną kartą per parą 1-21-ą pasikartojančio 28 dienų ciklo dienomis.

Rekomenduojama geriamoji deksametazono dozė yra 40 mg vieną kartą per parą 1-ą, 8-ą, 15-ą ir 22-ą pasikartojančio 28 dienų ciklo dienomis. Pacientai gali tęsti gydymą lenalidomidu ir deksametazonu, kol liga neprogresuoja arba kol nepasireiškia netoleravimas.

#### Dozės mažinimo etapai

	Lenalidomidas <sup>a</sup>	Deksametazonas <sup>a</sup>
Pradinė dozė	25 mg	40 mg
Dozės lygis -1	20 mg	20 mg
Dozės lygis -2	15 mg	12 mg
Dozės lygis -3	10 mg	8 mg
Dozės lygis -4	5 mg	4 mg
Dozės lygis -5	2,5 mg	Netaikoma

<sup>a</sup> Abiejų vaistinių preparatų dozės galima mažinti atskirai.

#### Trombocitopenija

Kai trombocitų	Rekomenduojamas gydymas
Sumažėjimas iki $< 25 \times 10^9/l$	Nutraukti lenalidomido vartojimą likusio ciklo metu <sup>a</sup>
Vėl pasiekia $\geq 50 \times 10^9/l$	Vėl skiriant kito ciklo metu, sumažinti vienu dozės lygiu

<sup>a</sup> Jei doze ribojantis toksinis poveikis (DRTP) pasireiškia vėliau nei 15 ciklo dieną, lenalidomido vartojimą reikia laikinai nutraukti bent jau iki esamo 28 dienų ciklo pabaigos.

#### Absolūtus neutrofilų skaičius (ANS) - neutropenija

Kai ANS	Rekomenduojamas gydymas <sup>a</sup>
Pirmas sumažėjimas iki $< 0,5 \times 10^9/l$ Vėl pasiekia $\geq 1 \times 10^9/l$ , kai neutropenija yra vienintelis stebimas toksinis poveikis	Nutraukti gydymą lenalidomidu Vėl skirti lenalidomido dozę vieną kartą per parą
Vėl pasiekia $\geq 0,5 \times 10^9/l$ kai stebimas kitas nei neutropenija nuo dozės priklausantis toksinis poveikis kraujodarai	Vėl skirti lenalidomidą – 1 dozę lygiu vieną kartą per parą
Kiekvienas kitas sumažėjimas mažiau $< 0,5 \times 10^9/l$ Vėl pasiekia $\geq 0,5 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu Vėl skirti lenalidomidą kitu žemesniu dozės lygiu vieną kartą per parą.

<sup>a</sup> Gydytojo nuožiūra, jei neutropenija yra vienintelis toksinis poveikis skiriant preparatą bet koku dozės lygiu, papildomai skiriamas granulocitų kolonijas stimuliuojantis faktorius (G-CSF) ir išlaikomas lenalidomido dozės lygis.

Dėl toksinio poveikio kraujodarai lenalidomido dozė galima vėl skirti kito didesnio lygio doze (didinant iki pradinės dozės), jei pagerėjo kaulų čiulpų funkcija (toksinio poveikio kraujodarai nepasireiškė mažiausiai 2 iš eilės ciklus: ANS buvo  $\geq 1,5 \times 10^9/l$ , trombocitų skaičius buvo  $\geq 100 \times 10^9/l$  naujo ciklo pradžioje).

Lenalidomido derinys su bortezomibu ir deksametazonu, po to skiriant lenalidomidą ir deksametazoną iki ligos progresavimo pacientams, kurie nėra tinkami transplantacijai.

#### Pradinis gydymas: lenalidomido derinys su bortezomibu ir deksametazonu

Gydymo lenalidomido deriniu su bortezomibu ir deksametazonu pradėti negalima, jei absoliutus neutrofilų skaičius (ANS) yra  $< 1,0 \times 10^9/l$  ir (arba) trombocitų skaičius yra  $< 50 \times 10^9/l$ .

Rekomenduojama pradinė lenalidomido dozė yra 25 mg kartą per parą, vartojama per burną 1-14 kiekvieno 21 dienos ciklo dienomis kartu su bortezomibu ir deksametazonu. Bortezomibas turi būti leidžiamas po oda ( $1,3 \text{ mg}/\text{m}^2$  kūno paviršiaus ploto) du kartus per savaitę, 1, 4, 8 ir 11 kiekvieno 21 dienos ciklo dienomis. Daugiau apie vaistinių preparatų, vartojamų kartu su lenalidomidu, dozę, vartojimo schemą ir dozės koregavimą, žr. 5.1 skyriuje ir atitinkamo vaistinio preparato charakteristikų santraukoje.

Rekomenduojama taikyti iki aštuonių 21 dienos gydymo ciklų (24 savaitių pradinis gydymas).

Tėstinis gydymas: lenalidomido derinys su deksametazonu iki progresavimo

Toliau tęsti 25 mg lenalidomido kartą per parą vartojimą per burną 1-21-ą pasikartojančių 28 gydymo ciklą dienomis kartu su deksametazonu. Gydymas tęsiamas iki ligos progresavimo arba nepriimtino toksinio poveikio pasireiškimo.

Dozės mažinimo etapai

	Lenalidomidas <sup>a</sup>
Pradinė dozė	25 mg
Dozės lygis -1	20 mg
Dozės lygis -2	15 mg
Dozės lygis -3	10 mg
Dozės lygis -4	5 mg
Dozės lygis -5	2,5 mg

<sup>a</sup> Dozės sumažinimas visiems vaistiniams preparatams gali būti taikomas atskirai

*Trombocitopenija*

Kai trombocitų	Rekomenduojamas gydymas
Sumažėjimas iki $< 30 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu
Vėl pasiekia $\geq 50 \times 10^9/l$	Vėl skirti lenalidomido -1 dozės lygiu vieną kartą
Kiekvienas kitas sumažėjimas žemiau $30 \times 10^9/l$ Vėl pasiekia $\geq 50 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu Vėl skirti lenalidomidą kitu žemesniu dozės lygiu vieną kartą per parą

*Absolūtus neutrofilų skaičius (ANS) - neutropenija*

Kai ANS	Rekomenduojamas gydymas <sup>a</sup>
Pirmas sumažėjimas iki $< 0,5 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu
Vėl pasiekia $\geq 1 \times 10^9/l$ kai neutropenija yra vienintelis stebimas toksinis poveikis	Vėl skirti lenalidomido dozę vieną kartą per parą
Vėl pasiekia $\geq 0,5 \times 10^9/l$ , kai stebimas kitas nei neutropenija nuo dozės priklausantis toksinis poveikis kraujodarai	Vėl skirti lenalidomidą -1 dozės lygiu vieną kartą per parą
Kiekvienas kitas sumažėjimas žemiau $< 0,5 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu
Vėl pasiekia $\geq 0,5 \times 10^9/l$	Vėl skirti lenalidomido kitu žemesniu dozės lygiu vieną kartą per parą.

<sup>a</sup> Gydymo nuožiūra, jei neutropenija yra vienintelis toksinis poveikis skiriant preparatą bet koku dozės lygiu, papildomai skiriamas granulocitų kolonijas stimuliuojantis faktorius (G-CSF) ir išlaikomas lenalidomido dozės lygis.

Lenalidomido derinio su melfalanu ir prednizonu vartojimas, po to taikant palaikomąjį gydymą lenalidomidu pacientams, kurie nėra tinkami transplantacijai

Gydymo lenalidomidu negalima pradėti, jei ANS  $< 1,5 \times 10^9/l$  ir (arba) trombocitų skaičius  $< 75 \times 10^9/l$ .

*Rekomenduojama dozė*

Rekomenduojama pradinė geriamoji lenalidomido dozė yra 10 mg kartą per parą 1-21-ą pasikartojančių 28 dienų ciklą dienomis ne ilgiau kaip 9 ciklus, geriamoji 0,18 mg/kg melfalano dozė 1-4-ą pasikartojančių 28 dienų ciklą dienomis, geriamoji 2 mg/kg prednizono dozė 1-4-ą pasikartojančių 28 dienų ciklą dienomis. Pacientai, kurie baigė 9 ciklus arba kurie negali baigti gydymo vaistinių preparatų deriniu dėl netoleravimo, yra gydomi tik lenalidomidu taip: skiriant 10 mg kartą per parą 1-21-ą pasikartojančių 28 dienų ciklą dienomis, kol liga neprogresuoja.

Dozės mažinimo etapai

	Lenalidomidas	Melfalanas	Prednizonas
Pradinė dozė	10 mg <sup>a</sup>	0,18 mg/kg	2 mg/kg

Dozės lygis -1	7,5 mg	0,14 mg/kg	1 mg/kg
Dozės lygis -2	5 mg	0,10 mg/kg	0,5 mg/kg
Dozės lygis -3	2,5 mg	Netaikoma	0,25 mg/kg

<sup>a</sup> Jei neutropenija yra vienintelis toksinis poveikis skiriant vaistinį preparatą bet kokių dozės lygiu, papildomai skirti granulocitų kolonijas stimuliuojantį faktorių (G-KSF) ir palaikyti lenalidomido dozės lygi

#### *Trombocitopenija*

Kai trombocitų	Rekomenduojamas gydymas
Pirmas sumažėjimas iki $< 25 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu
Vėl pasiekia $\geq 25 \times 10^9/l$	Vėl skirti lenalidomidą ir melfalaną -1 dozės lygiu
Kiekvienas kitas sumažėjimas mažiau	Nutraukti gydymą lenalidomidu
Vėl pasiekia $\geq 30 \times 10^9/l$	Vėl skirti lenalidomidą kitu žemesniu dozės lygiu (-2 arba -3 dozės lygis) vieną kartą per parą.

#### *Absolūtus neutrofilų skaičius (ANS) - neutropenija*

Kai ANS	Rekomenduojamas gydymas <sup>a</sup>
Pirmas sumažėjimas iki $< 0,5 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu
Vėl pasiekia $\geq 0,5 \times 10^9/l$ , kai neutropenija yra vienintelis stebimas toksinis poveikis	Vėl skirti pradinę lenalidomido dozę vieną kartą per parą
Vėl pasiekia $\geq 0,5 \times 10^9/l$ , kai stebimas kitas nei neutropenija nuo dozės priklausantis toksinis poveikis	Vėl skirti lenalidomidą -1 dozės lygiu vieną kartą per parą
Kiekvienas kitas sumažėjimas mažiau $< 0,5 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu
Vėl pasiekia $\geq 0,5 \times 10^9/l$	Vėl skirti lenalidomidą kitu žemesniu dozės lygiu vieną kartą per parą.

<sup>a</sup> Gydytojo nuožūra, jei neutropenija yra vienintelis toksinis poveikis skiriant preparatą bet kokių dozės lygiu, papildomai skiriamas granulocitų kolonijas stimuliuojantis faktorius (G-CSF) ir išlaikomas lenalidomido dozės lygis.

#### Palaikomasis gydymas lenalidomidu pacientams, kuriems buvo atlikta autologinė kamieninių ląstelių transplantacija (AKLT)

Palaikomąjį gydymą lenalidomidu reikia pradėti po hematologinės būklės normalizavimosi po AKLT, jei nėra progresavimo požymių. Lenalidomido pradėti vartoti negalima, jei ANS yra  $< 1,0 \times 10^9/l$  ir (arba) trombocitų skaičius yra  $< 75 \times 10^9/l$ .

#### *Rekomenduojama dozė*

Rekomenduojama pradinė geriamoji lenalidomido dozė yra 10 mg vieną kartą per parą, vartojama nuolat (1-28-ą pasikartojančio 28 dienų ciklo dienomis), kol liga neprogresuoja arba kol nepasireiškia netoleravimas. Po 3 palaikomojo gydymo lenalidomidu ciklų dozę galima padidinti iki 15 mg geriamosios dozės vieną kartą per parą, jei ji toleruojama.

#### *Dozės mažinimo etapai*

	Pradinė dozė (10 mg)	Jei dozė padidinta (15 mg) <sup>a</sup>
Dozės lygis -1	5 mg	10 mg
Dozės lygis -2	5 mg (1-21-ą dienomis kas 28 dienas)	5 mg
Dozės lygis -3	Netaikoma	5 mg (1-21-ą dienomis kas 28 dienas)
	Negalima vartoti mažesnės nei 5 mg dozės (1-21-ą dienomis kas 28 dienas)	

<sup>a</sup> Po 3 palaikomojo gydymo lenalidomidu ciklų dozę galima padidinti iki 15 mg geriamosios dozės, jei ji toleruojama.

#### *Trombocitopenija*

Kai trombocitų	Rekomenduojamas gydymas
Sumažėjimas iki $< 30 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu
Vėl pasiekia $\geq 30 \times 10^9/l$	Vėl skirti lenalidomidą -1 dozės lygiu vieną kartą per parą

Kiekvienas kitas sumažėjimas mažiau $30 \times 10^9/l$ Vėl pasiekia $\geq 30 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu  Vėl skirti lenalidomidą kitu žemesniu dozės lygiu vieną kartą per parą
--	---

*Absolūtus neutrofilų skaičius (ANS) - neutropenija*

Kai ANS	Rekomenduojamas gydymas <sup>a</sup>
Sumažėjimas iki $< 0,5 \times 10^9/l$ Vėl pasiekia $\geq 0,5 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu Vėl skirti lenalidomidą -1 dozės lygiu vieną kartą per parą
Kiekvienas kitas sumažėjimas mažiau $< 0,5 \times 10^9/l$ Vėl pasiekia $\geq 0,5 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu  Vėl skirti lenalidomidą kitu žemesniu dozės lygiu vieną kartą per parą

<sup>a</sup> Gydytojo nuožiūra, jei neutropenija yra vienintelis toksinis poveikis skiriant preparatą bet kokių dozės lygiu, papildomai skiriamas granulocitų kolonijas stimuliuojantis faktorius (G-CSF) ir išlaikomas lenalidomido dozės lygis.

*Dauginė mieloma, kai prieš tai taikytas mažiausiai vienas gydymo kursas*

Gydymo lenalidomidu negalima pradėti, jei ANS yra  $< 1,0 \times 10^9/l$  ir (arba) trombocitų skaičius yra  $< 75 \times 10^9/l$  arba, priklausomai nuo kaulų čiulpų infiltracijos plazminėmis ląstelėmis, trombocitų skaičius  $< 30 \times 10^9/l$ .

*Rekomenduojama dozė*

Rekomenduojama pradinė geriamoji lenalidomido dozė yra 25 mg vieną kartą per parą 1-21-ą pasikartojančio 28 dienų ciklo dienomis. Rekomenduojama geriamoji deksametazono dozė yra 40 mg vieną kartą per parą 1-4, 9-12 ir 17-20 kiekvieno 28 dienų ciklo dienas pirmus 4 gydymo ciklus, po to 40 mg vieną kartą per parą 1-4 kiekvieno 28 dienų ciklo parą.

Vaistą skiriantys gydytojai turi atidžiai įvertinti, kokią deksametazono dozę reikia vartoti, atsižvelgdami į paciento būklę ir ligos eigą.

*Dozės mažinimo etapai*

Pradinė dozė	25 mg
Dozės lygis -1	15 mg
Dozės lygis -2	10 mg
Dozės lygis -3	5 mg

*Trombocitopenija*

Kai trombocitų	Rekomenduojamas gydymas
Pirmas sumažėjimas iki $< 30 \times 10^9/l$ Vėl pasiekia $\geq 30 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu Vėl skirti lenalidomidą -1 dozės lygiu
Kiekvienas kitas sumažėjimas mažiau $30 \times 10^9/l$ Vėl pasiekia $\geq 30 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu  Vėl skirti lenalidomidą kitu žemesniu dozės lygiu (-2 arba -3 dozės lygis) vieną kartą per parą. Neskirkite mažesnės dozės nei 5 mg vieną kartą per parą.

*Absolūtus neutrofilų skaičius (ANS) - neutropenija*

Kai ANS	Rekomenduojamas gydymas <sup>a</sup>
Pirmas sumažėjimas iki $< 0,5 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu

Vėl pasiekias $\geq 0,5 \times 10^9/l$ , kai neutropenija yra vienintelis stebimas toksinis poveikis	Vėl skirti pradinę lenalidomido dozę vieną kartą per parą
Vėl pasiekia $\geq 0,5 \times 10^9/l$ , kai stebimas kitas nei neutropenija nuo dozės priklausantis toksinis poveikis kraujodarai	Vėl skirti lenalidomidą -1 dozės lygiu vieną kartą per parą
Kiekvienas kitas sumažėjimas mažiau $< 0,5 \times 10^9/l$ Vėl pasiekia $\geq 0,5 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu  Vėl skirti lenalidomidą kitu žemesniu dozės lygiu (-1, -2 arba -3 dozės lygis) vieną kartą per parą. Neskirkite mažesnės nei 5 mg dozės vieną kartą per parą.

<sup>a</sup> Gydytojo nuožiūra, jei neutropenija yra vienintelis toksinis poveikis skiriant preparatą bet koku dozės lygiu, papildomai skiriamas granulocitų kolonijas stimuliuojantis faktorius (G-CSF) ir išlaikomas lenalidomido dozės lygis.

### Folikulinė limfoma (FL)

Gydymo lenalidomidu negalima pradėti, jei ANS yra  $< 1 \times 10^9/l$  ir (arba) trombocitų skaičius yra  $< 50 \times 10^9/l$ , išskyrus atvejus, kai šie pokyčiai yra antriniai – susiję su limfomos infiltruotais kaulų čiulpais.

### Rekomenduojama dozė

Rekomenduojama pradinė geriamoji lenalidomido dozė yra 20 mg vieną kartą per parą 1-21-ą pasikartojančio 28 dienų ciklo dienomis ne ilgiau kaip 12 gydymo ciklų. Rekomenduojama pradinė rituksimabo dozė yra 375 mg/m<sup>2</sup> į veną (i.v.) kas savaitę 1 ciklo metu (1, 8, 15 ir 22 dienomis) ir kiekvieno 28 dienų ciklo 1-ą dieną 2-5 ciklų metu.

### Dozės mažinimo etapai

Pradinė dozė	20 mg vieną kartą per parą 1-21 dienomis kas 28 dienas
Dozės lygis -1	15 mg vieną kartą per parą 1-21 dienomis kas 28 dienas
Dozės lygis -2	10 mg vieną kartą per parą 1-21 dienomis kas 28 dienas
Dozės lygis -3	5 mg vieną kartą per parą 1-21 dienomis kas 28 dienas

Apie dozės koregavimą dėl toksinio rituksimabo poveikio žr. atitinkamoje preparato charakteristikų santraukoje.

### Trombocitopenija

Kai trombocitų	Rekomenduojamas gydymas
Sumažėjimas iki $< 50 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu ir mažiausiai kas 7 dienas atlikti PKT
Vėl pasiekia $\geq 50 \times 10^9/l$	Vėl skirti kitu žemesniu dozės lygiu (-1 dozės lygis)
Kiekvienas kitas sumažėjimas mažiau $50 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu ir mažiausiai kas 7 dienas atlikti PKT
Vėl pasiekia $\geq 50 \times 10^9/l$	Vėl skirti lenalidomidą kitu žemesniu dozės lygiu (-2, -3 dozės lygis). Neskirkite mažesniu nei -3 dozės lygiu

### Absolūtus neutrofilų skaičius (ANS) - neutropenija

Kai ANS	Rekomenduojamas gydymas <sup>a</sup>
Sumažėjimas iki $< 1,0 \times 10^9/l$ mažiausiai 7 dienas arba Sumažėjimas iki $< 1,0 \times 10^9/l$ su susijusiu karščiavimu ( $\geq 38,5^\circ C$ kūno temperatūra) arba Sumažėjimas iki $< 0,5 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu ir mažiausiai kas 7 dienas atlikti pilną kraujo tyrimą (PKT)
Vėl pasiekia $\geq 1,0 \times 10^9/l$	Vėl skirti lenalidomidą kitu žemesniu dozės lygiu (-1 dozės lygis)



Kiekvienas kitas sumažėjimas mažiau $1,0 \times 10^9/l$ mažiausiai 7 dienas arba sumažėjimas iki $< 1,0 \times 10^9/l$ sususijusiu karščiavimu ( $\geq 38,5^\circ C$ kūno temperatūra) arba sumažėjimas iki $< 0,5 \times 10^9/l$	Nutraukti gydymą lenalidomidu ir mažiausiai kas 7 dienas atlikti pilną kraujo tyrimą (PKT)
Vėl pasiekia $\geq 1,0 \times 10^9/l$	Vėl skirti lenalidomidą kitu žemesniu dozės lygiu (-2, -3 dozės lygis). Neskirkite mažesniu nei -3 dozės lygiu

<sup>a</sup> Gydytojo nuožiūra, jei neutropenija yra vienintelis toksinis poveikis skiriant vaistinį preparatą bet kokių dozės lygiu, papildomai skiriamas G-CSF

#### *Naviko irimo lizės (NLS)*

Visiems pacientams turi būti skiriamas NLS profilaktinis gydymas (alopurinoliu, rasburikaze arba lygiaverčiu vaistiniu preparatu pagal įstaigos rekomendacijas) ir jie turi gerti pakankamai skyčių pirmąją pirmojo ciklo savaitę arba ilgesnį laiką, jei yra klinikinis poreikis. Siekiant stebėti NLS, pacientams reikia atlikti biocheminius tyrimus pirmojo ciklo metu kas savaitę ir pagal klinikinį poreikį.

Lenalidomido vartojimą galima tęsti (palaikant dozę) pacientams, sergantiems laboratoriniu NLS arba 1 laipsnio klinikiu NLS, arba gydytojo nuožiūra dozė sumažinama vienu lygiu ir lenalidomidą vartojamas toliau. Reikia užtikrinti intensyvią intraveninę hidrataciją ir tinkamą medicininę priežiūrą bei gydymą pagal vietinį gydymo standartą, kol bus pašalinti elektrolitų sutrikimai. Hiperurikemijai sumažinti gali reikėti gydymo rasburikaze. Gydytojo nuožiūra pacientas gali būti guldomas į lignonę. Pacientams, sergantiems 2-4 laipsnio klinikiu NLS, nutraukite lenalidomido vartojimą ir kas savaitę arba pagal klinikinį poreikį atlikite biocheminių žymenų tyrimus. Reikia užtikrinti intensyvią intraveninę hidrataciją ir tinkamą medicininę priežiūrą bei gydymą pagal vietinį gydymo standartą, kol bus pašalinti elektrolitų sutrikimai.

Gydytojo nuožiūra gali būti taikomas gydymas rasburikaze ir pacientas gali būti guldomas į lignonę. NLS sumažėjęs iki 0 laipsnio, gydytojo nuožiūra pakartotinai skiriamas lenalidomidą artimiausia mažesne doze (žr. 4.4 skyrių).

#### *Naviko paūmėjimo reakcija*

Gydytojo nuožiūra pacientams, kuriems nustatyta 1-ojo ar 2-ojo laipsnio naviko paūmėjimo reakcija (NPR), gydymą lenalidomidu galima tęsti jo nenutraukiant ir nekoreguojant. Gydytojo nuožiūra gali būti skiriamas gydymas nesteroidiniais vaistais nuo uždegimo (NVNU), ribotos trukmės gydymas kortikosteroidais ir (arba) narkotiniais analgetikais. Pacientams, kuriems nustatyta 3-ojo ar 4-ojo laipsnio NPR, gydymą lenalidomidu reikia nutraukti ir pradėti gydymą NVNU, kortikosteroidais ir (arba) narkotiniais analgetikais. Kai NPR sumažės iki  $\leq 1$ -ojo laipsnio, pakartotinai skirkite gydymą lenalidomidu ta pačia doze likusią ciklo dalį. Simptomams koreguoti pacientus galima gydyti vadovaujantis 1-ojo ir 2-ojo laipsnio NPR gydymo rekomendacijomis (žr. 4.4 skyrių).

#### Visos indikacijos

Nustačius kitos rūšies 3-ojo ar 4-ojo laipsnio toksinį poveikį, kuris siejamas su lenalidomido vartojimu, reikia nutraukti gydymą ir tik tada vėl skirti lenalidomidą kitu žemesniu dozės lygiu, kai toksinis poveikis bus sumažėjęs iki  $\leq 2$  laipsnio priklausomai nuo gydytojo nuožiūros.

Gali reikėti sustabdyti ar nutraukti lenalidomido vartojimą pasireiškus 2 arba 3 laipsnio odos bėrimui. Lenalidomido vartojimą reikia nutraukti pasireiškus angioneurozinei edemai, anafilaksinei reakcijai, 4 laipsnio bėrimui, eksfoliaciniam ar pūsliniam bėrimui arba įtarus Stivenso-Džonsono sindromą (SDS), toksinę epidermio nekrozę (TEN) ar vaistų reakciją su eozinofilija ir sisteminiais simptomais (DRESS); net šioms reakcijoms išnykus, vaistinio preparato vartoti negalima.

#### Ypatingos populiacijos

##### Vaikų populiacija

Lenalidomido negalima vartoti vaikams ir paaugliams nuo gimimo iki 18 metų dėl su saugumu susijusių priežasčių (žr. 5.1 skyrių).

### Senyviems pacientams

Turimi farmakokinetikos duomenys pateikiami 5.2 skyriuje. Atliekant klinikinius tyrimus lenalidomidas buvo skirtas pacientams su dauginė mieloma iki 91 metų amžiaus (žr. 5.1 skyrių).

Kadangi senyviems pacientams dažniau pasitaiko inkstų funkcijos nepakankamumas dozė turi būti parenkama atsargiai bei turėtų būti stebima inkstų funkcija.

### *Naujai diagnozuota dauginė mieloma: pacientai, kurie netinkami transplantacijai*

75 metų ir vyresnius pacientus, kuriems buvo naujai diagnozuota dauginė mieloma, reikia atidžiai įvertinti, prieš svarstant, ar skirti gydymą (žr. 4.4 skyrių).

Vyresniems nei 75 metų pacientams, gydomiems lenalidomido ir deksametazono deriniu, pradinė deksametazono dozė yra 20 mg per parą, vartojama 1-ą, 8-ą, 15-ą ir 22-ą kiekvieno 28 dienų gydymo ciklo dienomis.

Vyresniems nei 75 metų pacientams, gydomiems lenalidomido melfalano ir prednizono deriniu, dozės koreguoti nereikia.

Lenalidomidą vartojusiems 75 metų ir vyresniems pacientams, kuriems buvo naujai diagnozuota dauginė mieloma, dažniau nustatyta sunkių nepageidaujamų reakcijų ir nepageidaujamų reakcijų, dėl kurių reikėjo nutraukti gydymą.

Gydymą lenalidomidu kartu su kitais vaistais preparatais blogiau toleravo vyresni nei 75 metų pacientai, kuriems buvo naujai diagnozuota dauginė mieloma, nei jaunesnių pacientų populiacija. Šiems pacientams dažniau buvo nutrauktas gydymas dėl netoleravimo (3-ojo ar 4-ojo laipsnio nepageidaujamų reiškinių ir sunkių nepageidaujamų reiškinių), lyginant su jaunesniais nei 75 metų pacientais.

### *Dauginė mieloma: pacientai, kuriems prieš tai taikytas mažiausiai vienas gydymo kursas*

65 metų amžiaus ir vyresnių pacientų su dauginė mieloma dalis lenalidomido/deksametazono ir placebo/deksametazono grupėse skyrėsi nereikšmingai. Vaisto saugumo ir veiksmingumo bendro skirtumo lyginant šiuos ir jaunesnius pacientus nebuvo, tačiau negalima atmesti didesnės predispozicijos vyresnio amžiaus pacientams.

### *Folikulinė limfoma*

Bendras nepageidaujamų reiškinių dažnis 65 metų ir vyresniems pacientams, sergantiems folikuline limfoma ir gydytiems lenalidomido ir rituksimabo deriniu, yra panašus į jaunesnių nei 65 metų pacientų. Bendrų veiksmingumo skirtumų tarp šių dviejų amžiaus grupių nenustatyta.

### Pacientai, kurių inkstų funkcija sutrikusi

Lenalidomidas pirmiausia šalinamas per inkstus, todėl pacientai, kuriems yra didesnio laipsnio inkstų funkcijos sutrikimas, gali blogiau toleruoti gydymą (žr. 4.4 skyrių). Vaisto dozė turi būti parenkama atidžiai ir patariama stebėti inkstų funkciją.

Pacientams, kuriems pasireiškia lengvas inkstų funkcijos sutrikimas ir dauginė mieloma arba folikulinė limfoma, dozės koreguoti nereikia.

Toliau pateiktas dozės koregavimas yra rekomenduojamas gydymo pradžioje ir viso gydymo metu pacientams su vidutinio sunkumo ar sunkiu inkstų funkcijos sutrikimu arba esant terminalinės stadijos inkstų ligai.

Galutinės stadijos inkstų ligos (KLkr < 30 ml/min, reikalinga dializė) 3 fazės tyrimų patirties nėra.

### *Dauginė mieloma*

<b>Inkstų funkcija (KLkr)</b>	<b>Dozės koregavimas</b>
Vidutinio sunkumo inkstų funkcijos sutrikimas (30 ≤ KLkr < 50 ml/min)	10 mg vieną kartą per parą <sup>1</sup>
Sunkus inkstų funkcijos sutrikimas (KLkr < 30 ml/min, dializė nereikalinga)	7,5 mg vieną kartą per parą <sup>2</sup> 15 mg kas antrą parą

Galutinės stadijos inkstų liga ( <i>GSIL</i> ) (KLkr < 30 ml/min, dializė reikalinga)	5 mg vieną kartą per parą. Dializės dienomis dozė turi būti skiriama po dializės.
--	---

<sup>1</sup> Dozė gali būti padidinta iki 15 mg vieną kartą per parą po 2 ciklų, jei nėra atsako į gydymą ir jei pacientas toleruoja gydymą.

<sup>2</sup> Šalyse, kuriose tiekama 7,5 mg kapsulė.

#### *Folikulinė limfoma*

<b>Inkstų funkcija (KLkr)</b>	<b>Dozės koregavimas</b> (1 - 21 pasikartojančio 28 dienų ciklo dienas)
Vidutinio sunkumo inkstų funkcijos sutrikimas (30 ≤ KLkr < 60 ml/min)	10 mg vieną kartą per parą <sup>1,2</sup>
Sunkus inkstų funkcijos sutrikimas (KLkr < 30 ml/min, dializė nereikalinga)	Duomenų nėra <sup>3</sup>
Galutinės stadijos inkstų liga ( <i>ESRD</i> ) (KLkr < 30 ml/min, dializė reikalinga)	Duomenų nėra <sup>3</sup>

<sup>1</sup> Dozė gali būti padidinta iki 15 mg vieną kartą per parą po 2 ciklų, jei pacientas toleruoja gydymą.

<sup>2</sup> Pacientams, kurių pradinė dozė yra 10 mg, dozės mažinimo atveju koreguojant 3 arba 4 laipsnio neutropeniją ar trombocitopeniją arba kitą 3 ar 4 laipsnio toksinį poveikį, kuris siejamas su lenalidomido vartojimu, negalima skirti mažesnės nei 5 mg dozės kas antrą parą arba 2,5 mg. vieną kartą per parą.

<sup>3</sup> Pacientai, kuriems yra sunkus inkstų funkcijos sutrikimas arba *ESRD*, į tyrimą įtraukti nebuvo.

Pradėjus gydymą lenalidomidu, tolesnis lenalidomido dozės keitimas pacientams su inkstų funkcijos sutrikimu turi būti pagrįstas individualiu paciento gydymo toleravimu, kaip aprašyta pirmiau.

#### Pacientai, kurių kepenų funkcija sutrikusi

Lenalidomidas nebuvo oficialiai tirtas pacientams su kepenų funkcijos nepakankamumu ir nėra jokių specifinių dozės rekomendacijų.

#### Vartojimo metodas

Vartoti per burną.

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto kapsulės turi būti geriamos nustatytais dienomis maždaug tuo pačiu laiku. Kapsulių negalima atidaryti, laužyti ar kramtyti (žr. 6.6 skyrių). Kapsules reikia praryti nepažeistas, geriausia – užsigieriant vandeniu, galima vartoti su maistu ar be jo.

Išimant kapsulę iš lizdinės plokštelės, rekomenduojama spausti tik vieną kapsulės galą, taip sumažinant kapsulės deformavimo arba perlaužimo riziką. Kapsulę reikia išimti iš pakuotės, nulupus foliją nuo vienos atskiros lizdinės plokštelės ląstelės.

### **4.3 Kontraindikacijos**

- Padidėjęs jautrumas veikliajai arba bet kuriai 6.1 skyriuje nurodytai pagalbinei medžiagai.
- Nėštumas.
- Vaisingos moterys, kol neįgyvendintos visos Nėštumo prevencijos programos sąlygos (žr. 4.4 ir 4.6 skyrius).

### **4.4 Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės**

**Kai lenalidomidas skiriamas kartu su kitais vaistiniais preparatais, prieš pradedant gydymą reikia perskaityti atitinkamo vaistinio preparato charakteristikų santrauką.**

#### Atsargumas nėštumo metu

Lenalidomido struktūra panaši į talidomido. Talidomidas yra žinoma teratogeninė veiklioji medžiaga žmogui, kuri sukelia sunkius, gyvybei pavojingus apsigimimus. Beždžionėms lenalidomidas sukėlė

apsigimimų, panašių į tuos, kurie aprašyti su talidomidu (žr. 4.6 ir 5.3 skyrius). Jei lenalidomidas vartojamas nėštumo metu, gali pasireikšti teratogeninis lenalidomido poveikis žmonėms.

Nėštumo prevencijos programos sąlygos turi būti įgyvendintos visoms pacientėms, nebent yra akivaizdus įrodymas, kad pacientė yra nevaisinga.

#### Nevaisingos moters kriterijai

Pacientė moteris ar paciento vyro partnerė laikoma vaisinga, nebent ji atitinka bent vieną iš toliau nurodytų kriterijų:

- amžius  $\geq 50$  metų ir natūrali amenorėja trunka  $\geq 1$  metus (amenorėja dėl vėžio gydymo arba žindymo metu neatmeta pastojimo galimybės)
- gydytojo ginekologo patvirtintas ankstyvas kiaušidžių nepakankamumas
- anksčiau atlikta abipusė gimdos priedų pašalinimo operacija ar histerektomija
- XY genotipas, Turnerio (*Turner*) sindromas, gimdos agenezė.

#### Patarimai

Vaisingai moteriai gydymas lenalidomidu kontraindikuotinas, išskyrus kai:

- ji supranta apie teratogeninio poveikio riziką būsimam kūdikiui
- ji supranta veiksmingos ir nenutrūkstamos kontracepcijos poreikį 4 savaites prieš pradėdant gydymą, viso gydymo metu ir 4 savaites gydymui pasibaigus
- net jei vaisingai moteriai yra amenorėja, ji turi atsižvelgti į visus patarimus dėl veiksmingos kontracepcijos
- ji turi sugebėti naudotis veiksmingomis kontracepcijos priemonėmis
- ji yra informuota ir supranta galimas nėštumo pasekmes ir skubios konsultacijos poreikį iškilus nėštumo tikimybei;
- ji supranta poreikį pradėti gydymą, kai tik po neigiamo nėštumo testo gaus lenalidomidą
- ji supranta poreikį ir sutinka atlikti nėštumo testą kas 4 savaites, nebent jai yra patvirtinta kiaušintakių sterilizacija
- ji patvirtina, kad supranta su lenalidomido vartojimu susijusią riziką bei būtinas atsargumo priemones.

Vyrų farmakokinetikos duomenys rodo, kad sveikiems tiriamiesiems gydymo metu lenalidomido labai mažais kiekiais patenka į spermą; praėjus 3 dienoms po veikliosios medžiagos vartojimo nutraukimo, lenalidomido spermoje neaptinkama (žr. 5.2 skyrių). Atsargumo dėlei visi lenalidomidą vartojantys pacientai vyrai, įskaitant ypatingas populiacijas, kuriose yra ilgesnis eliminacijos laikas, pavyzdžiui, yra inkstų funkcijos sutrikimas, turi įvykdyti toliau pateiktas sąlygas:

- supranta galimą teratogeninio poveikio riziką, jei turi lytinių santykių su nėščia arba vaisingo amžiaus moterimi
- supranta, kad reikia naudoti prezervatyvą lytinių santykių metu su nėščia arba vaisinga moterimi, nenaudojančia veiksmingos kontracepcijos (net jei vyrui atlikta vazektomija), gydymo metu ir paskui 1 savaitę po vartojimo sustabdymo ir (arba) gydymo nutraukimo
- supranta, kad jei jo partnerė pastoja jam vartojant Lenalidomide Teva arba netrukus po vartojimo sustabdymo, jis turi nedelsdamas informuoti savo gydytoją, ir kad rekomenduojama nukreipti partnerę teratologijos srityje dirbančio gydytojo konsultacijai, ištyrimui bei stebėjimui.

Vaistą skiriantis gydytojas turi būti įsitikinęs dėl vaisingos moters, kad:

- pacientė laikysis Nėštumo prevencijos programos sąlygų, įskaitant patvirtinimą, kad ji gerai suprato šias sąlygas
- pacientė patvirtina anksčiau minėtas sąlygas.

#### Kontracepcija

Vaisingos moters turi naudoti vieną veiksmingą kontracepcijos metodą 4 savaites prieš pradėdamos gydymą, gydymo metu ir 4 savaites po gydymo lenalidomidu pabaigos bei net ir laikinai nutraukus

gydymą, išskyrus tuos atvejus, kai pacientė visiškai ir nuolatos susilaiko nuo lytinių santykių, tai patvirtinant kas mėnesį. Jei pacientas nenaudoja veiksmingos kontracepcijos, jis turi būti nukreiptas pas atitinkamos srities sveikatos priežiūros specialistą, kad pradėtų vartoti kontracepcijos priemones.

Gali būti apsvarstomi šie tinkamos kontracepcijos metodų pavyzdžiai:

- kontraceptinis implantas
- levonorgestrelį atpalaiduojanti vartojimo į gimdą sistema (VGS)
- medroksiprogesterono acetato depo injekcija
- kiaušintakių sterilizacija
- lytiniai santykiai tik su vyru, kuriam atlikta vazektomija, kuri patvirtinta dviem neigiamais ejakuliatu tyrimais
- ovuliaciją slopinančios tik progestogeno turinčios kontraceptinės tabletės (t.y. dezogestrelis).

Dėl padidėjusios venų tromboembolijos rizikos daugine mieloma sergančioms ir lenalidomido derinį su kitais vaistiniais preparatais vartojančioms pacientėms ir dėl kiek mažesnės rizikos daugine mieloma sergančioms ir tik lenalidomidą vartojančioms pacientėms nerekomenduojama vartoti sudėtinės geriamosios kontracepcijos tablečių (taip pat žr. 4.5 skyrių). Jei pacientė vartoja sudėtinius geriamuosius kontraceptikus, turėtų būti apsvarstytas šio kontracepcijos metodo pakeitimas vienu iš anksčiau pateiktų veiksmingų kontracepcijos metodų. Venų tromboembolijos rizika išlieka dar 4-6 savaites po sudėtinų geriamųjų kontraceptikų vartojimo nutraukimo. Kontraceptinių steroidų veiksmingumas gali sumažėti gydymo su deksametazonu metu (žr. 4.5 skyrių).

Implantai ir levonorgestrelį atpalaiduojančios vartojimo į gimdą sistemos yra susijusios su padidėjusia infekcijos patekimo rizika jų įdėjimo metu bei nereguliaraus kraujavimo iš makšties rizika. Ypač pacientams su neutropenija turi būti apsvarstomas profilaktinis antibiotikų skyrimas.

Varį atpalaiduojančios vartojimo į gimdą sistemos paprastai nėra rekomenduojamos dėl potencialios infekcijos patekimo rizikos įdėjimo metu ir kraujo praradimo menstruacijų metu, kas galėtų kelti pavojų pacientėms, turinčioms neutropeniją ar trombocitopeniją.

#### Nėštumo testai

Remiantis vietine praktika, mediciniškai patikimus nėštumo testus, kurių minimalus jautrumas yra 25 mTV/ml, vaisingos moterys turi atlikti taip, kaip nurodyta toliau. Tai taikytina ir toms vaisingoms moterims, kurios praktikuoja visišką ir nuolatinį susilaikymą nuo lytinių santykių. Idealiu atveju nėštumo testas turi būti atliktas ir vaistas turi būti paskirtas ir išduotas tą pačią dieną. Lenalidomidas vaisingoms moterims turi būti išduotas per 7 dienas po jo išrašymo.

#### Prieš pradėdant gydymą

Medikui prižiūrint, nėštumo tyrimas turi būti atliktas to vizito, kai skiriamas lenalidomidas, metu arba likus 3 dienoms iki šio vizito pas vaistus skiriantį gydytoją pacientei, kuri pastarąsias 4 savaites naudojo veiksmingą kontracepciją. Tyrimas turi užtikrinti, kad gydymą lenalidomidu pradėdanti pacientė nėra nėščia.

#### Stebėjimas ir gydymo nutraukimas

Medikui prižiūrint nėštumo tyrimas turi būti kartojamas mažiausiai kas 4 savaites, įskaitant mažiausiai 4 savaites po gydymo nutraukimo, nebent yra patvirtintas kiaušintakių sterilizacijos atvejis. Šie nėštumo testai turi būti atliekami apsilankymo pas vaistus skiriantį gydytoją dieną arba likus 3 dienoms iki apsilankymo.

#### Papildomos atsargumo priemonės

Pacientas turi būti įspėtas niekuomet neduoti šio vaistinio preparato kitam asmeniui ir pabaigus gydymą grąžinti visas nesuvartotas kapsules savo vaistininkui saugiai tvarkyti.

Gydymo metu ir mažiausiai 7 dienas po gydymo lenalidomidu nutraukimo pacientas negali būti kraujo donoru.

Ruošdami lizdinę plokštelę arba kapsulę, sveikatos priežiūros specialistai ir globėjai turi mūvėti vienkartinę pirštines. Moterims, kurios yra nėščios arba įtaria, kad galbūt yra nėščios, lizdinės plokštelės arba kapsulės ruošti negalima (žr. 6.6 skyrių).

#### Mokomoji medžiaga, preparato išrašymo ir išdavimo apribojimai

Siekdamas padėti pacientams išvengti lenalidomido poveikio vaisiui, registruotojas pateiks informacinę medžiagą sveikatos priežiūros specialistams, kad būtų sustiprintas perspėjimas apie galimą teratogeninį lenalidomido poveikį, kad prieš pradėdant gydymą šiuo vaistiniu preparatu būtų patariama kontracepcijos klausimais ir patariama dėl būtinybės atlikti nėštumo testus. Preparatą išrašantis asmuo turi informuoti pacientus vyrus ir moteris apie galimą teratogeninio poveikio riziką ir griežtas nėštumo prevencijos priemones, kaip aprašyta Nėštumo prevencijos programoje, ir pateikti pacientams atitinkamą paciento mokomąją brošiūrą, paciento kortelę ir (arba) lygiavertę priemonę, vadovaujantis šalyje įgyvendinta paciento kortelių sistema. Bendradarbiaujant su kiekviena nacionaline kompetentinga institucija, buvo įgyvendinta nacionalinė kontroliuojamo platinimo sistema. Į nacionalinę kontroliuojamo platinimo sistemą įeina paciento kortelės ir (arba) lygiavertės priemonės naudojimas išrašymo ir (arba) išdavimo kontrolei užtikrinti bei su indikacija susijusių išsamųjų duomenų rinkimas, siekiant atidžiai stebėti vartojimą ne pagal indikaciją (*off-label use*) kiekvienoje nacionalinėje teritorijoje. Idealiu atveju nėštumo testas turi būti atliktas ir vaistas turi būti paskirtas ir išduotas tą pačią dieną. Lenalidomidas vaisingoms moterims turi būti išduotas per 7 dienas po jo išrašymo ir po medikų prižiūravimo neigiamo nėštumo testo rezultato. Vaisingo amžiaus moterims receptai gali galioti ne ilgiau nei 4 gydymo savaites, laikantis patvirtintoms indikacijoms taikomo dozavimo režimo (žr. 4.2 skyrių), visiems kitiems pacientams – ne ilgiau nei 12 gydymo savaičių.

#### Kiti specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės

##### *Miokardo infarktas*

Gauta pranešimų apie miokardo infarktą lenalidomidą vartojantiems pacientams, ypač tokiems, kuriems yra žinomų rizikos veiksnių, ir per pirmuosius 12 mėnesių vartojant derinį su deksametazonu. Pacientus, kuriems yra žinomų rizikos veiksnių, įskaitant ankstesnę trombozę, reikia atidžiai stebėti ir imtis veiksmų mėginant sumažinti visus valdomuosius rizikos veiksnius (pvz., rūkymą, padidėjusį kraujospūdį ir hiperlipidemiją).

##### *Venų ir arterijų tromboemboliniai reiškiniai*

Pacientams, sergantiems daugine mieloma, lenalidomido ir deksametazono derinio vartojimas yra susijęs su didesne venų tromboembolijos (daugiausiai giliųjų venų trombozės ir plaučių tromboembolijos) rizika. Venų tromboembolija rečiau nustatyta vartojant lenalidomido derinį su melfalanu ir prednizonu.

Pacientams, sergantiems daugine mieloma, lenalidomido monoteapija buvo susijusi su mažesne venų tromboembolijos (daugiausiai giliųjų venų trombozės ir plaučių tromboembolijos) rizika nei pacientams, sergantiems daugine mieloma, gydomiems lenalidomido deriniu su kitais vaistiniais preparatais (žr. 4.5 ir 4.8 skyrius).

Pacientams, sergantiems daugine mieloma, lenalidomido ir deksametazono derinio vartojimas yra susijęs su didesne arterijų tromboembolijos (daugiausiai miokardo infarkto ir cerebravaskulinių reiškinų) rizika ir rečiau nustatyta vartojant lenalidomido derinį su melfalanu ir prednizonu. Mažesnė arterinės tromboembolijos reiškinų (ATR) rizika yra daugine mieloma sergantiems pacientams, gydomiems vien lenalidomidu, nei daugine mieloma sergantiems pacientams, gydomiems lenalidomido deriniu su kitais vaistiniais preparatais.

Todėl pacientus, kuriems yra žinomų tromboembolijos rizikos veiksnių, įskaitant anksčiau buvusią trombozę, reikia atidžiai stebėti. Reikia imtis veiksmų mėginant sumažinti visus valdomuosius rizikos

veiksnius (pvz., rūkymą, padidėjusį kraujospūdį ir hiperlipidemiją). Kartu skiriamos eritropoezę skatinančios medžiagos arba tromboemboliniai reiškiniai anamnezėje taip pat gali padidinti trombozės riziką šiems pacientams. Todėl eritropoezę skatinančios medžiagos ar kiti trombozės riziką galintys padidinti veiksniai, tokie kaip hormonų pakeičiamoji terapija, lenalidomidu bei deksametazonu gydomiems pacientams su daugine mieloma, turi būti skiriami atsargiai. Jei hemoglobino koncentracija aukštesnė nei 12 g/dl, gydymą eritropoezę skatinančiomis medžiagomis reikia nutraukti.

Pacientas ir gydytojas įspėjami stebėti tromboembolijos požymius ir simptomus. Pacientas turi būti informuotas, kad pasireiškus tokiems simptomams kaip dusulys, skausmas krūtinėje, rankos ar kojos patinimas, reikia kreiptis medicininės pagalbos. Turi būti rekomenduojamas profilaktinių krešėjimą mažinančių vaistų skyrimas, ypač pacientams su papildomais trombozės rizikos faktoriais. Sprendimas vartoti krešėjimą mažinančius vaistus turi būti priimtas atidžiai įvertinus individualius paciento rizikos veiksnis.

Jei pacientui pasireiškia bet kokie tromboembolijos reiškiniai, reikia nutraukti šį gydymą ir pradėti standartinį gydymą antikoaguliantais. Stabilizavus paciento būklę gydant antikoaguliantais ir pašalinus tromboembolijos reiškinio komplikacijas, galima vėl pradėti gydymą lenalidomidu, skiriant pradinę dozę, priklausomai nuo naudos ir rizikos įvertinimo. Viso gydymo lenalidomidu metu pacientui turi būti toliau taikomas gydymas antikoaguliantais.

#### Plautinė hipertenzija

Lenalidomidu gydomiems pacientams nustatyti plautinės hipertenzijos atvejai, kai kurie iš jų baigėsi mirtimi. Prieš pradėdant gydymą lenalidomidu ir gydymo metu reikia įvertinti, ar pacientams nėra gretutinės plautinės širdies ligos požymių bei simptomų.

#### Neutropenija ir trombocitopenija

Pagrindiniai lenalidomido dozę ribojantys toksiniai vaisto poveikiai – neutropenija ir trombocitopenija. Stebint citopenijas, prieš pradėdant gydymą, per pirmąsias 8 gydymo lenalidomidu savaites kiekvieną savaitę, vėliau – kiekvieną mėnesį, turi būti atliekamas pilnas kraujo tyrimas, įskaitant leukocitų skaičių su leukograma, trombocitų skaičių, hemoglobino koncentraciją ir hematokritą. Folikuline limfoma sergančius pacientus reikia stebėti kas savaitę 1-ojo ciklo pirmąsias 3 savaites (28 dienas), kas 2 savaites 2-4 ciklų metu, po to kiekvieno ciklo pradžioje. Gali iškilti poreikis nutraukti vaisto vartojimą ir (arba) sumažinti dozę (žr. 4.2 skyrių).

Neutropenijos atveju gydant pacientą gydytojas turėtų spręsti dėl augimo faktorių skyrimo. Pacientas turi būti įspėtas, kad skubiai praneštų apie karščiavimo epizodus.

Pacientams ir gydytojams nurodoma stebėti kraujavimo požymius ir simptomus, įskaitant petechijas ir kraujavimą iš nosies, ypač pacientams, kartu vartojantiems vaistinių preparatų, galinčių skatinti kraujavimą (žr. 4.8 skyrių „Kraujavimo sutrikimai“).

Todėl lenalidomido ir kitų mielosupresinių vaistų derinys turi būti skiriamas atsargiai.

#### Naujai diagnozuota dauginė mieloma: pacientai, kuriems buvo atlikta AKLT, kuriems taikomas palaikomasis gydymas lenalidomidu

Atliekant tyrimą CALGB 100104 tarp užfiksuotų nepageidaujamų reakcijų buvo reiškinų, pastebėtų po didelės melfalano dozės ir ASCT (HDM / ASCT), taip pat reiškinų, pastebėtų palaikomojo gydymo laikotarpiu. Antrosios analizės metu identifikuoti reiškiniai, pasirodę po palaikomojo gydymo pradžios. Tyrimo IFM 2005-02 duomenys apima tik nepageidaujamas reakcijas palaikomojo gydymo laikotarpiu.

Apskritai 4 laipsnio neutropenija dažniau nustatyta palaikomojo gydymo lenalidomidu grupėse nei palaikomojo gydymo placebu grupėse, atliekant 2 tyrimus, kurių metu buvo vertinamas palaikomasis gydymas lenalidomidu naujai diagnozuota daugine mieloma (NDDM) sergantiems pacientams, kuriems buvo atlikta AKLT (atitinkamai 32,1 % ir 26,7 % (16,1 % ir 1,8 % po palaikomojo gydymo pradžios) tyrimo CALGB 100104 metu bei 16,4 % ir 0,7 % tyrimo IFM 2005-02 metu). Gydymo metu pasireiškiantys nepageidaujami neutropenijos reiškiniai, dėl kurių reikėjo nutraukti lenalidomido vartojimą, nustatyti atitinkamai 2,2 % pacientų tyrimo CALGB 100104 metu ir 2,4 % pacientų tyrimo IFM 2005-02 metu. Febrilinė 4 laipsnio neutropenija panašiu dažniu nustatyta palaikomojo gydymo

lenalidomidu grupėse ir palaikomojo gydymo placebo grupėse, atliekant abu tyrimus (atitinkamai 0,4 % ir 0,5 % (0,4 % ir 0,5 % po palaikomojo gydymo pradžios) tyrimo CALGB 100104 metu bei 0,3 % ir 0 % tyrimo IFM 2005-02 metu). Pacientas turi būti įspėtas, kad skubiai praneštų apie karščiavimo epizodus, nes gali reikėti nutraukti gydymą ir (arba) sumažinti dozę (žr. 4.2 skyrių).

3 ir 4 laipsnio trombocitopenija dažniau nustatyta palaikomojo gydymo lenalidomidu grupėse nei palaikomojo gydymo placebo grupėse, atliekant tyrimus, kurių metu buvo vertinamas palaikomasis gydymas lenalidomidu naujai diagnozuota daugine mieloma (NDDM) sergantiems pacientams, kuriems buvo atlikta AKLT (atitinkamai 37,5 % ir 30,3 % (17,9 % ir 4,1 % po palaikomojo gydymo pradžios) tyrimo CALGB 100104 metu bei 13,0 % ir 2,9 % tyrimo IFM 2005-02 metu). Pacientai ir gydytojai perspėti stebėti kraujavimo požymius ir simptomus, įskaitant petechijas ir kraujavimą iš nosies, ypač pacientams, kartu vartojantiems vaistinių preparatų, kurie gali skatinti kraujavimą (žr. 4.8 skyrių „Kraujavimo sutrikimai“).

Naujai diagnozuota dauginė mieloma: pacientai, kurie yra tinkami transplantacijai, gydomi lenalidomido deriniu su bortezumibu ir deksametazonu

SWOG S0777 tyrime 4 laipsnio neutropenija rečiau nustatyta lenalidomido derinio su bortezumibu ir deksametazonu (RVd) grupėje, lyginant su Rd lyginamąja grupe (2,7 % ir 5,9 %). 4 laipsnio febrilinės neutropenijos dažnis RVd grupėje buvo panašus kaip ir Rd grupėje (0,0 % ir 0,4 %). Pacientams reikia nurodyti, kad skubiai praneštų apie karščiavimo epizodus; gali prireikti nutraukti gydymą ir (arba) sumažinti dozę (žr. 4.2 skyrių).

3 ar 4 laipsnio trombocitopenija dažniau pastebėta RVd grupėje, palyginti su Rd lyginamąja gydymo grupe (17,2 % ir 9,4 %).

Naujai diagnozuota dauginė mieloma: pacientai, kurie nėra tinkami transplantacijai, gydomi lenalidomido deriniu su maža deksametazono doze

Tiriamųjų, kurie vartojo lenalidomido derinį su maža deksametazono doze, grupėse 4 laipsnio neutropenija nustatyta rečiau nei palyginamojoje grupėje (8,5 % Rd [nuolatinis gydymas] ir Rd18 [18 keturių savaitių ciklų gydymas], palyginti su 15 % melfalano/prednizono/talidomido grupėje, žr. 4.8 skyrių). 4 laipsnio febrilinės neutropenijos epizodų dažnis buvo panašus kaip lyginamojoje grupėje (0,6 % Rd ir Rd18 lenalidomidu/deksametazonu gydomiems pacientams, palyginti su 0,7 % melfalano/prednizono/talidomido grupėje, žr. 4.8 skyrių).

3 ar 4 laipsnio trombocitopenija Rd ir Rd18 grupėse nustatyta rečiau nei lyginamojoje grupėje (atitinkamai 8,1 % ir 11,1 %).

Naujai diagnozuota dauginė mieloma: pacientai, kurie nėra tinkami transplantacijai, gydomi lenalidomido, melfalano bei prednizono deriniu

Lenalidomido ir melfalano bei prednizono derinys, klinikinių tyrimų metu skiriamas pacientams, kuriems naujai diagnozuota dauginė mieloma, yra susijęs su didesniu 4-ojo laipsnio neutropenijos pasireiškimo dažniu (34,1 % melfalano, prednizono ir lenalidomido grupėje, po to skiriant lenalidomidą [MPR+R] bei melfalano, prednizono ir lenalidomido grupėje, po to skiriant placebo [MPR+p], palyginti su 7,8 % MPp+p (melfalano, prednizono ir placebo grupėje, po to skiriant placebo) gydomiems pacientams; žr. 4.8 skyrių). 4-ojo laipsnio febrilios neutropenijos epizodai buvo stebimi nedažnai (1,7 % MPR+R/MPR+p gydomiems pacientams, palyginti su 0,0 % MPp+p gydomiems pacientams; žr. 4.8 skyrių).

Lenalidomido ir melfalano bei prednizono derinys, skiriamas pacientams, sergantiems daugine mieloma, yra susijęs su didesniu 3-ojo ir 4-ojo laipsnio trombocitopenijos pasireiškimo dažniu (40,4 % MPR+R/MPR+p gydomiems pacientams, palyginti su 13,7 % MPp+p gydomiems pacientams; žr. 4.8 skyrių).

Dauginė mieloma: pacientai, kuriems prieš tai taikytas mažiausiai vienas gydymo kursas

Lenalidomido ir deksametazono derinys, skiriamas pacientams, sergantiems daugine mieloma, kurie prieš tai yra gavę mažiausiai vieną gydymo kursą, yra susijęs su didesniu 4-ojo laipsnio neutropenijos pasireiškimo dažniu (5,1 % lenalidomidu ir deksametazonu gydytų pacientų grupėje, lyginant su 0,6 %



placebu ir deksametazonu gydytų pacientų; žr. 4.8 skyrių). 4-ojo laipsnio febrilios neutropenijos epizodai buvo stebimi nedažnai (0,6 % lenalidomidu ir deksametazonu gydytų pacientų grupėje, lyginant su 0,0 % placebu ir deksametazonu gydytų pacientų; žr. 4.8 skyrių).

Lenalidomido ir deksametazono derinys, skiriamas pacientams, sergantiems daugine mieloma, yra susijęs su didesniu 3-ojo ir 4-ojo laipsnio trombocitopenijos pasireiškimo dažniu (9,9 % ir 1,4 % lenalidomidu ir deksametazonu gydytų pacientų grupėje, lyginant su 2,3 % ir 0,0 % placebu ir deksametazonu gydytų pacientų; žr. 4.8 skyrių).

#### Folikulinė limfoma

Lenalidomido ir rituksimabo derinį vartojantiems folikuline limfoma sergantiems pacientams dažniau pasireiškė 3-iojo arba 4-ojo laipsnio neutropenija palyginti su placebo / rituksimabo grupės pacientais. Lenalidomido / rituksimabo grupėje dažniau pasireiškė febrilinė neutropenija ir 3-ojo arba 4-ojo laipsnio trombocitopenija (žr. 4.8 skyrių).

#### Skyd liaukės sutrikimai

Gauta pranešimų apie hipotirozės ir hipertirozės atvejus. Prieš pradėdant gydymą, rekomenduojama optimaliai kontroliuoti lydinčias būkles, kurios veikia skyd liaukės funkciją. Rekomenduojama gydymo pradžioje ir vėliau stebėti skyd liaukės funkciją.

#### Periferinė neuropatija

Lenalidomido struktūra panaši į talidomido, kuris, kaip žinoma, gali sukelti sunkią periferinę neuropatiją. Periferinės neuropatijos padažnėjimo, vartojant lenalidomido derinį su deksametazonu ar melfalanu ir prednizonu arba vartojant vien lenalidomidą arba ilgą laiką vartojant lenalidomidą naujai diagnozuotai dauginei mielomai gydyti, nenustatyta.

Lenalidomido derinys su intraveniniu bortezumibu ir deksametazonu daugine mieloma sergantiems pacientams yra susijęs su didesniu periferinės neuropatijos dažniu. Jos dažnis buvo mažesnis, kai bortezumibas buvo leidžiamas po oda. Papildomos informacijos žr. 4.8 skyriuje ir bortezumibo PCS

#### Naviko paūmėjimo reakcija ir naviko lizės sindromas

Kadangi lenalidomidas pasižymi antineoplastinėmis savybėmis, gali pasireikšti naviko lizės sindromas (NLS) su komplikacijomis. Buvo pranešta apie NLS ir naviko paūmėjimo reakcijos (NPR) atvejus, įskaitant mirtinus (žr. 4.8 skyrių). NLS ir NPR rizika yra tiems pacientams, kuriems prieš gydymą navikas yra labai proliferavęs. Tokiems pacientams gydymą lenalidomidu reikia skirti atsargiai. Šiuos pacientus būtina stebėti ypač atidžiai, ypač pirmojo ciklo arba dozės didinimo metu, ir imtis reikiamų atsargumo priemonių.

#### Folikulinė limfoma

Rekomenduojama atidžiai stebėti ir vertinti, ar neatsiranda NPR. Naviko paūmėjimo reakcija gali imituoti LP. Pacientai, kuriems pasireiškė 1-ojo ir 2-ojo laipsnio NPR, buvo gydomi kortikosteroidais, NVNU ir (arba) narkotiniais analgetikais, skirtais NPR simptomams mažinti. Sprendimas taikyti NPR gydymo priemones turi būti priimtas atidžiai kliniškai įvertinus konkretų pacientą (žr. 4.2 ir 4.8 skyrius).

Rekomenduojama atidžiai stebėti ir vertinti, ar neatsiranda NLS. Pacientams turi būti taikoma gera hidratacija ir profilaktinis NLS gydymas, taip pat kas savaitę reikia atlikti biocheminius tyrimus pirmąjį ciklą arba ilgiau pagal klinikinį poreikį (žr. 4.2 ir 4.8 skyrius).

#### Alerginės reakcijos ir sunkios odos reakcijos

Lenalidomidu gydomiems pacientams nustatyti alerginių reakcijų, tarp jų angioneurozinės edemos, anafilaksinės reakcijos, bei sunkių odos reakcijų, įskaitant SJS, TEN ir DRESS, atvejai (žr. 4.8 skyrių). Vaistinių preparatą skiriantis gydytojas pacientus turi įspėti dėl šių reakcijų požymių ir simptomų, pacientams reikia nurodyti nedelsiant kreiptis medicininės pagalbos, jeigu jiems pasireiškia šių simptomų. Lenalidomido vartojimą reikia nutraukti pasireiškus angioneurozinei edemai, anafilaksinei reakcijai, eksfoliaciniam ar pūsliniam išbėrimui arba įtarus SJS, TEN arba DRESS;

šioms reakcijoms išnykus, vartojimo tęsti negalima. Gali reikėti sustabdyti ar nutraukti lenalidomido vartojimą pasireiškus kitos formos odos reakcijai, priklausomai nuo reakcijos sunkumo. Pacientus, kuriems yra pasireiškę alerginių reakcijų vartojant talidomidą, reikia atidžiai stebėti, nes literatūroje nurodyta galima kryžminė reakcija tarp lenalidomido ir talidomido. Pacientams, kuriems anksčiau vartojant talidomidą pasireiškė sunkus išbėrimas, lenalidomido skirti negalima.

#### Antrieji pirminiai piktybiniai navikai

Atliekant klinikinius tyrimus antrųjų pirminių piktybinių navikų (APPN) atvejai dažniau nustatyti mieloma sergantiems pacientams, kurie anksčiau buvo gydyti lenalidomidu/deksametazonu (3,98 100 asmens-metų) nei kontrolinei grupei (1,38 100 asmens-metų). Neinvaziniai APPN buvo bazalinių arba žvyninių ląstelių odos vėžys. Didžioji dalis invazinių APPN buvo solidiniai navikai.

Atliekant klinikinius tyrimus, kuriuose dalyvavo pacientai, kuriems naujai diagnozuota dauginė mieloma ir kurie nėra tinkami transplantacijai, pacientams, vartojusiems lenalidomido, melfalano bei prednizono derinį iki ligos progresavimo, hematologinių APPN (ūminės mieloidinės leukemijos (ŪML), mielodisplazinio sindromo (MDS) dažnis padidėjo 4,9 karto (1,75 100 asmens-metų), palyginti su melfalano derinio su prednizonu vartojimu (0,36 100 asmens-metų).

Pacientams, vartojusiems lenalidomido (9 ciklus), melfalano ir prednizono derinį, solidinių navikų APPN dažnis padidėjo 2,12 karto (1,57 100 asmens-metų), palyginti su pacientais, vartojusiais melfalano ir prednizono derinį (0,74 100 asmens-metų).

Pacientams, vartojusiems lenalidomido ir deksametazono derinį iki ligos progresavimo arba 18 mėnesių, hematologinių APPN dažnis (0,16 100 asmens-metų) nepadidėjo, palyginti su pacientais, vartojusiais talidomido, melfalano ir prednizono derinį (0,79 100 asmens-metų).

Pacientams, vartojusiems lenalidomido ir deksametazono derinį iki ligos progresavimo arba 18 mėnesių, solidinių navikų APPN dažnis padidėjo 1,3 karto (1,58 100 asmens-metų), palyginti su pacientais, vartojusiais talidomido, melfalano ir prednizono derinį (1,19 100 asmens-metų).

Naujai diagnozuota dauginė mieloma sergantiems pacientams, vartojantiems lenalidomido derinį su bortezomibu ir deksametazonu, hematologinių solidinių navikų APPN dažnis buvo 0,00-0,16 100 asmens-metų, solidinių navikų APPN dažnis buvo 0,21-1,04 100 asmens-metų.

Didesnė antrųjų pirminių piktybinių navikų rizika, susijusi su lenalidomidu, taip pat svarbi ir NDDM po kamieninių ląstelių transplantacijos atvejais. Nors kol kas ši rizika nėra išsamiai apibūdinta, į ją derėtų atsižvelgti svarstant skirti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto ar jį vartojant tokiomis aplinkybėmis.

Hematologinių navikų, ypač ŪML, MDS ir B ląstelių navikų (tarp jų Hodžkino limfomos), dažnis buvo 1,31 100 asmens-metų lenalidomido grupėse ir 0,58 100 asmens-metų placebo grupėse (1,02 100 asmens-metų pacientų, vartojusių lenalidomidą po AKLT, grupėje ir 0,60 100 asmens-metų pacientų, nevartojusių lenalidomido po AKLT, grupėje). Solidinių navikų APPN dažnis buvo 1,36 100 asmens-metų lenalidomido grupėse ir 1,05 100 asmens-metų placebo grupėse (1,26 100 asmens-metų pacientų, vartojusių lenalidomidą po AKLT, grupėje ir 0,60 100 asmens-metų pacientų, nevartojusių lenalidomido po AKLT, grupėje).

Į šią hematologinių APPN atsiradimo riziką reikia atsižvelgti prieš pradėdant gydymą lenalidomido deriniu su melfalanu arba iš karto po gydymo didele melfalano doze ir AKLT. Prieš gydymą ir gydymo metu gydytojai, taikydami standartinę vėžio patikrą, turi atidžiai įvertinti, ar pacientams neatsirado antrųjų pirminių piktybinių navikų ir pradėti gydymą pagal indikacijas.

#### Antrieji folikulinės limfomos pirminiai piktybiniai navikai

Atliekant recidyvinės / refrakterinės neagresyvos (indolentinės) Hodžkino limfomos (angl. *indolent non-Hodgkin lymphoma*, iNHL) tyrimą, kuriame dalyvavo folikuline limfoma sergantys pacientai, lenalidomido / rituksimabo grupėje antrųjų pirminių piktybinių navikų (APPN) rizika nepadidėjo, palyginti su placebo / rituksimabo grupe. Hematologinių ŪML APPN pasireiškė 0,29 100 asmens-

metų lenalidomido / rituksimabo grupėje, palyginti su 0,29 100 asmens-metų placebo / rituksimabu gydomiems pacientams. Hematologinių ir solidinių navikų APPN (išskyrus ne melanomos odos vėžio atvejus) dažnis lenalidomido / rituksimabo grupėje buvo 0,87 100 asmens-metų, palyginti su 1,17 100 asmens-metų placebo / rituksimabu gydomiems pacientams, kontrolinio stebėjimo laiko mediana buvo 30,59 mėnesio (nuo 0,6 iki 50,9 mėnesio intervalas).

Nustatyta nemelanominio odos vėžio rizika, tai gali būti plokščiųjų ląstelių arba bazalinių ląstelių karcinomos.

Gydytojai turi stebėti, ar pacientams nepasireiškia APPN. Svarstant gydymą lenalidomidu, reikia atsižvelgti į galimą lenalidomido naudą ir APPN riziką.

#### *Kepenų sutrikimai*

Lenalidomidu derinys su kitais vaistiniais preparatais gydytiems pacientams nustatytas kepenų funkcijos nepakankamumas, įskaitant mirtinus atvejus: ūminis kepenų funkcijos nepakankamumas, toksinis hepatitas, citolizinis hepatitas, cholestazinis hepatitas ir mišrus citolizinis ir (arba) cholestazinis hepatitas. Vaisto sukeliama sunkaus toksinio poveikio mechanizmai kol kas nežinomi, tačiau kai kuriais atvejais rizikos veiksniai gali būti esama virusinė kepenų liga, padidėjęs pradinis kepenų fermentų kiekis ir galbūt gydymas antibiotikais.

Dažnai nustatyti nenormalūs kepenų funkcijos tyrimų rezultatai, paprastai simptomų nebūdavo ir pertraukus preparato vartojimą rezultatai normalizuodavosi. Šiems parametrams grįžus į pradinį lygį, galima apsvarstyti gydymo mažesne doze galimybę.

Lenalidomidas daugiausia pašalinamas pro inkstus. Pacientams, kurių inkstų funkcija sutrikusi, svarbu koreguoti dozę, kad kraujo plazmoje nesusidarytų preparato koncentracija, dėl kurios gali padidėti dažnesnių hematologinių nepageidaujamų reakcijų arba toksinio poveikio kepenims rizika. Rekomenduojama stebėti kepenų funkciją, ypač jei anksčiau arba dabar pasireiškė virusinė kepenų infekcija arba jei lenalidomidas vartojamas kartu su vaistiniais preparatais, susijusiais su kepenų disfunkcija.

#### *Infekcija su neutropenija arba be jos*

Pacientai, sergantys daugine mieloma, yra labiau linkę į infekcijų, įskaitant plaučių uždegimą, pasireiškimą. Didesnis infekcijų dažnis nustatytas vartojant lenalidomido derinį su deksametazonu nei su MPT (melfalanu, prednizonu, talidomidu) pacientams, sergantiems NDDMs, kurie nėra tinkami transplantacijai, ir kuriems taikomas palaikomasis gydymas lenalidomidu, palyginti su palaikomoju gydymu placebo pacientams, sergantiems NDDM, kuriems buvo atlikta AKLT.  $\geq 3$  laipsnio infekcijos pasireiškė esant neutropenijai mažiau nei trečdaliui pacientų. Pacientus, kuriems yra žinomų rizikos veiksnių, reikia atidžiai stebėti. Visus pacientus reikia informuoti, kad pasireiškus pirmam infekcijos požymiui (pvz., kosuliui, karščiavimui ir kt.), reikia kreiptis medicininės pagalbos, kad būtų galima anksti sumažinti būklės sunkumą.

#### *Viruso reaktyvacija*

Lenalidomidu gydomiems pacientams nustatyti viruso reaktyvacijos atvejai, įskaitant sunkius juostinės pūslelinės arba hepatito B viruso (HBV) reaktyvacijos atvejus.

Kai kuriais iš šių atvejų viruso reaktyvacija baigėsi mirtimi.

Kai kuriais iš šių atvejų juostinės pūslelinės reaktyvacija sukėlė diseminuotą juostinės pūslelinės (*herpes zoster*) infekciją, juostinės pūslelinės meningitą arba akių juostinę pūslelinę, dėl kurių reikėjo laikinai arba visiškai nutraukti gydymą lenalidomidu ir skirti atitinkamą gydymą antivirusiniais preparatais.

Pacientams, vartojantiems lenalidomidą, kurie anksčiau buvo infekuoti hepatito B virusu, retai nustatyta hepatito B reaktyvacija. Kai kuriais iš šių atvejų išsivystė ūminis kepenų nepakankamumas, dėl kurio reikėjo nutraukti lenalidomido vartojimą ir skirti atitinkamą gydymą antivirusiniais preparatais. Prieš pradėdant gydymą lenalidomidu reikia nustatyti, ar pacientas nėra užsikrėtęs

hepatito B virusu. Pacientams, kuriems tyrimais nustatyta HBV infekcija, rekomenduojama pasikonsultuoti su gydytoju, turinčiu hepatito B gydymo patirties. Vartojant lenalidomidą pacientams, kurie anksčiau buvo infekuoti HBV, įskaitant pacientus, kuriems nustatyta antikūnų prieš HBc, bet nenustatyta HBsAg, reikia imtis atsargumo priemonių. Viso gydymo metu reikia atidžiai stebėti, ar šiems pacientams nepasireiškia aktyvios HBV infekcijos požymių ir simptomų.

#### Progresuojanti daugiažidinė leukoencefalopatija

Vartojant lenalidomidą, gauta pranešimų apie progresuojančios daugiažidinės leukoencefalopatijos (PDL) atvejus, įskaitant mirtinus atvejus. Apie PDL buvo pranešta praėjus nuo kelių mėnesių iki kelerių metų nuo gydymo lenalidomidu pradžios. Dažniausiai apie tokius atvejus buvo pranešama, kai pacientai tuo pat metu vartojo deksametazoną, arba pacientams prieš tai buvo taikytas gydymas kitais imunitetą slopinančiais chemoterapiniais vaistiniaisiais preparatais. Bendrosios praktikos gydytojai turėtų reguliariai tikrinti pacientų sveikatos būklę ir apsvarstyti PDL galimybę atlikdami diferencinę diagnostiką pacientams, kuriems pasireiškia nauji arba sunkėjantys neurologiniai simptomai, taip pat kognityviniai arba su elgesiu susiję požymiai arba simptomai. Pacientams taip pat reikėtų patarti informuoti savo partnerį (-ę) arba juos slaugančius asmenis apie jiems taikomą gydymą, kadangi šie žmonės gali pastebėti simptomus, kurių pats pacientas gali nepastebėti.

Vertinant PDL galimybę, reikėtų atlikti neurologinį vertinimą, galvos smegenų magnetinio rezonanso tyrimą ir cerebrospinalinio skysčio analizę dėl JC viruso (JCV) DNR polimerazės grandininės reakcijos (PGR) būdu arba atliekant galvos smegenų biopsiją su tyrimu dėl JCV. Gavus neigiamus analizės dėl JCV PGR būdu rezultatus, PDL galimybės negalima atmesti. Nepavykus nustatyti kitos diagnozės, galima toliau stebėti paciento būklę ir atlikti papildomus vertinimus.

Įtarus PDL, nebegalima toliau vartoti vaistinio preparato, kol nebus atmesta PDL galimybė. Patvirtinus PDL, būtina visiškai nutraukti gydymą lenalidomidu.

#### Pacientai, kuriems naujai diagnozuota dauginė mieloma

Skiriant lenalidomido derinį su kitais vaistiniaisiais preparatais, dažniau nustatytas netoleravimas (3-ojo ar 4-ojo laipsnio nepageidaujami reiškiniai, sunkūs nepageidaujami reiškiniai, gydymo nutraukimas) pacientams, kuriems buvo > 75 metai, III stadija pagal ISS (angl. *International Staging System*), ECOG PS  $\geq 2$  arba KLkr < 60 ml/min. Reikia atidžiai įvertinti pacientų gebėjimą toleruoti lenalidomido derinį su kitais vaistiniaisiais preparatais, atsižvelgiant į amžių, III stadiją pagal ISS, ECOG PS  $\geq 2$  arba KLkr < 60 ml/min. (žr. 4.2 ir 4.8 skyrius).

#### Katarakta

Katarakta dažniau nustatyta pacientams, vartojusiems lenalidomido ir deksametazono derinį, ypač vartojusiems ilgą laiką. Rekomenduojama reguliariai stebėti regėjimą.

### **4.5 Sąveika su kitais vaistiniaisiais preparatais ir kitokia sąveika**

Eritropoezę skatinantys vaistiniai preparatai ar kiti trombozės pavojų didinantys vaistai, pavyzdžiui, hormonų pakeičiamoji terapija, pacientams, sergantiems daugine mieloma ir vartojantiems lenalidomidą su deksametazonu, turi būti skiriami atsargiai (žr. 4.4 ir 4.8 skyrius).

#### Geriamieji kontraceptikai

Jokių sąveikos su geriamaisiais kontraceptikais tyrimų nebuvo atlikta. Lenalidomidas nėra fermentų induktorius. Su žmogaus hepatocitais atliktų *in vitro* tyrimų metu tirtos skirtingos lenalidomido koncentracijos nesukėlė CYP1A2, CYP2B6, CYP2C9, CYP2C19 ir CYP3A4/5 indukcijos. Todėl lenalidomidą skiriant atskirai, nėra tikėtinas indukcinis poveikis, dėl kurio sumažėtų vaistinių preparatų, įskaitant hormoninius kontraceptikus, efektyvumas. Tačiau deksametazonas yra silpnas ar vidutinio stiprumo CYP3A4 induktorius ir galimai veikia kitus fermentus bei transportinius baltymus. Negali būti atmetama tikimybė, kad gydymo metu geriamųjų kontraceptikų veiksmingumas gali būti sumažėjęs. Privaloma naudotis veiksmingomis priemonėmis nėštumui išvengti (žr. 4.4 ir 4.6 skyrius).

#### Varfarinas

Kartotinių lenalidomido 10 mg dozių skyrimas neturėjo įtakos vienos R- ir S- varfarino dozės farmakokinetikai. Skirta vienkartinė 25 mg varfarino dozė lenalidomido farmakokinetikai įtakos neturėjo. Kaip bebūtų, nėra žinoma, ar vaistų sąveika pasireikštų klinikinio vartojimo metu (kartu vartojant deksametazoną). Deksametazonas yra silpnas ar vidutinio stiprumo fermentų induktorius ir jo poveikis varfarinui nėra žinomas. Gydomo metu reikalingas atidus varfarino koncentracijos stebėjimas.

#### Digoksinas

Skiriant digoksiną kartu su 10 mg kartą per parą lenalidomido, 14 % padidėjo digoksino koncentracija kraujo plazmoje (suvartojus vienkartinę 0,5 mg digoksino dozę), esant 90 % PI (pasikliautiniam intervalui) [0,52 % - 28,2 %]. Nėra žinoma, ar poveikis klinikinėje praktikoje (didesnės lenalidomido dozės ir gydymas kartu su deksametazonu) būtų skirtingas. Taigi, gydant lenalidomidu turi būti stebima digoksino koncentracija kraujo plazmoje.

#### Statinai

Vartojant statinus kartu su lenalidomidu, yra padidėjusi rabdomiolizės rizika, kuri gali būti tiesiog adityvi. Pirmąsias gydymo savaites reikalingas atidesnis klinikinis ir laboratorinis stebėjimas.

#### Deksametazonas

Kartu vartojant vienkartinės ar kartotinės deksametazono dozės (40 mg kartą per parą), kliniškai reikšmingo poveikio kartotinių lenalidomido dozių (25 mg kartą per parą) farmakokinetikai nenustatyta.

#### Sąveika su P-glikoproteino (P-gp) inhibitoriais

*In vitro* lenalidomidas yra P-gp substratas, bet nėra P-gp inhibitorius. Kartu vartojant kartotines stipraus P-gp inhibitoriaus chinidino dozės (600 mg du kartus per parą) arba vidutinio stiprumo P-gp inhibitorių / substratą temsirolimužą (25 mg), kliniškai reikšmingo poveikio lenalidomido (25 mg) farmakokinetikai nenustatyta. Kartu vartojant lenalidomidą, temsirolimuzo farmakokinetika nesikeičia.

### **4.6 Vaisingumas, nėštumo ir žindymo laikotarpis**

Dėl galimo teratogeninio poveikio lenalidomidas turi būti skiriamas pagal Nėštumo prevencijos programą (žr. 4.4 skyrių), nebent yra akivaizdus įrodymas, kad pacientė yra nevaisinga.

#### Vaisingos moterys / vyrų ir moterų kontracepcija

Vaisingos moterys turi naudoti veiksmingą kontracepcijos metodą. Jei lenalidomidu gydoma moteris pastoja, gydymas privalo būti nutrauktas, o pacientė turi būti nukreipta teratologijos srityje dirbančio gydytojo konsultacijai, ištyrimui bei stebėjimui. Jeigu lenalidomidu gydomo vyro partnerė pastoja, partnerę moterį rekomenduojama nukreipti teratologijos srityje dirbančio gydytojo konsultacijai, ištyrimui bei stebėjimui.

Sveikiems tiriamiesiems gydymo metu lenalidomido labai mažais kiekiais patenka į spermą; praėjus 3 dienoms po preparato vartojimo nutraukimo, lenalidomido spermoje neaptinkama (žr. 5.2 skyrių). Atsargumo dėlei ir atsižvelgiant į specialias populiacijas, kurių atstovams eliminacijos laikas yra ilgesnis, pvz., sergantiems inkstų nepakankamumu, visi lenalidomidą vartojantys pacientai vyrai turi naudotis prezervatyvais gydymo metu, dozavimo pertraukos metu ir 1 savaitę po gydymo nutraukimo, jei partnerė yra nėščia arba vaisinga ir nevarfoja kontracepcijos.

#### Nėštumas

Lenalidomidas struktūriškai panašus į talidomidą. Talidomidas yra žinoma teratogeninė veiklioji medžiaga žmogui ir gali sukelti sunkius, gyvybei pavojingus apsigimimus.

Beždžionėms lenalidomidas sukėlė apsigimimą, panašų į tuos, kurie aprašyti su talidomidu (žr. 5.3 skyrių). Todėl galimas teratogeninis lenalidomido poveikis ir lenalidomido neštumo metu vartoti negalima (žr. 4.3 skyrių).

#### Žindymas

Nežinoma, ar lenalidomidas išsiskiria į motinos pieną, todėl gydymo lenalidomidu metu žindymą reikia nutraukti.

#### Vaisingumas

Žiurkių vaisingumo tyrimas, duodant iki 500 mg/kg lenalidomido dozes (maždaug nuo 200 iki 500 kartų didesnes už žmonėms pagal kūno paviršiaus plotą skiriamas atitinkamai 25 mg ir 10 mg dozes), nepageidaujamo poveikio vaisingumui ir toksinio poveikio patinams bei patelėms neparodė.

### **4.7 Poveikis gebėjimui vairuoti ir valdyti mechanizmus**

Lenalidomidas gebėjimą vairuoti ir valdyti mechanizmus veikia silpnai arba vidutiniškai. Buvo pranešta apie nuovargį, galvos svaigimą, mieguistumą, svaigulį (*vertigo*) ir neryškų regėjimą, pasireiškusį vartojant lenalidomidą. Todėl vairuoti ar valdyti mechanizmus reikia atsargiai.

### **4.8 Nepageidaujamas poveikis**

#### Saugumo savybių santrauka

#### *Naujai diagnozuota dauginė mieloma: pacientai, kuriems buvo atlikta AKLT, kuriems taikomas palaikomasis gydymas lenalidomidu*

Tyrimo CALGB 100104 metu, norint apibrėžti nepageidaujamas reakcijas, taikytas konservatyvusis metodas. 1 lentelėje apibūdintos nepageidaujamos reakcijos apima reiškinius, pastebėtus po DMD / AKLT, taip pat reiškinius, pastebėtus palaikomojo gydymo laikotarpiu. Remiantis antrosios analizės, kurios metu identifikuoti reiškiniai, atsiradę po palaikomojo gydymo pradžios, duomenimis, 1 lentelėje nurodytas dažnis gali būti didesnis nei iš tiesų nustatyta palaikomojo gydymo metu. Tyrimo IFM 2005-02 duomenys apima tik nepageidaujamas reakcijas palaikomojo gydymo laikotarpiu.

Sunkios nepageidaujamos reakcijos, dažniau ( $\geq 5\%$ ) nustatytos taikant palaikomąjį gydymą lenalidomidu nei placebo grupėje, buvo:

- plaučių uždegimas (10,6%; apjungtas terminas) tyrimo IFM 2005-02 metu;
- plaučių infekcija (9,4% [9,4% after the start of maintenance treatment]) tyrimo CALGB 100104 metu.

Tyrimo IFM 2005-02 metu nepageidaujamos reakcijos, dažniau nustatytos taikant palaikomąjį gydymą lenalidomidu nei placebo, buvo neutropenija (60,8%), bronchitas (47,4%), viduriavimas (38,9%), nazofaringitas (34,8%), raumenų spazmai (33,4%), leukopenija (31,7%), astenija (29,7%), kosulys (27,3%), trombocitopenija (23,5%), gastroenteritas (22,5%) ir karščiavimas (20,5%).

Tyrimo CALGB 100104 metu nepageidaujamos reakcijos, dažniau nustatytos taikant palaikomąjį gydymą lenalidomidu nei placebo, buvo neutropenija (79,0% [71,9% po palaikomojo gydymo pradžios]), trombocitopenija (72,3% [61,6%]), viduriavimas (54,5% [46,4%]), išbėrimas (31,7% [25,0%]), viršutinių kvėpavimo takų infekcija (26,8% [26,8%]), nuovargis (22,8% [17,9%]), leukopenija (22,8% [18,8%]) ir anemija (21,0% [13,8%]).

#### *Naujai diagnozuota dauginė mieloma: pacientai, kurie netinkami transplantacijai, gydomi lenalidomido deriniu su bortezomibu ir deksametazonu*

SWOG S0777 tyrime sunkios nepageidaujamos reakcijos dažniau ( $\geq 5\%$ ) pastebėtos vartojant

lenalidomido derinį su intraveniniu bortezomibu ir deksametazonu nei vartojant lenalidomido ir deksametazono derinį:

- hipotenzija (6.5%), plaučių infekcija (5.7%), dehidratacija (5.0%).

Nepageidaujamos reakcijos, dažniau nustatytos vartojant lenalidomido derinį su bortezomibu ir deksametazonu nei vartojant lenalidomido derinį su deksametazonu, buvo: nuovargis (73,7 %), periferinė neuropatija (71,8 %), trombocitopenija (57,6 %), vidurių užkietėjimas (56,1 %), hipokalcemija (50,0 %).

Naujai diagnozuota dauginė mieloma: pacientai, kurie nėra tinkami transplantacijai, gydomi lenalidomidu kartu su maža deksametazono doze

Sunkios nepageidaujamos reakcijos, dažniau ( $\geq 5$  %) nustatytos vartojant lenalidomido derinį su maža deksametazono doze (Rd ir Rd18) nei su melfalanu, prednizonu ir talidomidu (MPT), buvo:

- plaučių uždegimas (9.8%)
- inkstų nepakankamumas (įskaitant ūminį) (6.3%)

Nepageidaujamos reakcijos, dažniau nustatytos vartojant Rd ar Rd18 nei MPT, buvo: viduriavimas (45,5 %), nuovargis (32,8 %), nugaros skausmas (32,0 %), astenija (28,2 %), nemiga (27,6 %), bėrimas (24,3 %), sumažėjęs apetitas (23,1 %), kosulys (22,7 %), karščiavimas (21,4 %) ir raumenų spazmai (20,5 %).

Naujai diagnozuota dauginė mieloma: pacientai, kurie nėra tinkami transplantacijai, gydomi lenalidomido, melfalano bei prednizono deriniu

Sunkios nepageidaujamos reakcijos, dažniau ( $\geq 5$  %) nustatytos vartojant melfalaną, prednizoną ir lenalidomidą, po to skiriant palaikomąjį gydymą lenalidomidu (MPR+R) arba vartojant melfalaną, prednizoną bei lenalidomidą ir po to placebą (MPR+p) nei vartojant melfalaną, prednizoną bei placebą ir po to placebą (MPp+p), buvo:

- febrilinė neutropenija (6.0%)
- anemija (5.3%).

Nepageidaujamos reakcijos, dažniau nustatytos vartojant MPR+R arba MPR+ p nei MPp+p, buvo: neutropenija (83,3 %), anemija (70,7 %), trombocitopenija (70,0 %), leukopenija (38,8 %), vidurių užkietėjimas (34,0 %), viduriavimas (33,3 %), bėrimas (28,9 %), karščiavimas (27,0 %), periferinė edema (25,0 %), kosulys (24,0 %), sumažėjęs apetitas (23,7 %) ir astenija (22,0 %).

Dauginė mieloma: pacientai, kuriems prieš tai taikytas mažiausiai vienas gydymo kursas

Dviejuose 3 fazės placebu kontroliuotuose tyrimuose 353 pacientai su daugine mieloma vartojo lenalidomidą kartu su deksametazonu, o 351 vartojo placebą kartu su deksametazonu.

Sunkiausios nepageidaujamos reakcijos, kurios dažniau pasireiškė vartojant lenalidomido/deksametazono nei placebo/deksametazono derinį, buvo:

- venų tromboembolija (giliųjų venų trombozės ir plaučių arterijos tromboembolija) (žr. 4.4 skyrių)
- 4-ojo laipsnio neutropenija (žr. 4.4 skyrių).

Stebėtos nepageidaujamos reakcijos, kurios dažniau pasireiškė vartojant lenalidomidą ir deksametazoną nei placebą ir deksametazoną jungtinių dauginės mielomos klinikinių tyrimų (MM-009 ir MM-010) metu, buvo nuovargis (43,9 %), neutropenija (42,2 %), vidurių užkietėjimas (40,5 %), viduriavimas (38,5 %), mėšlungis (33,4 %), anemija (31,4 %), trombocitopenija (21,5%) ir bėrimas (21,2 %).

Folikulinė limfoma

Bendros lenalidomido ir rituksimabo derinio saugumo savybės pacientams, kuriems anksčiau buvo gydoma folikulinė limfoma, pagrįstos 294 pacientų, dalyvavusių 3 fazės atsitiktinių imčių kontroliuojamame NHL-007 tyrime, duomenimis. Taip pat į 3 lentelę įtrauktos nepageidaujamos reakcijos į vaistą, nustatytos pagalbinio NHL-008 tyrimo metu.

NHL-007 tyrime (mažiausiai 1 procentinio punkto skirtumu) sunkios nepageidaujamos reakcijos, dažniau nustatytos lenalidomido / rituksimabo nei placebo / rituksimabo grupėje, buvo:

- febrilinė neutropenija (2,7%)
- plaučių embolija (2,7%)
- pneumonija (2,7%)

Tyrime NHL-007 nustatytos šios nepageidaujamos reakcijos, kurios dažniau pasireiškė lenalidomido / rituksimabo grupėje nei placebo / rituksimabo grupėje (ne mažiau kaip 2 % didesnis dažnis tarp grupių): neutropenija (58,2 %), viduriavimas (30,8 %), leukopenija (28,8 %), vidurių užkietėjimas (21,9 %), kosulys (21,9 %) ir nuovargis (21,9 %).

#### Nepageidaujamų reakcijų sąrašas lentelėje

Nepageidaujamos reakcijos, stebėtos lenalidomidu gydytiems pacientams, pateiktos toliau ir suskirstytos atsižvelgiant į organų sistemų klases bei pasireiškimo dažnį. Kiekvienoje dažnio grupėje nepageidaujamas poveikis pateikiamas mažėjančio sunkumo tvarka. Dažnis apibūdinamas taip: labai dažnas (> 1/10), dažnas (nuo ≥ 1/100 iki < 1/10), nedažnas (nuo ≥ 1/1 000 iki < 1/100), retas (nuo ≥ 1/10 000 iki < 1/1 000), labai retas (< 1/10 000), dažnis nežinomas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis).

Toliau pateiktose lentelėse nepageidaujamos reakcijos priskirtos atitinkamai kategorijai pagal didžiausią dažnį, nustatytą bet kurio iš pagrindinių klinikinių tyrimų metu.

#### Santrauka lentelėje taikant monoterapiją sergantiems DM

Toliau pateikta lentelė pagrįsta NDDM tyrimų, kuriuose dalyvavo pacientai, kuriems buvo atlikta AKLT, kuriems taikomas palaikomasis gydymas lenalidomidu, metu gautais duomenimis. Pagrindinių dauginės mielomos tyrimų metu duomenys nebuvo koreguojami pagal ilgesnę gydymo trukmę preparatų, kurių sudėtyje yra lenalidomido, skiriamų iki ligos progresavimo, grupėje, palyginti su placebo grupe (žr. 5.1 skyrių).

#### **1 lentelė. Klinikinių tyrimų metu daugine mieloma sergantiems pacientams, kuriems buvo skirtas palaikomasis gydymas lenalidomidu, nustatytos nepageidaujamos reakcijos (NR)**

<b>Organų sistemos klasė / pageidautinas terminas</b>	<b>Visos NR / dažnis</b>	<b>3-4 – ojo laipsnio NR / dažnis</b>
<b>Infekcijos ir infestacijos</b>	<p><u>Labai dažnas</u> Pneumonija<sup>◊,a</sup>, viršutinių kvėpavimo takų infekcija, neutropeninė infekcija, bronchitas<sup>◊</sup>, gripas<sup>◊</sup>, gastroenteritas<sup>◊</sup>, sinusitas, nazofaringitas, rinitas</p> <p><u>Dažnas</u> Infekcija<sup>◊</sup>, šlapimo takų infekcija<sup>◊,*</sup>, apatinių kvėpavimo takų infekcija, plaučių infekcija<sup>◊</sup></p>	<p><u>Labai dažnas</u> Pneumonija<sup>◊,a</sup>, neutropeninė infekcija</p> <p><u>Dažnas</u> Sepsis<sup>◊,b</sup>, bakteremija, plaučių infekcija<sup>◊</sup>, bakterinė apatinių kvėpavimo takų infekcija, bronchitas<sup>◊</sup>, gripas<sup>◊</sup>, gastroenteritas<sup>◊</sup>, juostinė pūslelinė<sup>◊</sup>, infekcija<sup>◊</sup></p>
<b>Gerybiniai, piktybiniai ir nepatikslinti navikai (tarp jų cistos ir polipai)</b>	<p><u>Dažnas</u> Mielodisplazinis sindromas<sup>◊*</sup></p>	
<b>Kraujo ir limfinės sistemos sutrikimai</b>	<p><u>Labai dažnas</u> Neutropenija<sup>^,◊</sup>, febrilinė neutropenija<sup>^,◊</sup>, trombocitopenija<sup>^,◊</sup>, anemija, leukopenija<sup>◊</sup>, limfopenija</p>	<p><u>Labai dažnas</u> Neutropenija<sup>^,◊</sup>, febrilinė neutropenija<sup>^,◊</sup>, trombocitopenija<sup>^,◊</sup>, anemija, leukopenija<sup>◊</sup>, limfopenija</p>



Organų sistemos klasė / pageidautinas terminas	Visos NR / dažnis	3-4 – ojo laipsnio NR / dažnis
		Dažnas Pancitopenija <sup>◊</sup>
<b>Metabolizmo ir mitybos sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Hipokalemija	<u>Dažnas</u> Hipokalemija, dehidratacija
<b>Nervų sistemos sutrikimai</b>	<u>Labai dažnos</u> Parestezija  <u>Dažnas</u> Periferinė neuropatija <sup>c</sup>	<u>Dažnas</u> Galvos skausmas
<b>Kraujagyslių sutrikimai</b>	<u>Dažnas</u> Plaučių embolija <sup>◊*</sup>	<u>Dažnas</u> Giliųjų venų trombozė <sup>^,◊, d</sup>
<b>Kvėpavimo sistemos, krūtinės ląstos ir tarpuplaučio sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Kosulys  <u>Dažnas</u> Dispneja <sup>◊</sup> , rinorėja	<u>Dažnas</u> Dispneja <sup>◊</sup>
<b>Virškinimo trakto sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Viduriavimas, vidurių užkietėjimas, pilvo skausmai, pykinimas  <u>Dažnas</u> Vėmimas, viršutinės pilvo dalies skausmai	<u>Dažnas</u> Viduriavimas, vėmimas, pykinimas
<b>Kepenų, tulžies pūslės ir latakų sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Nenormalūs kepenų funkcijos tyrimų rezultatai	<u>Dažnas</u> Nenormalūs kepenų funkcijos tyrimų rezultatai
<b>Odos ir poodinio audinio sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Bėrimas, odos sausumas	<u>Dažnas</u> Bėrimas, niežėjimas
<b>Skeleto, raumenų ir jungiamojo audinio sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Raumenų spazmai  <u>Dažnas</u> Raumenų skausmai, raumenų ir kaulų skausmai	
<b>Bendrieji sutrikimai ir vartojimo vietos pažeidimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Nuovargis, astenija, karščiavimas	<u>Dažnas</u> Nuovargis, astenija

<sup>◊</sup> Nepageidaujamos reakcijos, nustatytos kaip sunkios klinikinių tyrimų metu NDDM sergantiems pacientams, kuriems buvo atlikta AKLT.

\* Nurodo tik sunkias nepageidaujamas reakcijas į vaistą

<sup>^</sup> Žr. 4.8 skyriaus poskyrį „Atrinktų nepageidaujamų reakcijų apibūdinimas“

<sup>a</sup> Apjungtas NR terminas „pneumonija“ apima šiuos pageidautinus terminus (PT): bronchų pneumonija, skiltinė pneumonija, *Pneumocystis jiroveci* pneumonija, pneumonija, *Pneumonia klebsiella*, *Pneumonia legionella*, mikoplazminė pneumonija, pneumokokinė pneumonija, streptokokinė pneumonija, virusinė pneumonija, plaučių sutrikimas, pneumonitas

<sup>b</sup> Apjungtas NR terminas „sepsis“ apima šiuos PT: bakterinis sepsis, pneumokokinis sepsis, sepsinis šokas, stafilokokinis sepsis

<sup>c</sup> Apjungtas NR terminas „periferinė neuropatija“ apima šiuos PT: periferinė neuropatija, periferinė sensorinė neuropatija, polineuropatija

<sup>d</sup> Apjungtas NR terminas „giliųjų venų trombozė“ apima šiuos PT: giliųjų venų trombozė, trombozė, venų trombozė

Santrauka lentelėje gydant vaistų deriniu sergančius DM

Toliau pateikta lentelė pagrįsta dauginės mielomos gydymo vaistinių preparatų deriniu tyrimų metu gautais duomenimis. Pagrindinių dauginės mielomos tyrimų metu duomenys nebuvo koreguojami pagal ilgesnę gydymo trukmę preparatų, kurių sudėtyje yra lenalidomido, skiriamų iki ligos progresavimo, grupėje, palyginti su lyginamąja grupe (žr. 5.1 skyrių).

**2 lentelė. Klinikinių tyrimų metu daugine mieloma sergantiems pacientams, gydytiems lenalidomido deriniu su bortezomibu ir deksametazonu, deriniu su deksametazonu arba deriniu su melfalanu ir prednizonu, nustatytos nepageidaujamos reakcijos (NR)**

Organų sistemos klasė / pageidautinas terminas	Visos NR / Dažnis	3-4 –ojo laipsnio NR / dažnis
<b>Infekcijos ir infestacijos</b>	<p><u>Labai dažnas</u> Pneumonija<sup>◊,◊◊</sup>, viršutinių kvėpavimo takų infekcija<sup>◊</sup>, bakterinės, virusinės ir grybelinės infekcijos (įskaitant oportunistines infekcijas)<sup>◊</sup>, nazofaringitas, faringitas, bronchitas<sup>◊</sup>, rinitas</p> <p><u>Dažnas</u> Sepsis<sup>◊,◊◊</sup>, plaučių infekcija<sup>◊◊</sup>, šlapimo takų infekcija<sup>◊◊</sup>, sinusitas<sup>◊</sup></p>	<p><u>Dažnas</u> Pneumonija<sup>◊,◊◊</sup>, bakterinės, virusinės ir grybelinės infekcijos (įskaitant oportunistines infekcijas)<sup>◊</sup>, celiulitas<sup>◊</sup>, sepsis<sup>◊,◊◊</sup>, plaučių infekcija<sup>◊◊</sup>, bronchitas<sup>◊</sup>, kvėpavimo takų infekcija<sup>◊◊</sup>, šlapimo takų infekcija<sup>◊◊</sup>, infekcinis enterokolitas</p>
<b>Gerybiniai, piktybiniai ir nepatikslinti navikai (tarp jų cistos ir polipai)</b>	<p><u>Nedažnas</u> Bazalinių ląstelių karcinoma<sup>^,◊</sup>, plokščiųjų ląstelių odos vėžys<sup>^,◊,*</sup></p>	<p><u>Dažnas</u> Ūminė mieloidinė leukemija<sup>◊</sup>, mielodisplazinis sindromas<sup>◊</sup>, plokščiųjų ląstelių odos karcinoma<sup>^,◊,**</sup></p> <p><u>Nedažnas</u> T ląstelių ūminė leukemija<sup>◊</sup>, bazalinių ląstelių karcinoma<sup>^,◊</sup>, naviko lizės sindromas</p>
<b>Kraujo ir limfinės sistemos sutrikimai</b>	<p><u>Labai dažnas</u> Neutropenija<sup>^,◊,◊◊</sup>, trombocitopenija<sup>^,◊,◊◊</sup>, anemija<sup>◊</sup>, kraujavimo sutrikimas<sup>^</sup>, leukopenijos, limfopenija</p> <p><u>Dažnas</u> Febrilinė neutropenija<sup>^,◊</sup>, pancitopenija<sup>◊</sup></p> <p><u>Nedažnas</u> Hemolizė, autoimuninė hemolizinė anemija, hemolizinė anemija</p>	<p><u>Labai dažnas</u> Neutropenija<sup>^,◊,◊◊</sup>, trombocitopenija<sup>^,◊,◊◊</sup>, anemija<sup>◊</sup>, leukopenija, limfopenija</p> <p><u>Dažnas</u> Febrilinė neutropenija<sup>^,◊</sup>, pancitopenija<sup>◊</sup>, hemolizinė anemija</p> <p><u>Nedažnas</u> Hiperkoaguliacija, koagulopatija</p>
<b>Imuninės sistemos sutrikimai</b>	<p><u>Nedažnas</u> Padidėjęs jautrumas<sup>^</sup></p>	
<b>Endokrininiai sutrikimai</b>	<p><u>Dažnas</u> Hipotirozė</p>	
<b>Metabolizmo ir mitybos sutrikimai</b>	<p><u>Labai dažnas</u> Hipokalemija<sup>◊,◊◊</sup>, hiperglikemija, hipoglikemija, hipokalcemija<sup>◊</sup>, hiponatremija<sup>◊</sup>, dehidratacija<sup>◊◊</sup>, sumažėjęs apetitas<sup>◊◊</sup>, svorio netekimas</p> <p><u>Dažnas</u></p>	<p><u>Dažnas</u> Hipokalemija<sup>◊,◊◊</sup>, hiperglikemija, hipokalcemija<sup>◊</sup>, cukrinis diabetas<sup>◊</sup>, hipofosfatemija, hiponatremija<sup>◊</sup>, hiperurikemija, podagra, dehidratacija<sup>◊◊</sup>, sumažėjęs apetitas<sup>◊◊</sup>, svorio netekimas</p>

Organų sistemos klasė / pageidautinas terminas	Visos NR / Dažnis	3-4 –ojo laipsnio NR / dažnis
	Hipomagnezemia, hiperurikemia, hiperkalcemia <sup>+</sup>	
<b>Psichikos sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Depresija, nemiga  <u>Nedažnas</u> Libido sumažėjimas	<u>Dažnas</u> Depresija, nemiga
<b>Nervų sistemos sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Periferinė neuropatija <sup>◊◊</sup> , psrestezija, svaigulys <sup>◊◊</sup> , drebulys, disgeuzija, galvos skausmas  <u>Dažnas</u> Ataksija, pusiausvyros sutrikimas, sinkopė <sup>◊◊</sup> , neuralgija, dizestezija	<u>Labai dažnas</u> Periferinė neuropatija <sup>◊◊</sup>  <u>Dažnas</u> Smegenų kraujotakos sutrikimas <sup>◊</sup> , svaigulys <sup>◊◊</sup> , sinkopė <sup>◊◊</sup> , neuralgija  <u>Nedažnas</u> Intrakranijinė kraujosruva <sup>^</sup> , praeinantis smegenų išemijos priepuolis, smegenų išemija
<b>Akių sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Katarakta, neryškus regėjimas  <u>Dažnas</u> Sumažėjęs regėjimo aštrumas	<u>Dažnas</u> Katarakta  <u>Nedažnas</u> Aklumas
<b>Ausų ir labirintų sutrikimai</b>	<u>Dažnas</u> Kurtumas (įskaitant prikurtimą), ūžesys	
<b>Širdies sutrikimai</b>	<u>Dažnas</u> Prieširdžių virpėjimas <sup>◊◊</sup> , bradikardija  <u>Nedažnas</u> Aritmija, pailgėjęs QT, prieširdžių plazdėjimas, skilvelinės ekstrasistolės	<u>Dažnas</u> Miokardo infarktas (įskaitant ūminį) <sup>^,◊</sup> , prieširdžių virpėjimas <sup>◊◊</sup> , stazinis širdies nepakankamumas <sup>◊</sup> , tachikardija, širdies nepakankamumas <sup>◊◊</sup> , miokardo išemija <sup>◊</sup>
<b>Kraujagyslių sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Venų tromboembolijos reiškiniai <sup>^</sup> , ypač giliųjų venų trombozė ir plaučių embolija <sup>^,◊◊</sup> , hipotenzija <sup>◊◊</sup>  <u>Dažnas</u> Hipotenzija, ekchimozė <sup>^</sup>	<u>Labai dažnas</u> Venų tromboembolijos reiškiniai <sup>^</sup> , ypač giliųjų venų trombozė ir plaučių embolija <sup>^,◊◊</sup>  <u>Dažnas</u> Vaskulitas, hipotenzija <sup>◊◊</sup> , hipertenzija  <u>Nedažnas</u> Išemija, periferinė išemija, intrakranijinė veninių sinusų trombozė
<b>Kvėpavimo sistemos, krūtinės ląstos ir tarpuplaučio sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Dusulys <sup>◊</sup> , kraujavimas iš nosies <sup>^</sup> , kosulys  <u>Dažnas</u>	<u>Dažnas</u> Kvėpavimo sutrikimas <sup>◊</sup> , dusulys <sup>◊◊</sup> , pleuros skausmas <sup>◊◊</sup> , hipoksija <sup>◊◊</sup>

Organų sistemos klasė / pageidautinas terminas	Visos NR / Dažnis	3-4 –ojo laipsnio NR / dažnis
	Disfonija	
<b>Virškinimo trakto sutrikimai</b>	<p><u>Labai dažnas</u> Viduriavimas<sup>◊</sup>, vidurių užkietėjimas<sup>◊</sup>, pilvo skausmas<sup>◊</sup>, pykinimas, vėmimas, dispepsija, burnos džiūvimas, stomatititis</p> <p><u>Dažnas</u> Kraujavimas iš virškinimo trakto (įskaitant kraujavimą iš tiesiosios žarnos, hemorojinį kraujavimą, kraujavimą iš peptinės opos ir kraujavimą iš dantenu)<sup>^</sup> <sup>^,◊◊</sup>, rijimo sutrikimas</p> <p><u>Nedažnas</u> Kolitas, aklosios žarnos uždegimas</p>	<p><u>Dažnas</u> Virškinimo trakto kraujavimas<sup>^,◊◊</sup>, plonosios žarnos nepraeinamumas<sup>◊◊</sup> viduriavimas<sup>◊</sup>, vidurių užkietėjimas<sup>◊</sup>, pilvo skausmas<sup>◊,◊◊</sup>, pykinimas, vėmimas<sup>◊◊</sup></p>
<b>Kepenų, tulžies pūslės ir latakų sutrikimai</b>	<p><u>Labai dažnas</u> padidėjęs alaninaminotransferazės aktyvumas, padidėjęs aspartataminotransferazės aktyvumas</p> <p><u>Dažnas</u> Kepenų ląstelių pažeidimas<sup>◊◊</sup>, nenormalūs kepenų funkcijos tyrimų rezultatai<sup>◊</sup>, hiperbilirubinemija</p> <p><u>Nedažnos</u> Kepenų nepakankamumas<sup>^</sup></p>	<p><u>Dažnas</u> Cholestazė<sup>◊</sup>, hepatotoksinis poveikis, kepenų ląstelių pažeidimas<sup>◊◊</sup>, padidėjęs alaninaminotransferazės aktyvumas, nenormalūs kepenų funkcijos tyrimų rezultatai<sup>◊</sup></p> <p><u>Nedažnas</u> Kepenų nepakankamumas<sup>^</sup></p>
<b>Odos ir poodinio audinio sutrikimai</b>	<p><u>Labai dažnas</u> Bėrimas<sup>◊◊</sup>, niežėjimas</p> <p><u>Dažnas</u> Dilgėlinė, hiperhidrozė, odos sausumas, odos hiperpigmentacija, egzema, eritema</p> <p><u>Nedažnas</u> Vaisto sukeltas bėrimas su eozinofilija ir sisteminiais simptomais<sup>◊◊</sup>, odos spalvos pakitimas, jautrumo šviesai reakcija</p>	<p><u>Dažnas</u> Bėrimas<sup>◊◊</sup></p> <p><u>Nedažnas</u> Vaisto sukeltas išbėrimas su eozinofilija ir sisteminiais simptomais<sup>◊◊</sup></p>
<b>Skeleto, raumenų ir jungiamojo audinio sutrikimai</b>	<p><u>Labai dažnas</u> Raumenų silpnumas<sup>◊◊</sup>, raumenų spazmai, kaulų skausmas<sup>◊</sup>, raumenų, kaulų ir jungiamojo audinio skausmas bei diskomfortas (įskaitant nugaros skausmą<sup>◊,◊◊</sup>), skausmas galūnėse, mialgija, artralgija<sup>◊</sup></p> <p><u>Dažnas</u> Šnarių patinimas</p>	<p><u>Dažnas</u> Raumenų silpnumas<sup>◊◊</sup>, kaulų skausmas<sup>◊</sup>, raumenų, kaulų ir jungiamojo audinio skausmas bei diskomfortas (įskaitant nugaros skausmą<sup>◊,◊◊</sup>),</p> <p><u>Nedažnas</u> Šnarių patinimas</p>
<b>Inkstų ir šlapimo takų sutrikimai</b>	<p><u>Labai dažnas</u> Inkstų nepakankamumas (įskaitant</p>	<p><u>Nedažnas</u> Inkstų kanalėlių nekrozė</p>

Organų sistemos klasė / pageidautinas terminas	Visos NR / Dažnis	3-4 –ojo laipsnio NR / dažnis
	ūminį) <sup>0,00</sup>  <u>Dažnas</u> Hematurija <sup>^</sup> , šlapimo susilaikymas, šlapimo nelaikymas  <u>Nedažnas</u> Įgytas Fankoni ( <i>Fanconi</i> ) sindromas	
<b>Lytinės sistemos ir krūties sutrikimai</b>	<u>Dažnas</u> Erekcijos sutrikimai	
<b>Bendrieji sutrikimai ir vartojimo vietos pažeidimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Nuovargis <sup>0,00</sup> , edema (įskaitant periferinę edemą), karščiavimas <sup>0,00</sup> , astenija, į gripą panašus sindromas (įskaitant karščiavimą, kosulį, raumenų skausmus, raumenų ir kaulų skausmus, galvos skausmą ir šaltkrėtį)  <u>Dažnas</u> Krūtinės skausmas <sup>0,00</sup> , letargija	<u>Labai dažnas</u> Nuovargis <sup>0,00</sup>  <u>Dažnas</u> Periferinė edema, karščiavimas <sup>0,00</sup> , astenija
<b>Tyrimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Padidėjęs šarminės fosfatazės aktyvumas  <u>Dažnas</u> Padidėjusi C reaktyviojo baltymo (CRB) koncentracija	
<b>Sužalojimai, apsinuodijimai ir procedūrų komplikacijos</b>	<u>Dažnas</u> Kritimas, sumušimas <sup>^</sup>	

<sup>00</sup>Klinikinių tyrimų metu nustatytos sunkios nepageidaujamos reakcijos pacientams, sergantiems NDDM, kurie buvo gydomi lenalidomidu kartu su bortezomibu ir deksametazonu

<sup>^</sup>žr. 4.8 skyriaus poskyrį „Atrinktų nepageidaujamų reakcijų apibūdinimas“

<sup>0</sup>Nepageidaujamos reakcijos, klinikiniuose daugine mieloma sergančių pacientų, gydytų lenalidomidu ir deksametazonu arba melfalanu ir prednizonu, tyrimuose įvardytos kaip sunkios.

<sup>+</sup>Taikoma tik sunkioms nepageidaujamoms reakcijoms į vaistą

\* plokščiųjų ląstelių odos vėžys nustatytas atliekant klinikinius tyrimus dalyvaujant mieloma sergantiems pacientams, kurie anksčiau buvo gydyti lenalidomidu/deksametazonu, palyginti su kontroline grupe

\*\*plokščiųjų ląstelių odos karcinoma nustatyta atliekant klinikinius tyrimus dalyvaujant naujai diagnozuota mieloma sergantiems pacientams, gydytiems lenalidomidu/deksametazonu, palyginti su kontroline grupe

*Santrauka lentelėje gydant vaistinių preparatų deriniu sergančiuosius FL*

Toliau pateikta lentelė pagrįsta pagrindinių tyrimų (NHL-007 ir NHL-008) metu gautais duomenimis, vartojant lenalidomido ir rituksimabo derinį pacientams, sergantiems folikuline limfoma.

**3 lentelė. Klinikinių tyrimų metu folikuline limfoma sergantiems pacientams, gydytiems lenalidomido ir rituksimabo deriniu, nustatytos nepageidaujamos reakcijos (NR)**

Organų sistemos klasė / pageidautinas terminas	Visos NR / dažnis	3-4-ojo laipsnio NR / dažnis
--	-------------------	------------------------------

<b>Infekcijos ir infestacijos</b>	<u>Labai dažnas</u> Viršutinių kvėpavimo takų infekcija  <u>Dažnas</u> Pneumonija <sup>◇</sup> , gripas, bronchitas, sinusitas, šlapimo takų infekcija	<u>Dažnas</u> Pneumonija <sup>◇</sup> , sepsis <sup>◇</sup> , plaučių infekcija, bronchitas, gastroenteritas, sinusitas, šlapimo takų infekcija, celiulitas <sup>◇</sup>
<b>Gerybiniai, piktybiniai ir nepatikslinti navikai (tarp jų cistos ir polipai)</b>	<u>Labai dažnas</u> Naviko paūmėjimas <sup>^</sup>  <u>Dažnas</u> Plokščiųjų ląstelių odos karcinoma <sup>◇,^,+</sup>	<u>Dažnas</u> Bazinių ląstelių karcinoma <sup>^,◇</sup>
<b>Kraujo ir limfinės sistemos sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Neutropenija <sup>^,◇</sup> , anemija <sup>◇</sup> , trombocitopenija <sup>^</sup> , leukopenija <sup>**</sup> , limfopenija <sup>***</sup>	<u>Labai dažnas</u> Neutropenija <sup>^,◇</sup>  <u>Dažnas</u> Anemija <sup>◇</sup> , trombocitopenija <sup>^</sup> , febrilinė neutropenija <sup>◇</sup> , pancitopenija, leukopenija <sup>**</sup> , limfopenija <sup>***</sup>
<b>Metabolizmo ir mitybos sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Sumažėjęs apetitas, hipokalemija \  <u>Dažnas</u> Hipofosfatemija, dehidratacija	<u>Dažnas</u> Dehidratacija, hiperkalcemija <sup>◇</sup> , hipokalemija, hipofosfatemija, hiperurikemija
<b>Psichikos sutrikimai</b>	<u>Dažnas</u> Depresija, nemiga	
<b>Nervų sistemos sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Galvos skausmas, svaigulys  <u>Dažnas</u> Periferinė sensorinė neuropatija, disgeuzija	<u>Dažnas</u> Apalpinimas
<b>Širdies sutrikimai</b>	<u>Nedažnas</u> Aritmija <sup>◇</sup>	
<b>Kraujagyslių sutrikimai</b>	<u>Dažnas</u> Hypotension	<u>Dažnas</u> Plaučių embolija <sup>^,◇</sup> , hipotenzija
<b>Kvėpavimo sistemos, krūtinės ląstos ir tarpuplaučio sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Dispneja <sup>◇</sup> , kosulys  <u>Dažnas</u> Burnos ir ryklės skausmas, disfonija	<u>Dažnas</u> Dispneja <sup>◇</sup>
<b>Virškinimo trakto sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Pilvo skausmas <sup>◇</sup> , viduriavimas, vidurių užkietėjimas, pykinimas, vėmimas, dispepsija  <u>Dažnas</u> Viršutinės pilvo dalies skausmai, stomatitas, burnos džiūvimas	<u>Dažnas</u> Pilvo skausmas <sup>◇</sup> , viduriavimas, vidurių užkietėjimas, stomatitas
<b>Odos ir poodinio audinio sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Išbėrimas <sup>*</sup> , niežėjimas  <u>Dažnas</u> Odos sausmė, naktinis prakaitavimas, eritema	<u>Dažnas</u> Išbėrimas <sup>*</sup> , niežėjimas

<b>Skeleto, raumenų ir jungiamojo audinio sutrikimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Raumenų spazmai, nugaros skausmas, artralgija  <u>Dažnas</u> Galūnių skausmas, raumenų silpnumas, raumenų ir kaulų skausmai, mialgija, kaklo skausmas	<u>Dažnas</u> Raumenų silpnumas, kaklo skausmas
<b>Inkstų ir šlapimo takų sutrikimai</b>		<u>Dažnas</u> Ūminis inkstų pažeidimas <sup>o</sup>
<b>Bendrieji sutrikimai ir vartojimo vietos pažeidimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Karščiavimas, nuovargis, astenija, periferinė edema  <u>Dažnas</u> Negalavimas, šaltkrėtis	<u>Dažnas</u> Nuovargis, astenija
<b>Tyrimai</b>	<u>Labai dažnas</u> Padidėjęs alaninaminotransferazės aktyvumas  <u>Dažnas</u> Sumažėjęs svoris, padidėjęs bilirubino kiekis kraujyje	

<sup>o</sup>žr. 4.8 skyriaus poskyrį „Atrinktų nepageidaujamų reakcijų apibūdinimas“

Algoritmas, taikomas folikulinei limfomai:

Kontroliuojamas 3 fazės tyrimas:

- NHL-007 NR – visos gydymo metu pasireiškiančios NR, nustatytos  $\geq 5,0\%$  lenalidomido / rituksimabo grupės tiriamųjų, ir mažiausiai 2,0% didesnis dažnis (%) Len grupėje, palyginti su kontroline grupe – (saugumo populiacija)
- NHL-007 3 ar 4 laipsnio NRV – visos 3 ar 4 laipsnio gydymo metu pasireiškiančios NR, nustatytos mažiausiai 1,0% lenalidomido / rituksimabo grupės tiriamųjų, ir mažiausiai 1,0% didesniu dažniu Len grupėje, palyginti su kontroline grupe – (saugumo populiacija)
- NHL-007 sunkios NRV- visos sunkios gydymo metu pasireiškiančios NRV, nustatytos mažiausiai 1,0% lenalidomido / rituksimabo grupės tiriamųjų, ir mažiausiai 1,0% didesnis dažnis lenalidomido / rituksimabo grupėje, palyginti su kontroline grupe – (saugumo populiacija)

FL vienos grupės- 3 fazės tyrimas:

- NHL-008 NRV- visi gydymo metu pasireiškiantys nepageidaujami reiškiniai, nustatyti  $\geq 5,0\%$  tiriamųjų
- NHL-008 3 ar 4 laipsnio NRV- visi 3 ar 4 laipsnio gydymo metu pasireiškiantys nepageidaujami reiškiniai, nustatyti  $\geq 1,0\%$  tiriamųjų
- NHL-008 sunkios NRV- visi sunkūs gydymo metu pasireiškiantys nepageidaujami reiškiniai, nustatyti  $\geq 1,0\%$  tiriamųjų

<sup>o</sup>Sunkiems priskirti nepageidaujami reiškiniai, nustatyti folikulinės limfomos klinikinių tyrimų metu

+ Taikoma tik sunkioms nepageidaujamoms reakcijoms į vaistą

\* Bėrimas apima šiuos PT: bėrimas ir makulopapulinis bėrimas of rash and rash maculo-papular

\*\*Leukopenija apima šiuos PT: leukopenija ir sumažėjęs baltųjų kraujo ląstelių skaičius

\*\*\*Limfopenija apima šiuos PT: limfopenija ir sumažėjęs limfocitų skaičius

#### Nepageidaujamų reakcijų, nustatytų pateikus preparatą į rinką, santrauka lentelėje

Be pirmiau pateiktų nepageidaujamų reakcijų, nustatytų pagrindinių klinikinių tyrimų metu, toliau pateikta lentelė paremta duomenimis, gautais pateikus preparatą į rinką.

#### **4 lentelė. Nepageidaujamos reakcijos (NR) nustatytos lenalidomidu gydytiems pacientams pateikus preparatą į rinką**

<b>Organų sistemos klasė / pageidautinas</b>	<b>Visos NR / dažnis</b>	<b>3–4-ojo laipsnio NR / dažnis</b>
<b>Infekcijos ir infestacijos</b>	<u>Dažnis nežinomas</u> Virusinės infekcijos, įskaitant juostinę pūslelinę ir hepatito B viruso reaktyvaciją	<u>Dažnis nežinomas</u> Virusinės infekcijos, įskaitant juostinę pūslelinę ir hepatito B viruso reaktyvaciją

<b>Gerybiniai, piktybiniai ir nepatikslinti navikai (tarp jų cistos ir polipai)</b>		<u>Retas</u> Naviko lizės sindromas
<b>Kraujo ir limfinės sistemos sutrikimai</b>	<u>Dažnis nežinomas</u> Įgyta hemofilija	
<b>Imuninės sistemos sutrikimai</b>	<u>Rare</u> Anafilaksinė reakcija^  <u>Dažnis nežinomas</u> Solidinio organo transplantanto atmetimas	<u>Retas</u> Anafilaksinė reakcija^
<b>Endokrininiai sutrikimai</b>	<u>Dažnas</u> Hipertirozė	
<b>Kvėpavimo sistemos, krūtinės ąstos ir tarpuplaučio sutrikimai</b>	<u>Nedažnas</u> Plautinė hipertenzija	<u>Retas</u> Plautinė hipertenzija  <u>Dažnis nežinomas</u> Intersticinis pneumonitas
<b>Virškinimo trakto sutrikimai</b>		<u>Dažnis nežinomas</u> Kasos uždegimas, virškinimo trakto perforacija (įskaitant divertikulo, žarnyno ir storosios žarnos perforacija)^
<b>Kepenų, tulžies pūslės ir lataų sutrikimai</b>	<u>Dažnis nežinomas</u> Ūminis kepenų nepakankumas^, toksinis hepatitas^, citolizinis hepatitas^, cholestazinis hepatitas^, mišrus citolizinis ir (arba) cholestazinis hepatitas^	<u>Dažnis nežinomas</u> Ūminis kepenų nepakankumas^, toksinis hepatitas^
<b>Odos ir poodinio audinio sutrikimai</b>		<u>Nedažnas</u> Angioneurozinė edema  <u>Retas</u> Stivens-Džonsono sindromas^, toksinė epidermio nekrolizė^  <u>Dažnis nežinomas</u> Leukocitoklastinis vaskulitas, vaisto reakcija su eozinofilija ir sisteminiais simptomais^

^žr. 4.8 skyriaus poskyrį „Atrinktų nepageidaujamų reakcijų apibūdinimas“

### Atrinktų nepageidaujamų reakcijų apibūdinimas

#### Teratogeninis poveikis

Lenalidomido struktūra panaši į talidomido. Talidomidas yra žinoma teratogeninė veiklioji medžiaga žmogui, kuri sukelia sunkius, gyvybei pavojingus apsigimimus. Beždžionėms lenalidomidas sukėlė apsigimimų, panašių į tuos, kurie aprašyti su talidomidu (žr. 4.6 ir 5.3 skyrius). Jei lenalidomidas vartojamas nėštumo metu, gali pasireikšti teratogeninis lenalidomido poveikis žmonėms.

#### Neutropenija ir trombocitopenija

Naujai diagnozuota dauginė mieloma: pacientai, kuriems buvo atlikta AKLT, kuriems taikomas



#### palaikomasis gydymas lenalidomidu

Palaikomasis gydymas lenalidomidu po AKLT yra susijęs su didesniu 4 laipsnio neutropenijos dažniu nei palaikomasis gydymas placebo (atitinkamai 32,1 % ir 26,7 % [16,1 % ir 1,8 % po palaikomojo gydymo pradžios] tyrimo CALGB 100104 metu bei 16,4 % ir 0,7 % tyrimo IFM 2005-02 metu). Gydymo metu pasireiškiantys neutropenijos NR, dėl kurių reikėjo nutraukti lenalidomido vartojimą, nustatyti atitinkamai 2,2 % pacientų tyrimo CALGB 100104 metu ir 2,4 % pacientų tyrimo FM 2005-02 metu. 4 laipsnio febrilinė neutropenija panašiu dažniu nustatyta palaikomojo gydymo lenalidomidu grupėse ir palaikomojo gydymo placebo grupėse, atliekant abu tyrimus (atitinkamai 0,4 % ir 0,5 % [0,4 % ir 0,5 % po palaikomojo gydymo pradžios] tyrimo CALGB 100104 metu bei 0,3 % ir 0 % tyrimo IFM 2005-02 metu).

Palaikomasis gydymas lenalidomidu po AKLT yra susijęs su didesniu 3 ar 4 laipsnio trombocitopenijos dažniu nei palaikomasis gydymas placebo (atitinkamai 37,5 % ir 30,3 % [17,9 % ir 4,1 % po palaikomojo gydymo pradžios] tyrimo CALGB 100104 metu bei 13,0 % ir 2,9 % tyrimo IFM 2005-02 metu).

#### Naujai diagnozuota dauginė myeloma: pacientai, kurie nėra tinkami transplantacijai, gydomi lenalidomido deriniu su bortezomibu ir deksametazonu

4 laipsnio neutropenija RVd grupėje pastebėta rečiau nei Rd lyginamojoje grupėje (2,7 % ir 5,9 %) SWOG S0777 tyrime. 4 laipsnio febrilinės neutropenijos dažnis RVd grupėje buvo panašus kaip ir Rd grupėje (0,0 % ir 0,4 %).

3 ar 4 laipsnio neutropenija RVd grupėje pastebėta rečiau nei Rd lyginamojoje grupėje (17,2 % ir 9,4 %).

#### Naujai diagnozuota dauginė mieloma: pacientai, kurie nėra tinkami transplantacijai, gydomi lenalidomido ir deksametazono deriniu

Lenalidomido ir deksametazono derinys, skiriamas pacientams, kuriems naujai diagnozuota dauginė mieloma, yra susijęs su mažesniu 4-ojo laipsnio neutropenijos dažniu (8,5 % gydomiems Rd ir Rd18, palyginti su 15 % MPT gydomiems pacientams). 4-ojo laipsnio febrilinė neutropenija nustatyta nedažnai (0,6 % gydomiems Rd ir Rd18, palyginti su 0,7 % MPT gydomiems pacientams).

Lenalidomido ir deksametazono derinys, skiriamas pacientams, kuriems naujai diagnozuota dauginė mieloma, yra susijęs su mažesniu 3-ojo ir 4-ojo laipsnio trombocitopenijos dažniu (8,1 % gydomiems Rd ir Rd18), palyginti su MPT gydomiems pacientams (11,1 %).

#### Naujai diagnozuota dauginė mieloma: pacientai, kurie nėra tinkami transplantacijai, gydomi lenalidomido, melfalano bei prednizono deriniu

Lenalidomido ir melfalano bei prednizono derinys, skiriamas pacientams, kuriems naujai diagnozuota dauginė mieloma, yra susijęs su didesniu 4-ojo laipsnio neutropenijos dažniu (34,1 % gydomiems MPR+R/MPR+p), palyginti su MPp+p (7,8 %). Dažniau nustatyta 4-ojo laipsnio febrilinė neutropenija (1,7 % gydomiems MPR+R/MPR+p, palyginti su 0,0 % MPp+p gydomiems pacientams).

Lenalidomido ir melfalano bei prednizono derinys, skiriamas pacientams, kuriems naujai diagnozuota dauginė mieloma, yra susijęs su didesniu 3-ojo ir 4-ojo laipsnio trombocitopenijos dažniu (40,4 % MPR+R/MPR+p gydomiems pacientams), palyginti su MPp+p (13,7 %).

#### Dauginė mieloma: pacientai, kuriems prieš tai taikytas mažiausiai vienas gydymo kursas

Lenalidomido ir deksametazono derinys, skiriamas pacientams, sergantiems daugine mieloma, yra susijęs su didesniu 4-ojo laipsnio neutropenijos pasireiškimo dažniu (5,1 % lenalidomidu ir deksametazonu gydytų pacientų grupėje, lyginant su 0,6 % placebo ir deksametazonu gydytų pacientų). 4-ojo laipsnio febrilios neutropenijos epizodai buvo stebimi nedažnai (0,6 % lenalidomidu ir deksametazonu gydytų pacientų grupėje, lyginant su 0,0 % placebo ir deksametazonu gydytų pacientų).

Lenalidomido ir deksametazono derinys, skiriamas pacientams, sergantiems daugine mieloma, yra susijęs su didesniu 3-ojo ir 4-ojo laipsnio trombocitopenijos pasireiškimo dažniu (atitinkamai 9,9 % ir

1,4 % lenalidomidu ir deksametazonu gydytų pacientų grupėje, lyginant su 2,3 % ir 0,0 % placebo ir deksametazonu gydytų pacientų).

#### Folikuline limfoma sergantys pacientai

Lenalidomido ir rituksimabo derinys sergantiems folikuline limfoma yra susijęs su didesniu 3-iojo arba 4-ojo laipsnio neutropenijos dažniu (50,7 % lenalidomidu / rituksimabu gydytų pacientų, palyginti su 12,2 % placebo / rituksimabu gydytų pacientų). Visais atvejais 3-iojo arba 4-ojo laipsnio neutropenija išnyko nutraukus vartojimą, sumažinus dozę ir (arba) taikant palaikomąją priežiūrą granulocitų kolonijas stimuliuojančiais faktoriais. Taip pat nedažnai pasireiškė febrilinė neutropenija (2,7 % lenalidomidu / rituksimabu gydytų pacientų, palyginti su 0,7 % placebo / rituksimabu gydytų pacientų).

Lenalidomido ir rituksimabo derinys taip pat yra susijęs su didesniu 3-iojo arba 4-ojo laipsnio trombocitopenijos dažniu (1,4 % lenalidomidu / rituksimabu gydytų pacientų, palyginti su 0 % placebo / rituksimabu gydytų pacientų).

#### Venų tromboembolija

Pacientams, sergantiems daugine mieloma, lenalidomido ir deksametazono derinio vartojimas yra susijęs su didesne giliųjų venų trombozės ir plaučių embolijos rizika. Rizika yra mažesnė lenalidomidu kartu su melfalanu ir prednizonu gydytiems pacientams arba tik lenalidomidu gydytiems pacientams, sergantiems daugine mieloma (žr. 4.5 skyrių).

Kartu skiriant eritropoezę skatinančias medžiagas arba giliųjų venų trombozė anamnezėje taip pat gali padidinti trombozės riziką šiems pacientams.

#### Miokardo infarktas

Gauta pranešimų apie miokardo infarktą lenalidomidą vartojantiems pacientams, ypač tokiems, kuriems yra žinomų rizikos veiksnių.

#### Kraujavimo sutrikimai

Kraujavimo sutrikimai išvardyti pagal kelias organų sistemų klases: kraujo ir limfinės sistemos sutrikimai; nervų sistemos sutrikimai (intrakranijinė kraujosruva); kvėpavimo sistemos, krūtinės ląstos ir tarpuplaučio sutrikimai (kraujavimas iš nosies); virškinimo trakto sutrikimai (kraujavimas iš dantenu, hemorojinis kraujavimas, kraujavimas iš tiesiosios žarnos); inkstų ir šlapimo takų sutrikimai (hematurija); sužalojimai, apsinuodijimai ir procedūrų komplikacijos (sumušimas) bei kraujagyslių sutrikimai (echimozė).

#### Alerginės reakcijos ir sunkios odos reakcijos

Vartojant lenalidomidą nustatyti alerginių reakcijų, tarp jų angioneurozinės edemos, anafilaksinės reakcijos, bei sunkių odos reakcijų, įskaitant SJS, TEN ir VRESS, atvejai. Literatūroje nurodyta galima kryžminė reakcija tarp lenalidomido ir talidomido.

Pacientams, kuriems anksčiau vartojant talidomidą pasireiškė sunkus išbėrimas, lenalidomido skirti negalima (žr. 4.4 skyrių).

#### Antrieji pirminiai piktybiniai navikai

Atliekant klinikinius tyrimus dalyvaujant mieloma sergantiems pacientams, kurie anksčiau buvo gydyti lenalidomidu/deksametazonu, palyginti su kontroline grupe; dažniausiai nustatytas bazalinių arba žvyninių ląstelių odos vėžys.

#### Ūminė mieloidinė leukemija

##### Dauginė mieloma

Atliekant klinikinius tyrimus dalyvaujant pacientams, kuriems buvo naujai diagnozuota dauginė mieloma, ŪML atvejai nustatyti pacientams, vartojusiems lenalidomidą kartu su melfalanu arba iš karto po DMD ir autologinės kamieninių ląstelių transplantacijos (AKLT) (žr. 4.4 skyrių). Šio padidėjimo nenustatyta atliekant klinikinius tyrimus dalyvaujant pacientams, kuriems naujai diagnozuota dauginė mieloma, vartojusiems lenalidomido derinį su deksametazonu, palyginti su talidomido, melfalano ir prednizono deriniu.

### Kepenų sutrikimai

Vaistinių preparatą pateikus į rinką nustatytos šios nepageidaujamos reakcijos (dažnis nežinomas): ūminis kepenų nepakankamumas ir cholestazė (abu potencialiai mirtini), toksinis hepatitas, citolizinis hepatitas bei mišrus citolizinis ir (arba) cholestazinis hepatitas.

### Rabdomiolizė

Nustatyti reti rabdomiolizės atvejai, kai kurie iš jų tada, kai lenalidomidas buvo skiriamas kartu su statinu.

### Skydliaukės sutrikimai

Gauta pranešimų apie hipotirozės ir hipertirozės atvejus (žr. 4.4 skyriuje skyrelį „Skydliaukės sutrikimai“).

### Naviko paūmėjimo reakcija ir naviko lizės sindromas

Tyrimo NHL-007 metu NPR nustatyta 19 iš 146 (13,0 %) lenalidomido / rituksimabo grupės pacientų, palyginti su 1 iš 148 (0,7 %) placebo / rituksimabo grupės pacientų. Dauguma NPR (18 iš 19), nustatytų lenalidomido / rituksimabo grupėje, pasireiškė per pirmuosius du gydymo ciklus. Vienam FL sergančiam pacientui iš lenalidomido / rituksimabo grupės pasireiškė 3-iojo laipsnio NPR reiškinys, o placebo / rituksimabo grupėje nebuvo nė vieno tokio paciento. Tyrime NHL-008 7 iš 177 (4,0 %) FL sergančių pacientų patyrė NPR; (3 pranešimai buvo apie 1-ojo laipsnio ir 4 pranešimai buvo apie 2-ojo sunkumo laipsnio atvejus); 1 pranešimas buvo apie įvertintą sunkų atvejį. Tyrime NHL-007 NLS pasireiškė 2 FL sergantiems pacientams (1,4 %) lenalidomido / rituksimabo grupėje, o placebo / rituksimabo FL sergančiųjų grupėje jų nebuvo; nė viename pacientui nenustatytas 3-iojo ar 4-ojo laipsnio reiškinys. Tyrime NHL-008 NLS pasireiškė 1 FL sergančiam pacientui (0,6 %). Šis vienintelis reiškinys buvo apibūdintas kaip sunki, 3-iojo laipsnio nepageidaujama reakcija. Tyrimo NHL-007 metu nė viename pacientui nereikėjo nutraukti gydymo lenalidomidu / rituksimabu dėl NPR ar NLS.

### Virškinimo trakto sutrikimai

Gauta pranešimų apie virškinimo trakto perforaciją gydant lenalidomidu. Virškinimo trakto perforacijos gali sukelti sepsio komplikacijas ir lemti mirtį.

### Pranešimas apie įtariamą nepageidaujamą reakciją

Svarbu pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją po vaistinio preparato registracijos, nes tai leidžia nuolat stebėti vaistinio preparato naudos ir rizikos santykį. Sveikatos priežiūros specialistai turi pranešti apie bet kokias įtariamą nepageidaujamą reakcijas naudodamiesi [V priede](#) nurodyta nacionaline pranešimo sistema.

## **4.9 Perdozavimas**

Nėra jokios specifinės lenalidomido perdozavimo gydymo patirties pacientams, nors dozės diapazono tyrimuose kai kurie pacientai vartojo iki 150 mg preparato, o vienkartinės dozės tyrimuose kai kurie pacientai vartojo iki 400 mg. Šiuose tyrimuose dozę ribojantis toksinis poveikis paprastai buvo kraujodarai. Perdozavimo atveju rekomenduojama skirti palaikomąjį gydymą.

## **5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS**

### **5.1 Farmakodinaminės savybės**

Farmakoterapinė grupė: kiti imonosupresantai. ATC kodas: L04AX04.

### Veikimo mechanizmas

Lenalidomidas jungiasi tiesiogiai prie cereblono, kuris yra kulinų žiedo E3 ubikvitino ligazės fermentų komplekso komponentas, kurį sudaro pažeistos deoksiribonukleino rūgšties (DNR) jungiantis

baltymas 1 (ang. *damage-binding protein 1*, DDB1), kulinas 4 (CUL4) ir kulinių 1 reguliatorius (Roc1). Hemopoezinėse ląstelėse lenalidomido junginasis prie cereblono sujungia baltymus *Aiolos* ir *Ikaros* – limfoidinius transkripcinius faktorius, sąlygojančius jų ubikvitinimą ir tolesnį skaidymą, kuris sukelia tiesioginį citotoksinį ir imunomoduliuojamąjį poveikį.

Konkrečiai, lenalidomidas slopina ir padidina tam tikrų hemopoezinių navikinių ląstelių proliferaciją (įskaitant DM plazmos naviko ląsteles, folikulinės limfomos navikų ląsteles bei tas ląsteles, kurių 5-oje chromosomoje yra delecijos) skatina T ląstelių ir NK (angl. *Natural Killer*) ląstelių ląstelinį imunitetą bei padidina NK, T ir NK T ląstelių skaičių.

Lenalidomido ir rituksimabo derinys didina nuo antikūnų priklausomą ląstelių sąlygojamą citotoksiškumą (angl. *Antibody Dependent Cell-mediated Cytotoxicity*, ADCC) ir tiesioginę naviko apoptozę folikulinės limfomos ląstelėse.

Lenalidomido veikimo mechanizmas taip pat apima papildomą veiklą, pvz., antiangiogenines ir proeritropoezines savybes. Lenalidomidas slopina angiogenezę, blokuodamas endotelio ląstelių migravimą ir adheziją ir mikrokraujagyslių formavimąsi, didina CD34+ kamieninių ląstelių fetalinio hemoglobino gamybą, monocituose slopina prouždegiminių citokinų gamybą, pavyzdžiui, TNF- $\alpha$  ir IL-6.

### Klinikinis veiksmingumas ir saugumas

Lenalidomido veiksmingumas ir saugumas buvo vertinamas atliekant šešis 3 fazės tyrimus, kuriuose dalyvavo pacientai, kuriems naujai diagnozuota dauginė mieloma, du 3 fazės tyrimus, kuriuose dalyvavo pacientai, sergantys recidyvine refrakterine daugine myeloma ir vieną 3 fazės ir vieną 3b fazės iNHL tyrimą, kaip aprašyta toliau.

### Naujai diagnozuota dauginė mieloma

#### Palaikomasis gydymas lenalidomidu pacientams, kuriems buvo atlikta AKLT

Palaikomojo gydymo lenalidomidu veiksmingumas ir saugumas buvo vertinami atliekant du III fazės daugiacentrius, atsitiktinių imčių, dvigubai aklius 2 lygiagrečių grupių, placebo kontroliuojamus tyrimus: CALGB 100104 ir IFM 2005-02.

#### *CALGB 100104*

Dalyvavimo tyrime kriterijus atitiko pacientai nuo 18 iki 70 metų, sergantys aktyvia gydymo reikalaujančia DM, kurių liga prieš tai neprogresavo po pradinio gydymo.

Per 90-100 dienų po AKLT pacientai santykiu 1:1 buvo atsitiktinai priskirti palaikomojo gydymo lenalidomidu arba placebo grupei. Palaikomoji dozė buvo 10 mg vieną kartą per parą 1-28-ą pasikartojančių 28 dienų trukmės ciklą dienas (padidinta iki 15 mg vieną kartą per parą po to, kai 3 mėnesius nepasireiškė dozę ribojantis toksinis poveikis) ir gydymas buvo tęsiamas iki ligos progresavimo.

Pirminė veiksmingumo vertinamoji baigtis tyrime buvo išgyvenamumas be ligos progresavimo (IBLP) (apibrėžiamas nuo atsitiktinio priskyrimo iki ligos progresavimo datos arba mirties, priklausomai nuo to, kuris įvyko pirmiau). Tyrimas nebuvo tęsiamas, siekiant apskaičiuoti bendrojo išgyvenamumo vertinamąją baigtį. Iš viso atsitiktinių imčių būdu atrinkta 460 pacientų: 231 pacientas buvo paskirtas į lenalidomido grupę, o 229 pacientai – į placebo grupę. Abiejose grupėse demografinės ir su liga susijusios charakteristikos buvo proporcingos.

Pagal Duomenų stebėjimo komiteto rekomendacijas tyrimas buvo išskoduotas po to, kai viršyta IBLP iš anksto suplanuotos vidinės analizės ribinė vertė. Išskodavus pacientams iš placebo grupės buvo galima skirti lenalidomido, kol liga neprogresavo.

Remiantis IBLP rezultatais išskodavus, po iš anksto suplanuotos vidinės analizės, naudojant 2009 m. gruodžio 17 d. atnaujintus duomenis (15,5 mėnesio stebėjimo laikas), lenalidomido grupėje 62 % sumažėjo ligos progresavimo arba mirties rizika (SR = 0,38; 95 % PI: 0,27, 0,54,  $p < 0,001$ ). Bendrojo

IBLP mediana buvo 33,9 mėnesio (95 % PI: NĮ, NĮ) lenalidomido grupėje, palyginti su 19,0 mėnesio (95 % PI: 16,2, 25,6) placebo grupėje.

IBLP pagerėjo abiejuose pacientų pogrupiuose, tiek pacientų, kuriems pasireiškė PA, tiek pacientų, kuriems PA nebuvo pogrupiuose.

Tyrimo rezultatai, naudojant iki 2016 m. vasario 1 d. turimus duomenis, pateikti 5 lentelėje.

**5 lentelė. Bendrų veiksmingumo duomenų santrauka**

	Lenalidomidas (N = 231)	Placebas (N = 229)
<b>IBLP pagal tyrėjus</b>		
IBLP laiko median <sup>a</sup> , mėnesiai (95% PI) <sup>b</sup>	<b>56,9</b> (41,9, 71,7)	<b>29,4</b> (20,7, 35,5)
SR [95% PI] <sup>c</sup> ; p vertė <sup>d</sup>	<b>0,61</b> (0,48, 0,76); <0,001	
<b>IBLP2<sup>e</sup></b>		
IBLP laiko median <sup>a</sup> , mėnesiai (95% PI) <sup>b</sup>	<b>80,2</b> (63,3, 101,8)	<b>52,8</b> (41,3, 64,0)
SR [95% pI] <sup>c</sup> ; p vertė <sup>d</sup>	<b>0,61</b> (0,48, 0,78); <0,001	
<b>Bendras išgyvenamumas</b>		
BI laiko median <sup>a</sup> , mėnesiai (95% PI) <sup>b</sup>	<b>111,0</b> (101,8, NĮ)	<b>84,2</b> (71,0, 102,7)
8 metų išgyvenamumo dažnis, % (SK)	60,9 (3,78)	44,6 (3,98)
SR [95% PI] <sup>c</sup> ; p vertė <sup>d</sup>	<b>0,61</b> (0,46, 0,81); <0,001	
<b>Stebėjimas</b>		
Mediana <sup>f</sup> (min., maks.), mėnesiai: visi išgyvenę pacientai	<b>81,9</b> (0,0, 119,8)	<b>81,0</b> (4,1, 119,5)

PI = pasikliautinis intervalas; SR = santykinė rizika; maks. = maksimalus; min. = minimalus; NĮ = negalima įvertinti; BI = bendras išgyvenamumas; IBLP = išgyvenamumas be ligos progresavimo;

<sup>a</sup> Median pagrįsta Kaplano-Mejerio įverčiu.

<sup>b</sup> 95% PI apie medianą.

<sup>c</sup> Remiantis Kokso proporcingos rizikos modeliu, lyginančiu rizikos funkcija, susijusiais su nurodytomis pacientų grupėmis.

<sup>d</sup> P vertė paremta Kaplano-Mejerio kreivės skirtumų tarp nurodytų pacientų nestratifikuotu log-rank testu.

<sup>e</sup> Žvalgomoji vertinamoji baigtis (IBLP2). Lenalidomidas, kurį vartojo tyrimieji iš placebo grupės, paskirti į kitą grupę prieš LP, iškodavus nebuvo laikomas antriniu gydymu.

<sup>f</sup> Stebėjimo laiko po AKLT mediana visiems išgyvenusiems tiriamiesiems.

**Remiantis duomenimis: surinktais iki 2009m. gruodžio 17d. ir 2016m. vasario 1d.**

#### *IFM 2005-02*

Dalyvavimo tyrime kriterijus atitiko pacientai, kuriems diagnozavimo metu buvo < 65 metai, kuriems buvo atlikta AKLT ir kurie hematologinės būklės normalizavimosi metu pasiekė bent stabilios ligos atsaką. Po 2 lenalidomido konsolidavimo kursų (25 mg per parą, 1-21 28 dienų trukmės ciklo dienas) pacientai santykiu 1:1 buvo atsitiktinai priskirti palaikomojo gydymo lenalidomidu arba placebo grupei (10 mg vieną kartą per parą 1-28 pasikartojančių 28 dienų trukmės ciklą dienas, padidinta iki 15 mg vieną kartą per parą po to, kai 3 mėnesius nepasireiškė dozę ribojantis toksinis poveikis). Gydymas buvo tęsiamas, kol liga neprogresavo.

Pirminė veiksmingumo vertinamoji baigtis tyrime buvo išgyvenamumas be ligos progresavimo (IBLP) (apibrėžiamas nuo atsitiktinio priskyrimo iki ligos progresavimo datos arba mirties, priklausomai nuo to, kuris įvyko pirmiau). Tyrimas nebuvo tęsiamas, siekiant apskaičiuoti bendrojo išgyvenamumo vertinamąją baigtį. Iš viso atsitiktinių imčių būdu atrinkta 614 pacientų: 307 pacientai buvo paskirti į lenalidomido grupę, o 307 pacientai – į placebo grupę.

Pagal Duomenų stebėjimo komiteto rekomendacijas tyrimas buvo išskoduotas po to, kai viršyta IBLP iš anksto suplanuotos vidinės analizės ribinė vertė. Iškodavus, pacientams, vartojusiems placebo, nebuvo galima skirti lenalidomido, kol liga neprogresavo. Pastebėjus APPN išbalansavimą lenalidomido grupė buvo išformuota, taip aktyviai pritaikytos saugos priemonės (žr. 4.4 skyrių).

Remiantis IBLP rezultatais iškodavus po iš anksto suplanuotos vidinės analizės, naudojant 2010 m. liepos 7 d. duomenis (31,4 mėnesio stebėjimo laikotarpis), gydymas lenalidomidu 48 % sumažino ligos progresavimo riziką arba mirtingumą (SR = 0,52; 95 % PI: 0,41, 0,66, p < 0,001). Bendrojo IBLP mediana buvo 40,1 mėnesio (95 % PI: 35,7, 42,4) lenalidomido grupėje, palyginti su 22,8 mėnesio (95 % PI: 20,7, 27,4) placebo grupėje.

IBLP buvo trumpesnis pacientų, kuriems pasireiškė PA, pogrupyje, nei pacientų, kuriems PA nebuvo pogrupyje.

Atnaujintas IBLP įvertinimas, naudojant 2016 m. vasario 1 d. atnaujintus duomenis (96,7 mėnesio stebėjimo laikas), patvirtina IBLP pagerėjimą: SR = 0,57 (95 % PI: 0,47, 0,68, p < 0,001). Bendrojo IBLP mediana buvo 44,4 mėnesio (39,6, 52,0) lenalidomido grupėje, palyginti su 23,8 mėnesio (95 % PI: 21,2, 27,3) placebo grupėje. IBLP2: pastebėtas SR siekė 0,80 (95 % PI: 0,66, 0,98, p = 0,026) lenalidomido grupėje, palyginti su placebo grupe. Bendrojo IBLP2 mediana buvo 69,9 mėnesio (95 % PI: 58,1, 80,0) lenalidomido grupėje, palyginti su 58,4 mėnesio (95 % PI: 51,1, 65,0) placebo grupėje. BI: stebėtas SR siekė 0,90 (95 % PI: 0,72, 1,13, p = 0,355) lenalidomido grupėje, palyginti su placebo grupe. Bendrojo išgyvenamumo laiko mediana buvo 105,9 mėnesio (95 % PI: 88,8, NĮ) lenalidomido grupėje, palyginti su 88,1 mėnesio (95 % PI: 80,7, 108,4) placebo grupėje.

#### Lenalidomido derinys su bortezomibu ir deksametazonu pacientams, kurie nėra tinkami kamieninių ląstelių transplantacijai

SWOG S0777 tyrimo metu vertintas pradinis gydymas prie lenalidomido ir deksametazono derinio pridėjus bortezomibą, po kurio buvo tęsiamas Rd iki ligos progresavimo, pacientams, sergantiems anksčiau negydyta daugine mieloma, kurie nėra tinkami transplantacijai arba kurie yra tinkami, bet jiems neketinama skubiai atlikti transplantacijos.

Lenalidomido, bortezomibo ir deksametazono (RVd) grupės pacientai vartojo 25 mg geriamojo lenalidomido per parą 1-14 dienomis, 1,3 mg/m<sup>2</sup> intraveninio bortezomibo 1, 4, 8 ir 11 dienomis ir 20 mg geriamojo deksametazono per parą 1, 2, 4, 5, 8, 9, 11 ir 12 pasikartojančių 21 dienos ciklą dienomis iki aštuonių 21 dienos ciklų (24 savaites). Lenalidomido ir deksametazono (Rd) grupėje pacientams buvo skiriama per burną vartoti 25 mg lenalidomido per parą, 40 mg geriamojo deksametazono per parą 1, 8, 15 ir 22 pasikartojančio 28 dienų ciklo dienomis iki šešių 28 dienų ciklo dienų (24 savaites). Abiejų grupių pacientai tęsė Rd vartojimą: 25 mg geriamojo lenalidomido per parą 1-21 dienomis ir 40 mg geriamojo deksametazono per parą 1, 8, 15 ir 22 pasikartojančio 28 dienų ciklo dienomis.

Gydymas turėjo būti tęsiamas iki ligos progresavimo.

Pagrindinė veiksmingumo vertinamoji baigtis tyrime buvo išgyvenamumas be ligos progresavimo (IBLP). Iš viso tyrime dalyvavo 523 pacientai, 263 pacientai atsitiktinės atrankos būdu buvo priskirti RVd grupei ir 260 pacientų Rd grupei. Demografinės ir su ligomis susijusios pradinės pacientų charakteristikos grupėse buvo panašios.

IBLP rezultatai, įvertinti IRAC pirminės analizės metu, surinkti iki 2015 m. lapkričio 5 d. (50,6 mėn. kontrolinis stebėjimas), parodė, kad ligos progresavimo arba mirties rizika buvo 24 % mažesnė RVd grupėje (SR = 0,76; 95 % PI 0,61; 0,94; p = 0,010). Bendro IBLP mediana RVd grupėje buvo 42,5 mėnesio (95 % PI 34,0; 54,8), palyginti su 29,9 mėnesio (95 % PI 25,6; 38,2) Rd grupėje. Nustatytas pranašumas, nepriklausomai nuo tinkamumo kamieninių ląstelių transplantacijai.

Tyrimo rezultatai, naudojant duomenis, gautus iki 2016 m. gruodžio 1 d., kai kontrolinio stebėjimo laiko mediana visiems išgyvenusiems tiriamiesiems buvo 69,0 mėnesio, pateikti 6 lentelėje. Nustatytas RVd grupės pranašumas, nepriklausomai nuo tinkamumo kamieninių ląstelių transplantacijai.

#### **6 lentelė. Bendrų veiksmingumo duomenų santrauka**

	Pradinis gydymas	
	RVd (3 savaitių ciklas x 8) (N = 263)	Rd (4 savaitių ciklas x 6) (N = 260)
<b>IRAC įvertintas IBLP (mėnesiais)</b>		
IBLP laiko mediana <sup>a</sup> , mėnesiais (95% PI) <sup>b</sup>	<b>41,7</b> (33,1, 51,5)	<b>29,7</b> (24,2, 37,8)
SR [95% PI] <sup>c</sup> ; p vertė <sup>d</sup>	<b>0,76</b> (0,62, 0,94); 0,010	
<b>Bendras išgyvenamumas (mėnesiais)</b>		

BI laiko mediana <sup>a</sup> , mėnesiais (95% PI) <sup>b</sup>	<b>89,1</b> (76,1, NĮ)	<b>67,2</b> (58,4, 90,8)
SR [95% PI] <sup>c</sup> ; p vertė <sup>d</sup>	<b>0,72</b> (0,56, 0,94); 0,013	
<b>Atsakas – n (%)</b>		
Bendras atsakas: PA, LGDA arba DA	199 (75,7)	170 (65,4)
≥ LGDA	153 (58,2)	83 (31,9)
<b>Stebėjimas (mėnesiai)</b>		
Mediana <sup>e</sup> (min., maks.): visi pacientai	61,6 (0,2, 99,4)	59,4 (0,4, 99,1)

PI = pasikliautinis intervalas; SR = santykinė rizika, maks. = maksimalus; min. = minimalus; NĮ = negalima įvertinti; BI = bendras išgyvenamumas; IBLP = išgyvenamumas be ligos progresavimo.

<sup>a</sup>Median pagrįsta Kaplano-Mejerio įvertinimu.

<sup>b</sup>Dvipusis vidutinio laiko 95% PI.

<sup>c</sup>Remiantis Kokso proporcingos rizikos modelių, lyginančių rizikos funkcijas, susijusias su nurodytomis pacientų grupėmis (RVd:Rd).

<sup>d</sup>P vertė paremta nestratifikuotu log-rank testu.

<sup>e</sup>Stebėsenos mediana buvo apskaičiuota nuo atsitiktinės atrankos dienos.

Remiantis duomenimis surinktais iki 2016 m. gruodžio 1 d.

Remiantis atnaujintais BI rezultatais, naudojant iki 2018 m. gegužės 1 d. rinktus duomenis (84,2 mėnesio kontrolinio stebėjimo mediana išgyvenusiems tiriamiesiems), ir toliau RVd grupėje BI išlieka ilgesnis: SR = 0,73 (95 % PI 0,57; 0,94; p = 0,014). Tiriamųjų, išgyvenusių po 7 metų, dalis RVd grupėje buvo 54,7 %, Rd grupėje – 44,7 %.

#### Lenalidomido derinys deksametazonu pacientams, kurie nėra tinkami kamieninių ląstelių transplantacijai

Lenalidomido saugumas ir veiksmingumas buvo vertinti 3 fazės daugiacentriame, atsitiktinių imčių, atviraime, 3 grupių tyrime (MM-020), dalyvaujant mažiausiai 65 metų ar vyresniems pacientams arba jaunesniems nei 65 metų pacientams, kurie nebuvo tinkami kamieninių ląstelių transplantacijai, nes atsisakė kamieninių ląstelių transplantacijos arba kamieninių ląstelių transplantacija pacientui negalėjombūti atliekama dėl kainos ar kitos priežasties. Tyrime (MM-020) buvo lyginamas lenalidomidas ir deksametazonas (Rd), skiriamas 2 skirtingus laikotarpius (t. y., iki ligos progresavimo [Rd grupė] arba ne daugiau kaip aštuoniolika 28 dienų ciklų [72 savaites, Rd18 grupė]), buvo lyginamas su melfalanu, prednizonu ir talidomidu (MPT), vartojamais ne daugiau kaip dvylika 42 dienų ciklų (72 savaites). Pacientai buvo atsitiktinai (1:1:1) priskirti 1 iš 3 gydymo grupių. Atsitiktinių imčių metu pacientai buvo stratifikuojami pagal amžių (≤ 75 metų palyginti su > 75 metų), stadiją (I ir II ISS stadijos palyginti su III stadija) ir šalį.

Rd ir Rd18 grupių pacientai vartojo 25 mg lenalidomido vieną kartą per parą 1-21-ą pasikartojančio 28 dienų ciklo dienomis pagal protokolą. 40 mg deksametazono buvo skiriama vartoti kartą per parą kiekvieno 28 dienų ciklo 1-ą, 8-ą, 15-ą ir 22-ą dienomis. Pradinė dozė ir Rd bei Rd18 vartojimo režimas buvo koreguojami pagal amžių ir inkstų funkciją (žr. 4.2 skyrių). > 75 metų pacientai vartojo 20 mg deksametazono dozę kartą per parą kiekvieno 28 dienų ciklo 1-ą, 8-ą, 15-ą ir 22-ą dienomis. Tyrimo metu visi pacientai profilaktiškai vartojo antikoagulantų (mažos molekulinės masės hepariną, varfariną, hepariną, mažą aspirino dozę).

Pirminė veiksmingumo vertinamoji baigtis tyrime buvo išgyvenamumas be ligos progresavimo (IBLP). Iš viso tyrime dalyvavo 1 623 pacientai, 535 pacientai buvo atsitiktinai priskirti Rd vartojančiųjų grupei, 541 pacientas – Rd18 ir 547 pacientai – MPT vartojančiųjų grupei. Visose 3 grupėse demografinės ir su liga susijusios pradinės pacientų charakteristikos buvo proporcingos. Apskritai tyrimo tiriamieji sirgo progresavusios stadijos liga: 41 % visos tyrimo populiacijos nustatyta ISS III stadija, 9 % nustatytas sunkus inkstų nepakankamumas (kreatinino klirensas [KLkr] < 30 ml/min). Amžiaus mediana trijose grupėse buvo 73 metai.

Buvo atlikta atnaujinta IBLP, IBLP2 ir BI analizė, naudojant 2014 m. kovo 3 d. atnaujintus duomenis, kurioje visų išgyvenusių tiriamųjų stebėjimo laiko mediana buvo 45,5 mėnesio, tyrimo rezultatai pateikti 7 lentelėje.

#### **7 lentelė. Bendrų veiksmingumo duomenų santrauka**

	<b>Rd</b> (N = 535)	<b>Rd18</b> (N = 541)	<b>MPT</b> (N = 547)
--	------------------------	--------------------------	-------------------------

<b>IBLP pagal tyrėjus – (mėnesiai)</b>			
IBLP laiko mediana <sup>a</sup> , mėnesiai (95% PI) <sup>b</sup>	26,0 (20,7, 29,7)	21,0 (19,7, 22,4)	21,9 (19,8, 23,9)
SR [95% PI] <sup>c</sup> ; p vertė <sup>d</sup>			
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		
<b>IBLP2<sup>e</sup> - (mėnesiai)</b>			
IBLP2 laiko mediana <sup>a</sup> , mėnesiai (95% PI) <sup>b</sup>	42,9 (38,1, 47,4)	40,0 (36,2, 44,2)	35,0 (30,4, 37,8)
SR [95% PI] <sup>c</sup> ; p vertė <sup>d</sup>			
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		
<b>Bendras išgyvenamumas (mėnesiai)</b>			
BI laiko mediana <sup>a</sup> , mėnesiai (95% PI) <sup>b</sup>	58,9 (56,0, NĮ)	56,7 (50,1, NĮ)	48,5 (44,2, 52,0)
SR [95% PI] <sup>c</sup> ; p vertė <sup>d</sup>			
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		
<b>Stebėjimas (mėnesiai)</b>			
Mediana <sup>f</sup> (min., maks): visi pacientai	40,8 (0,0, 65,9)	40,1 (0,4, 65,7)	38,7 (0,0, 64,2)
<b>Mielomos atsakas<sup>g</sup> n (%)</b>			
PA	81 (15,1)	77 (14,2)	51 (9,3)
LGDA	152 (28,4)	154 (28,5)	103 (18,8)
DA	169 (31,6)	166 (30,7)	187 (34,2)
Bendras atsakas: PA, LGDA arba DA	402 (75,1)	397 (73,4)	341 (62,3)
<b>Atsako trukmė - (mėnesiai)<sup>h</sup></b>			
Mediana <sup>a</sup> (95% PI) <sup>b</sup>	35,0 (27,9, 43,4)	22,1 (20,3, 24,0)	22,3 (20,2, 24,9)

MG = mielomos gydymas; PI = pasikliautinis intervalas; PA = pilnas atsakas; d = maža deksametazono dozė; SR = santykinė rizika; IMWG = tarptautinė mielomos darbinė grupė (angl. *International Myeloma Working Group*); IRAC = nepriklausomas atsako vertinimo komitetas (angl. *Independent Response Adjudication Committee*); M = melfalanas; maks. = maksimalus; min. = minimalus; NĮ = negalima įvertinti; BI = bendras išgyvenamumas; P = prednizonas; IBLP = išgyvenamumas be ligos progresavimo; DA = dalinis atsakas; R = lenalidomidas; Rd = lenalidomidas skiriamas iki ligos progresavimo patvirtinimo (angl. *Rd given until documentation of progressive disease*); Rd18 = lenalidomidas skiriamas ≤ 18 ciklų; SK = standartinė klaida; T = talidomidas; LGDA = labai geras dalinis atsakas, vs = palyginti su.

<sup>a</sup> Mediana pagrįsta Kaplano-Mejerio įvertinimu.

<sup>b</sup> 95% PI apie medianą.

<sup>c</sup> Remiantis Kokso proporcingos rizikos modeliu, lyginančių rizikos funkcijas, susijusias su nurodytomis pacientų grupėmis.

<sup>d</sup> P vertė paremta Kaplano-Mejerio kreivės skirtumų tarp nurodytų pacientų grupių nestratifikuotu log-rank testu.

<sup>e</sup> Žvalgomoji vertinamoji baigtis (IBLP2)

<sup>f</sup> Mediana yra vienamatis statistika be koregavimo cenzūravimo tikslu.

<sup>g</sup> Geriausias patvirtinto atsako įvertinimas tyrimo gydymo fazės metu (kiekvienos atsako kategorijos apibrėžimams), duomenų ištraukimo data 2013 m. gegužės. 24 d.

<sup>h</sup> Duomenys išimti 2013 m. gegužės mėn. 24 d.

### Lenalidomido vartojimas kartu su melfalanu ir prednizonu, po to taikant palaikomąjį gydymą pacientams, kurie nėra tinkami transplantacijai

Lenalidomido saugumas ir veiksmingumas buvo vertinti 3 fazės, daugiacentriame, atsitiktinių imčių, dvigubai koduotame, 3 grupių tyrime (MM-015), kuriame dalyvavo pacientai, kurie buvo 65 metų arba vyresni ir kurių kreatinino kiekis serume buvo < 2,5 mg/dl. Tyrimo metu buvo lyginamas lenalidomido, melfalano ir prednizono derinio vartojimas (MPR), taikant palaikomąją monoterapiją lenalidomidu arba netaikant jos iki ligos progresavimo, su melfalano ir prednizono vartojimu ne daugiau nei 9 ciklus. Pacientai buvo santykiu 1:1:1 atsitiktinai priskirti vienai iš šių 3 gydymo grupių. Atsitiktinių imčių metu pacientai buvo stratifikuojami pagal amžių (≤ 75 metų palyginti su > 75 metų) ir stadiją (ISS; I ir II stadijos palyginti su III stadija).

Šiuo tyrimu buvo tiriama indukcinis gydymas MRP deriniu (geriamoji 0,18 mg/kg melfalano dozė 1-4-ą pasikartojančių 28 dienų ciklų dienomis, geriamoji 2 mg/kg prednizono dozė 1-4-ą pasikartojančių 28 dienų ciklų dienomis ir geriamoji 10 mg per parą lenalidomido dozė 1-21-ą pasikartojančių 28



dienų ciklų dienomis) ne ilgiau kaip 9 ciklus. Pacientams, kurie baigė 9 ciklus arba kurie negalėjo baigti 9 ciklų dėl netoleravimo, buvo taikoma palaikomasis gydymas, pradedant geriamąja 10 mg per parą lenalidomido doze 1-21-ą pasikartojančių 28 dienų ciklų dienomis, kol liga neprogresavo.

Pirminė veiksmingumo vertinamoji baigtis tyrime buvo išgyvenamumas be ligos progresavimo (IBLP). Iš viso tyrime dalyvavo 459 pacientai, 152 pacientai buvo atsitiktinai priskirti MPR+R grupei, 153 pacientai buvo atsitiktinai priskirti MPR+p grupei ir 154 pacientai buvo atsitiktinai priskirti MPp+p grupei. Visose 3 grupėse demografinės ir su liga susijusios pradinės pacientų charakteristikos buvo proporcingos; maždaug 50 % pacientų, įtrauktų į kiekvieną grupę, nustatytos šios charakteristikos: ISS III stadija ir kreatinino klirensas < 60 ml/min. Amžiaus mediana buvo 71 metai MPR+R bei MPR+p grupėse ir 72 metai MPp+p grupėje.

Buvo atlikta IBLP, IBLP2 ir BI analizė, naudojant 2013 m. balandžio mėn turimus duomenis, kurioje visų išgyvenusių tiriamųjų stebėjimo laiko mediana buvo 62,4 mėnesio, tyrimo rezultatai pateikti 8 lentelėje.

**8 lentelė. Bendrų veiksmingumo duomenų santrauka**

	<b>MPR+R (N = 152)</b>	<b>MPR+p (N = 153)</b>	<b>MPp +p (N = 154)</b>
<b>IBLP pagal tyrėjus – (mėnesiai)</b>			
IBLP mediana <sup>a</sup> , mėnesiai (95% PI)	27,4 (21,3, 35,0)	14,3 (13,2, 15,7)	13,1 (12,0, 14,8)
SR [95% PI]; p vertė			
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		
<b>IBLP2- (mėnesiai)<sup>□</sup></b>			
IBLP2 laiko mediana <sup>a</sup> , mėnesiai (95% PI)	39,7 (29,2, 48,4)	27,8 (23,1, 33,1)	28,8 (24,3, 33,8)
SR [95% CI]; p vertė			
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		
<b>Bendras išgyvenamumas (mėnesiai)</b>			
BI laiko mediana <sup>a</sup> , mėnesiai (95% PI)	55,9 (49,1, 67,5)	51,9 (43,1, 60,6)	53,9 (47,3, 64,2)
SR [95% PI]; p vertė			
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		
<b>Stebėjimas (mėnesiai)</b>			
Mediana (min., maks.): visi pacientai	48,4 (0,8, 73,8)	46,3 (0,5, 71,9)	50,4 (0,5, 73,3)
<b>Mielomos atsakas pagal tyrėjus n (%)</b>			
PA	30 (19,7)	17 (11,1)	9 (5,8)
DA	90 (59,2)	99 (64,7)	75 (48,7)
Stabili liga (SL)	24 (15,8)	31 (20,3)	63 (40,9)
Atsako negalima įvertinti (NĮ)	8 (5,3)	4 (2,6)	7 (4,5)
<b>Atsako trukmė pagal tyrėjus (PA+DA) – (mėnesiai)</b>			
Mediana <sup>a</sup> (95% PI)	26,5 (19,4, 35,8)	12,4 (11,2, 13,9)	12,0 (9,4, 14,5)

PI = pasikliautinis intervalas; PA = pilnas atsakas; SR = santykinė rizika; M = melfalanas; NĮ = negalima įvertinti; BI = bendras išgyvenamumas; p = placebo; P = prednizonas; PL = progresuojanti liga; DA = dalinis atsakas; R = lenalidomidas; SL = stabili liga; LGDA = labai geras dalinis atsakas.

<sup>a</sup> Mediana pagrįsta Kaplano-Mejerio įverčiu

<sup>□</sup> IBLP2 (žvalgomas įvertinimas) buvo apibrėžiamas visiems pacientams (ITT) kaip laikas nuo atsitiktinio priskyrimo iki trečiosios eilės mielomos gydymo (MG) arba mirties visiems atsitiktinai priskirtiems pacientams.

*Palaikomieji naujai diagnozuotos dauginės mielomos tyrimai*

Buvo atliekamas atviras, atsitiktinių imčių, daugiacentris, 3 fazės tyrimas (ECOG E4A03), kuriame dalyvavo 445 pacientai, kuriems naujai diagnozuota dauginė mieloma; 222 pacientai buvo atsitiktinai priskirti lenalidomido/mažos deksametazono dozės grupei, ir 223 pacientai buvo atsitiktinai priskirti lenalidomido/standartinės deksametazono dozės grupei. Pacientai, atsitiktinai priskirti lenalidomido/standartinės deksametazono dozės grupei, vartojo 25 mg lenalidomido per parą 1-21-ą dienomis kas 28 dienas ir 40 mg deksametazono per parą 1-4-ą, 9-12-ą ir 17-20-ą dienomis kas 28 dienas keturis pirmuosius ciklus. Pacientai, atsitiktinai priskirti lenalidomido/mažos deksametazono dozės grupei, vartojo 25 mg lenalidomido per parą 1-21-ą dienomis kas 28 dienas ir mažą deksametazono dozę – 40 mg per parą 1-ą, 8-ą, 15-ą ir 22-ą dienomis kas 28 dienas. Lenalidomido/mažos deksametazono dozės grupėje 20 pacientų (9,1 %) buvo nutrauktas mažiausiai vienos dozės vartojimas, palyginti su 65 pacientais (29,3 %) lenalidomido/standartinės deksametazono dozės grupėje.

Atlikus *post-hoc* analizę, pacientų, kuriems buvo naujai diagnozuota dauginė mieloma, populiacijoje, lenalidomido/mažos deksametazono dozės grupėje nustatytas mažesnis – 6,8 % (15 iš 220) mirtingumas, palyginti su 19,3 % (43 iš 223) lenalidomido/standartinės deksametazono dozės grupėje, stebėjimo mediana buvo 72,3 savaitės.

Tačiau taikant ilgesnį kontrolinį stebėjimą, bendrojo išgyvenamumo skirtumas turi tendenciją mažėti lenalidomido/mažą deksametazono dozę vartojančiųjų grupės naudai.

#### *Dauginė mieloma, kai prieš tai taikytas mažiausiai vienas gydymo kursas*

Lenalidomido veiksmingumas ir saugumas buvo vertinti dviejuose 3 fazės daugiacentriuose, atsitiktinių imčių, dvigubai akluose, placebo kontroliuotuose, paralelinių grupių kontroliuotuose tyrimuose (MM-009 ir MM-010), kuriuose buvo tirtas gydymas lenalidomido ir deksametazono deriniu prieš gydymą tik deksametazonu anksčiau gydytiems pacientams su daugine mieloma. Iš 353 pacientų MM-009 ir MM010 tyrimuose, kurie gavo lenalidomidą/deksametazoną, 45,6 % buvo 65 metų amžiaus ir vyresni. Iš 704 pacientų, vertintų MM-009 ir MM010 tyrimuose, 44,6 % buvo 65 metų amžiaus ir vyresni.

Abiejuose tyrimuose pacientai lenalidomido/deksametazono (len/deks) grupėje vartojo 25 mg geriamojo lenalidomido vieną kartą per parą 1-21 dienas ir atitinkamą placebo kapsulę vieną kartą per parą 22-28 dienas kiekvieno 28 dienų ciklo metu. Pacientai placebo/deksametazono (placebo/deks) grupėje vartojo 1 placebo kapsulę 1-28 dienas kiekvieno 28 dienų ciklo metu. Pacientai abiejose gydymo grupėse vartojo 40 mg geriamojo deksametazono vieną kartą per parą 1-4, 9-12 ir 17-20 dienomis kiekvieno 28 dienų ciklo metu pirmus 4 gydymo ciklus. Po pirmų 4 gydymo ciklų deksametazono dozė buvo sumažinta iki 40 mg geriant vieną kartą per parą 1-4 dienas kiekvieno 28 dienų ciklo metu. Abiejuose tyrimuose gydymas buvo tęsiamas iki ligos progresavimo pradžios. Abiejuose tyrimuose dozės koregavimai buvo leidžiami remiantis klinikiniais ir laboratoriniais radiniais.

Pirminė veiksmingumo vertinamoji baigtis abiejuose tyrimuose buvo laikas iki progresijos (LIP). Iš viso MM-009 tyrime buvo tirti 353 pacientai; 177 len/deks grupėje ir 176 placebo/deks grupėje bei iš viso 351 pacientas buvo tirtas MM-010 tyrime; 176 len/deks grupėje ir 175 placebo/deks grupėje.

Abiejuose tyrimuose pradinės demografinės ir su liga susijusios charakteristikos len/deks ir placebo/deks grupėse buvo panašios. Abiejose pacientų populiacijose vidutinis amžius buvo 63 metai su panašiu vyrų ir moterų santykiu. Būklė pagal ECOG (*angl. Eastern Cooperative Oncology Group*) abiejose grupėse buvo panaši, kaip ir ankstesnių gydymų tipai bei skaičius.

Iš anksto suplanuota abiejų tyrimų vidinė analizė parodė, kad gydymas len/deks buvo statistiškai reikšmingai geresnis ( $p < 0,00001$ ) už gydymą tik deksametazonu pagal pirminį tyrimo tikslą LIP (stebėjimo trukmės mediana buvo 98,0 savaitės). Be to, abiejuose tyrimuose pilno atsako ir bendro atsako dažniai len/deks grupėje buvo reikšmingai didesni nei placebo/deks grupėje. Šių analizių rezultatai lėmė abiejų tyrimų išskodavimą, kad pacientai placebo/deks grupėje galėtų gauti gydymą len/deks deriniu.

Buvo atlikta išplėstinė veiksmingumo stebėjimo analizė, stebėjimo trukmės mediana buvo 130,7 savaitės. 9 lentelėje apibendrinti veiksmingumo stebėjimo analizės rezultatai – apjungti MM-009 ir MM-010 tyrimai.

Šioje apjungtoje išplėstinėje stebėjimo analizėje LIP mediana buvo 60,1 savaitės (95 % PI: 44,3, 73,1) pacientams, gydytiems len/deks (n = 353), palyginti su 20,1 savaitės (95 % PI: 17,7, 20,3) pacientams, gydytiems placebo/deks (n = 351). Išgyvenamumo be ligos progresavimo mediana buvo 48,1 savaitės (95 % PI: 36,4, 62,1) pacientams, gydytiems len/deks, palyginti su 20,0 savaitė (95 % PI: 16,1, 20,1) pacientams, gydytiems placebo/deks. Gydomo trukmės mediana len/deks grupėje buvo 44,0 savaitės (min.: 0,1, maks.: 254,9), placebo/deks grupėje – 23,1 savaitės (min.: 0,3, maks.: 238,1). Pilno atsako (PA), dalinio atsako (DA) ir bendro atsako (PA+DA) dažniai len/deks grupėje išliko reikšmingai didesni nei placebo/deks grupėje abiejuose tyrimuose. Bendro išgyvenamumo mediana apjungtų tyrimų išplėstinėje stebėjimo veiksmingumo analizėje pacientams, gydytiems len/deks, buvo 164,3 savaitės (95 % PI: 145,1, 192,6), palyginti su 136,4 savaitės (95 % PI: 113,1, 161,7) pacientams, gydytiems placebo/deks. Nepaisant to, kad 170 iš 351 pacientų, atsitiktinai parinktų į placebo/deks grupę, gavo gydymą lenalidomidu po ligos progresavimo arba po to, kai tyrimai buvo **išskoduoti**, aklumas, apjungta bendro išgyvenamumo analizė parodė statistiškai reikšmingai geresnį išgyvenamumą gaunant len/deks, lyginant su placebo/deks (SR = 0,833, 95 % PI = [0,687, 1,009], p = 0,045).

**9 lentelė. Apibendrinti veiksmingumo analizės rezultatai, pateikti remiantis apjungtais MM-009 ir MM-010 tyrimų duomenimis (paskutinė duomenų įtraukimo data – atitinkamai 2008 m. liepos 23 d. ir 2008 m. kovo 2 d.)**

Įvertinimas	len/deks (N=353)	placebo/deks (N=351)	
<b>Laikas iki reiškinio</b>			<b>SR [95% PI], p vertė<sup>a</sup></b>
Laikas iki progresijos mediana [95% PI], savaitės	60,1 [44,3, 73,1]	20,1 [17,7, 20,3]	0,350 [0,287, 0,426], p < 0,001
Išgyvenamumas be ligos progresavimo mediana [95 % PI], savaitės	48,1 [36,4, 62,1]	20,0 [16,1, 20,1]	0,393 [0,326, 0,473], p < 0,001
Bendras išgyvenamumas Mediana [95 % PI], savaitės 1 metų bendro	164,3 [145,1,192,6] 82%	136,4 [113,1, 161,7] 75%	0,833 [0,687, 1,009], p = 0,045
<b>Atsako dažnis</b>			<b>Naudos santykis [95% PI], p vertė<sup>b</sup></b>
Bendras atsakas [n, %]	212 (60,1)	75 (21,4)	5,53 [3,97, 7,71], p < 0,001
Pilnas atsakas [n, %]	58 (16,4)	11 (3,1)	6,08 [3,13, 11,80], p < 0,001

<sup>a</sup> Dvipusis „log rank“ testas, palyginantis išgyvenamumo kreives tarp gydymo grupių.

<sup>b</sup> Dvipusis nuoseklumu koreguotas chi kvadrato testas.

### Folikulinė limfoma

#### AUGMENT - CC-5013-NHL-007

Lenalidomido vartojamo derinyje su rituksimabu veiksmingumas ir saugumas, palyginti su rituksimabo ir placebo vartojimu, buvo vertinami atliekant 3 fazės daugiacentrį, atsitiktinių imčių, dvigubai koduotą kontroliuojamą tyrimą (CC-5013-NHL-007 [AUGMENT]), kuriame dalyvavo pacientai, sergantys recidyvine / refrakterine iNHL, įskaitant FL.

Iš viso mažiausiai 18 metų 358 pacientai, kuriems nustatyta histologiškai patvirtinta kraštinių zonos limfoma (angl. *Marginal zone lymphoma, MZL*) arba 1, 2 ar 3a laipsnio FL (CD20+ pagal srauto citometrinių arba histocheminių tyrimų), įvertinta tyrėjo arba vietinio patologo, buvo atsitiktiniu būdu suskirstyti santykiu 1:1. Tiriamiesiems anksčiau buvo taikoma mažiausiai viena ankstesnė sisteminė chemoterapija, imunoterapija arba chemoimunoterapija.

Geriamoji 20 mg lenalidomido dozė buvo skiriama kartą per parą, pirmosiomis 21 pasikartojančių 28 parų ciklų dienomis, 12 ciklų arba iki nepriimtino toksinio poveikio pasireiškimo. Rituksimabo dozė buvo 375 mg/m<sup>2</sup> kas savaitę 1 ciklo metu (1, 8, 15 ir 22 dienomis) ir kiekvieno 28 dienų ciklo 1-ąją dieną nuo 2 iki 5 ciklo. Visi rituksimabo dozės skaičiavimai buvo pagrįsti paciento kūno paviršiaus plotu (KPP), naudojant faktinį paciento svorį.

Demografinės ir su ligomis susijusios pradinės pacientų charakteristikos šiose 2 gydymo grupėse buvo panašios.

Pagrindinis (pirminis) tyrimo tikslas buvo palyginti lenalidomido ir rituksimabo derinio veiksmingumą su rituksimabo ir placebo deriniu tiriamiesiems, sergantiems recidyvine / refrakterine 1, 2 ar 3a laipsnio FL arba MZL. Veiksmingumas nustatytas remiantis IBLP kaip pirmine vertinamąja baigtimi, įvertinus IRC pagal 2007 m. Tarptautinės darbo grupės (angl. *International Working Group*, IWG) kriterijus, tačiau be pozitronų emisijos tomografijos (PET).

Antriniai tyrimo tikslai buvo palyginti lenalidomido derinio su rituksimabu ir rituksimabo derinio su placebo saugumą. Kiti antriniai tikslai buvo palyginti lenalidomido derinio su rituksimabu ir rituksimabo derinio su placebo veiksmingumą, naudojant kitus veiksmingumo rodiklius: bendrą atsako dažnį (BAD), PA dažnį ir atsako trukmę (AT), remiantis 2007 IWG be PET ir BI.

Visos populiacijos, įskaitant sergančiuosius FL ir MZL, rezultatai parodė, kad esant 28,3° mėnesio kontrolinio stebėjimo medianai, įvykdyta tyrimo pirminė IBLP vertinamoji baigtis, rizikos santykis (RS) (95 % pasikliautinis intervalas [PI]) buvo 0,45 (0,33; 0,61), p vertė < 0,0001. Folikulinės limfomos populiacijos veiksmingumo rezultatai pateikiami 10 lentelėje.

**10 lentelė. Folikulinės limfomos veiksmingumo duomenų santrauka – tyrimas CC-5013-NHL-007**

	FL (N = 295)	
	Lenalidomidas ir rituksimabas (N = 147)	Placebas ir rituksimabas (N = 148)
<b>Išgyvenamumas be ligos progresavimo (IBLP) (EMA cenzūravimo taisyklės)</b>		
IBLP mediana <sup>a</sup> (95% PI) (mėnesiai)	39,4 (25,1, NĮ)	13,8 (11,2, 16,0)
Rizikos santykis [95% CI]	0,40 (0,29, 0,55) <sup>b</sup>	
p vertė	< 0,0001 <sup>c</sup>	
<b>Objektyvus atsakas<sup>d</sup> (PA +DA), n (%)</b> (IRC, 2007 IWGRC) 95 % PI <sup>f</sup>	118 (80,3) (72,9, 86,4)	82 (55,4) (47,0, 63,6)
<b>Pilnas atsakas<sup>d</sup>, n (%)</b> (IRC, 2007 IWGRC) 95 % PI <sup>f</sup>	51 (34,7) (27,0, 43,0)	29 (19,6) (13,5, 26,9)
<b>Atsako trukmė<sup>d</sup> (mediana) (mėnesiai)</b> 95% PI <sup>a</sup>	36,6 (24,9, NĮ)	15,5 (11,2, 25,0)
<b>Bendras išgyvenamumas<sup>d,e</sup> (BI)</b>		
BI dažnis po 2 metų %	139 (94,8) (89,5, 97,5)	127 (85,8) (78,5, 90,7)
Rizikos santykis [95% PI]	0,45 (0,22, 0,92) <sup>b</sup>	
<b>Kontrolinis stebėjimas</b>		

Kontrolinio stebėjimo trukmės mediana (min., maks.), mėnesiai	29,2 (0,5, 50,9)	27,9 (0,6, 50,9)
---	---------------------	---------------------

<sup>a</sup> Mediana pagrįsta Kaplano-Mejerio įverčiu

<sup>b</sup> Rizikos santykis ir jo pasikliautinis intervalas buvo vertinami pagal nestratifikuatą Kokso proporcingos rizikos modelį.

<sup>c</sup> p vertėparemta log-rank testu

<sup>d</sup> Antrinės ir žvalgomosios vertinamosios baigtys nėra  $\alpha$ -kontroliuojamos

<sup>e</sup> Kontrolinio stebėjimo trukmės mediana buvo 28,6 mėnesio, R2 grupėje buvo 11 mirčių ir kontrolinėje grupėje – 24 mirtys.

<sup>f</sup> Tikslus binominio skirstinio pasikliautinis intervalas.

### Folikulinė limfoma pacientams, sunkiai pasiduodantiems gydymui rituksimabu

#### MAGNIFY - CC-5013-NHL-008

Į pradinį gydymo laikotarpį, kurį sudarė 12 ciklų gydymo lenalidomido ir rituksimabo deriniu, buvo įtraukti iš viso mažiausiai 18 metų 232 tiriamieji, kuriems nustatyta histologiškai patvirtinta FL (1, 2, 3a laipsnio arba MZL), įvertinta tyrėjo arba vietinio patologo. Tiriamieji, kurie pasiekė PA/PAn, DA arba SL iki indukcinio gydymo laikotarpio pabaigos, buvo atsitiktinių imčių būdu įtraukti į palaikomojo gydymo laikotarpį. Visiems įtrauktiems tiriamiesiems turėjo būti taikyta mažiausiai viena ankstesnė sisteminė limfomos terapija. Priešingai nei tyrime NHL-007, tyrime NHL-008 dalyvavo pacientai, kurie buvo atsparūs gydymui rituksimabu (atsako nebuvo arba liga pasikartojė per 6 gydymo rituksimabu mėnesius arba kurie buvo dvigubai atsparūs rituksimabui ir chemoterapijai).

Įvadinio gydymo laikotarpiu 20 mg lenalidomido dozė buvo skiriama kartą per parą, 1-21 pasikartojančių 28 parų ciklų dienomis, iki 12 ciklų arba iki nepriimtino toksinio poveikio pasireiškimo arba pacientui atšaukus informuoto asmens sutikimą, arba iki ligos progresavimo. Rituksimabo dozė buvo 375 mg/m<sup>2</sup> kas savaitę 1 ciklo metu (1, 8, 15 ir 22 dienomis) ir kas antro 28 dienų ciklo (3, 5, 7, 9 ir 11 ciklų) 1-ąją dieną iki 12 gydymo ciklų. Visi rituksimabo dozės skaičiavimai buvo pagrįsti paciento kūno paviršiaus plotu (KPP) ir faktiniu svoriu.

Pateikti duomenys pagrįsti tarpine analize, kurioje daugiausia dėmesio skiriama vienos grupės indukcinio gydymo laikotarpiui. Veiksmingumo nustatymas pagrįstas BAD, remiantis geriausiu atsaku kaip pirmine vertinamąja baigtimi, naudojant 1999 m. Tarptautinės darbo grupės atsako kriterijų (angl. *International Working Group Response Criteria, IWGRC*) modifikaciją. Antrinis tikslas buvo įvertinti kitus veiksmingumo parametrus, pvz., AT.

#### **11 lentelė. Bendrų veiksmingumo duomenų santrauka (indukcinio tyrimo laikotarpis) – tyrimas CC-5013-NHL-008**

	Visi tiriamieji			Iš viso N=148	FL tiriamieji	
	Iš viso N=187 <sup>a</sup>	Rituksimabas neveiksmingas: Taip N=77	Rituksimabas neveiksmingas : Ne N=110		Rituksimabas neveiksmingas: Taip N=60	Rituksimabas neveiksmingas: Ne N=88
BAD, n (%) (PA+PAn+DA)	127 (67,9)	45 (58,4)	82 (75,2)	104 (70,3)	35 (58,3)	69 (79,3)
PAD, n (%) (PA+PAn)	79 (42,2)	27 (35,1)	52 (47,7)	62 (41,9)	20 (33,3)	42 (48,3)
<b>Pacientų, kuriems nustatytas atsakas, skaičius</b>	<b>N=127</b>	<b>N=45</b>	<b>N=82</b>	<b>N=104</b>	<b>N=35</b>	<b>N=69</b>
<b>% tiriamųjų, kuriems buvo AT<sup>b</sup></b>	<b>93,0 (85,1, 96,8)</b>	<b>90,4 (73,0, 96,8)</b>	<b>94,5 (83,9, 98,2)</b>	<b>94,3 (85,5, 97,9)</b>	<b>96,0 (74,8, 99,4)</b>	<b>93,5 (81,0, 97,9)</b>

<b>≥ 6 mėnesiai (95% PI)<sup>c</sup></b>						
<b>% tiriamųjų, kuriems buvo AT<sup>b</sup> ≥ 12 mėnesių (95% PI)<sup>c</sup></b>	<b>79,1 (67,4, 87,0)</b>	<b>73,3 (51,2, 86,6)</b>	<b>82,4 (67,5, 90,9)</b>	<b>79,5 (65,5, 88,3)</b>	<b>73,9 (43,0, 89,8)</b>	<b>81,7 (64,8, 91,0)</b>

PI = pasikliautinis intervalas; AT = atsako trukmė; FL = folikulinė limfoma

<sup>a</sup> Pirminė šio tyrimo analizės populiacija yra įvadinio gydymo veiksmingumui vertinti tinkama (IVIT) populiacija

<sup>b</sup> Atsako trukmė apibrėžiama kaip laikas (mėnesiai) nuo pradinio atsako (bent DA) iki nustatytos ligos progresavimo arba mirties, priklausomai nuo to, kas įvyks pirmiau.

<sup>c</sup> Statistika gauta Kaplano-Mejerio metodu. 95 % PI pagrįstas Greenwood formule.

Pastabos: analizė atlikta tik tiems tiriamiesiems, kuriems po įvadinio gydymo pirmosios dozės datos buvo pasiektas DA ar geresnis atsakas ir prieš bet kurį palaikomojo gydymo laikotarpį bei bet kurį tolesnį limfomos gydymą indukciniu laikotarpiu. Procentas apskaičiuojamas pagal bendrą pacientų, kuriems nustatytas atsakas, skaičių.

### Vaikų populiacija

Europos vaistų agentūra (EVA) suteikė Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto specifinio preparato leidimą, kuris taikomas visiems vaikų populiacijos pogrupiams, esant subrendusių B ląstelių navikų būklėms (vartojimo vaikams informacija pateikiama 4.2 skyriuje).

### **5.2 Farmakokinetinės savybės**

Lenalidomidas turi asimetrišką anglies atomą, todėl gali būti optiškai aktyvių S(-) ir R(+) formų. Lenalidomidas gaminamas kaip raceminis mišinys. Lenalidomidas paprastai geriau tirpsta organiniuose tirpikliuose, bet geriausiai tirpsta 0,1 N HCl tirpale.

### Absorbcija

Sveikų savanorių organizme nevalgius lenalidomidas greitai absorbuojamas, maksimali koncentracija plazmoje pasiekama tarp 0,5 ir 2 valandų po vaisto išgėrimo. Pacientų ir sveikų savanorių organizme maksimali koncentracija ( $C_{max}$ ) ir plotas po koncentracijos laiko kreive (AUC) didinant vaisto dozę, didėja proporcingai. Kartotinės dozės nesukelia žymios vaistinio preparato akumuliacijos. Plazmoje santykinė lenalidomido S- ir R- enantiomero ekspozicija yra atitinkamai maždaug 56 % ir 44 %.

Sveikiems savanoriams vartojant preparatą kartu su riebiu ir kaloringu maistu, sumažėjo absorbcijai, todėl maždaug 20 % sumažėjo plotas po koncentracijos laiko kreive (AUC) ir 50 % sumažėjo  $C_{max}$  plazmoje. Tačiau atliekant pagrindinius dauginės mielomos registravimo tyrimus, kurių metu buvo nustatytas lenalidomido veiksmingumas ir saugumas, vaistinis preparatas buvo vartojamas neatsižvelgiant į maisto vartojimą. Taigi lenalidomidą galima vartoti kartu su maistu ar be jo.

### Pasiskirstymas

*In vitro* (<sup>14</sup>C) -lenalidomidas mažai jungėsi su plazmos baltymais, susijungusio su plazmos baltymais vaisto kiekis pacientų, sergančių daugine mieloma ir sveikų savanorių buvo atitinkamai 23 % ir 29 %.

Sveikiems tiriamiesiems vartojant 25 mg per parą, lenalidomido patenka į spermą (< 0,01 % dozės); praėjus 3 dienoms po vaistinio preparato vartojimo nutraukimo, vaistinio preparato spermoje neaptinkama (žr. 4.4 skyrių).

### Biotransformacija ir eliminacija

*In vitro* atliktų žmogaus metabolizmo tyrimų rezultatai rodo, kad lenalidomidas nėra metabolizuojamas citochromo P450 fermentų, o tai reiškia, kad lenalidomido skyrimas kartu su vaistiniais preparatais, slopinančiais citochromo P450 fermentus, neturėtų sukelti metabolinės vaistinių preparatų sąveikos žmogui. *In vitro* atlikti tyrimai parodė, kad lenalidomidas neturi slopinančio poveikio CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1, CYP3A ar UGT1A1. Todėl, vartojant kartu su šių fermentų substratais, lenalidomidas kliniškai reikšmingos vaistinių preparatų sąveikos sukelti neturėtų.

*In vitro* tyrimai rodo, kad lenalidomidas nėra žmogaus krūties vėžiui atsparaus baltymo (angl. *breast cancer resistant protein*, BCRP), su atsparumu daugeliui vaistų susijusio baltymo (angl. *multidrug resistance protein*, MRP) nešiklių MRP1, MRP2 ar MRP3, organinių anijonų nešiklių (angl. *organic anion transporters*, OAT) OAT1 ir OAT3, organinių anijonų nešiklio polipeptido 1B1 (angl. *organic anion transporting polypeptide*, OATP1B1), organinių katijonų nešiklių (angl. *organic cation transporters*, OCT) OCT1 ir OCT2, vaistinių ir toksiškų medžiagų išnešimo (angl. *multidrug and toxin extrusion*, MATE) baltymo MATE1 bei organinių katijonų nešiklių *novel* (angl. *organic cation transporters novel*, OCTN) OCTN1 ir OCTN2 substratas.

*In vitro* tyrimai rodo, kad lenalidomidas neturi slopinamojo poveikio žmogaus tulžies druskų pernašos siurbliui (BSEP), BCRP, MRP2, OAT1, OAT3, OATP1B1, OATP1B3 ir OCT2.

Didžioji dalis lenalidomido pašalinama per inkstus. Bendras inkstų išskyrimas lyginant su visu klirensu asmenims, kurių inkstų funkcija normali, buvo 90 %, 4 % lenalidomido pašalinama su išmatomis.

Lenalidomidas prastai metabolizuojamas, 82 % nepakitusio lenalidomido dozės pašalinama su šlapimu. Hidroksi-lenalidomidas ir N-acetil-lenalidomidas sudaro atitinkamai 4,59 % ir 1,83 % pašalintos dozės. Lenalidomido inkstų klirensas viršija glomerulų filtracijos greitį, todėl išskyrimas bent jau tam tikru laipsniu vyksta aktyvios sekrecijos būdu.

Vartojant 5–25 mg per parą dozes, sveikiems savanoriams pusinės eliminacijos iš plazmos laikas yra maždaug 3 valandos, o pacientams, sergantiems daugine mieloma, svyruoja nuo 3 iki 5 valandų.

### Senyvi pacientai

Specialių klinikinių tyrimų, skirtų lenalidomido farmakokinetikai pagyvenusiems žmonėms įvertinti, neatlikta. Į populiacijos farmakokinetikos analizes buvo įtraukti pacientai nuo 39 iki 85 metų, jos rodo, kad amžius lenalidomido klirensui (ekspozicijai plazmoje) įtakos neturi. Kadangi senyviems pacientams inkstų funkcija dažnai būna susilpnėjusi, dozę parinkti reikia atsargiai, bei stebėti inkstų funkciją.

### Sutrikusi inkstų funkcija

Lenalidomido farmakokinetika ištirta tiriamiesiems su inkstų funkcijos sutrikimu dėl nepiktybinių būklių. Šiame tyrime inkstų funkcija klasifikuojama naudojant du metodus: matuojant kreatinino klirensą šlapime per 24 valandas ir vertinant kreatinino klirensą pagal Kokrofto-Gaulto (angl. *Cockcroft-Gault*) formulę. Rezultatai rodo, kad mažėjant inkstų funkcijai (< 50 ml/min) bendras lenalidomido klirensas proporcingai mažėja sąlygodamas AUC didėjimą. Tiriamiesiems, kuriems nustatytas vidutinio sunkumo inkstų funkcijos sutrikimas, sunkus inkstų funkcijos sutrikimas ir galutinės stadijos inkstų liga, AUC padidėjo atitinkamai maždaug 2,5, 4 ir 5 kartus, palyginti su tiriamųjų, kurių inkstų funkcija buvo normali, ir tiriamųjų, kuriems nustatytas lengvas inkstų funkcijos sutrikimas, grupe. Lenalidomido pusinės eliminacijos laikas pacientams, kurių kreatinino klirensas > 50 ml/min, padidėjo nuo apytiksliai 3,5 valandų iki 9 valandų asmenims, su sutrikusia inkstų funkcija < 50 ml/min. Tačiau inkstų sutrikimas nepakeitė geriamojo lenalidomido rezorbcijos.  $C_{max}$  buvo panašus tarp sveikų asmenų ir pacientų su inkstų funkcijos sutrikimu. Maždaug 30 % vaistinio preparato iš organizmo buvo pašalinta per vieną 4 valandų trukmės hemodializės procedūrą. Rekomenduojamas dozės koregavimas pacientams su inkstų funkcijos nepakankamumu pateiktas 4.2 skyriuje.

### Sutrikusi kepenų funkcija

Į populiacijos farmakokinetikos analizes buvo įtraukti pacientai, kuriems nustatytas lengvas kepenų funkcijos sutrikimas (N = 16, bendras bilirubinas nuo > 1 iki ≤ 1,5 x VNR arba AST > VNR), kurios rodo, kad lengvas kepenų funkcijos sutrikimas lenalidomido klirensui (ekspozicijai plazmoje) įtakos

neturi. Duomenų apie vartojimą pacientams, kuriems nustatytas vidutinio sunkumo arba sunkus kepenų funkcijos sutrikimas, nėra.

#### Kiti svarbūs veiksniai

Populiacijos farmakokinetikos analizės rodo, kad kūno svoris (33-135 kg), lytis, rasė ir hematologinės piktybinės ligos tipas neturi kliniškai reikšmingo poveikio lenalidomido klirensui suaugusių pacientų organizme.

### **5.3 Ikiklinikinių saugumo tyrimų duomenys**

Buvo atliktas embriono ir vaisiaus vystymosi tyrimas su beždžionėmis, kurioms per parą buvo duodama nuo 0,5 mg/kg iki 4 mg/kg lenalidomido. Šio tyrimo duomenimis vaikingoms beždžionėms patelėms duodant lenalidomido, veiklioji medžiaga sukėlė jauniklių išorinių apsigimimų, įskaitant išangės nebuvimą ir viršutinių bei apatinių galūnių apsigimimus (lenkta, trumpa, netaisyklingai susiformavusi, netaisyklingai pasukta galūnė ir (arba) išnykusi galūnės dalis, oligodaktilija ir (arba) polidaktilija).

Pavieniams vaisiams taip pat nustatyti įvairūs vidaus organų pokyčiai (dėmėtumas, raudoni židiniai įvairiuose organuose, nedidelė bespalvė masė virš atrioventrikulinio vožtuvo, maža tulžies pūslė, netaisyklingai susiformavusi diafragma).

Lenalidomidas gali sukelti ūminį toksinį poveikį, mažiausios mirtinos dozės po geriamo vaisto skyrimo graužikams buvo > 2000 mg/kg/parą. Pakartotinas geriamo vaisto skyrimas po 75, 150 ir 300 mg/kg/parą dozėmis žiurkėms iki 26 savaičių sukėlė grįžtamą nuo gydymo priklausantį mineralizacijos padidėjimą inkstų geldelėse visų trijų dozių grupėse – šis polinkis buvo būdingesnis patelėms. Maksimali nestebėtų pašalinių poveikių dozė (MNPPD, *angl. NOAEL*) buvo mažesnė nei 75 mg/kg/parą ir yra apytikriai 25 kartus didesnė nei kasdienė žmogui skiriama dozė, remiantis AUC ekspozicija. Kartotinas geriamo vaisto skyrimas 4 ir 6 mg/kg/parą dozėmis beždžionėms iki 20 savaičių sukėlė mirtinumą ir reikšmingą toksinį poveikį (didelį svorio netekimą, raudonųjų ir baltųjų kraujo kūnelių ir trombocitų skaičiaus sumažėjimą, daugelio organų kraujosruvas, virškinimo trakto uždegimą, limfinio audinio ir kaulų čiulpų atrofiją). Kartotinas geriamo vaisto skyrimas beždžionėms po 1 ir 2 mg/kg/parą, tokią dozę skiriant iki 1 metų, sukėlė grįžtamus pokyčius kaulų čiulpų ląstelėms, nedaug sumažino mieloidinių ląstelių / eritroidinių ląstelių santykį bei užkrūčio liaukos atrofiją. Nedidelis baltųjų kraujo kūnelių skaičiaus sumažėjimas buvo stebėtas vartojant 1 mg/kg/parą dozę, kuri, remiantis AUC palyginimais, apytikriai atitinka dozę žmogui.

*In vitro* (bakterijų mutacija, žmogaus limfocitų, pelių limfoma, Sirijos žiurkėno embriono (*angl. Syrian Hamster Embryo*) ląstelių transformacija) ir *in vivo* (žiurkių mikrobranduoliai) mutageniškumo tyrimai neatskleidė jokių su vaistu susijusių poveikių nei genų, nei chromosomų lygmenyje. Karcinogeniškumo tyrimai su lenalidomidu atlikti nebuvo.

Toksinio poveikio vystymuisi tyrimai buvo prieš tai atlikti su triušiais. Šiuose tyrimuose triušiams buvo sugirdyta 3, 10 ir 20 mg/kg/parą dozė. Vidurinės plaučių skilties nebuvimas buvo stebėtas priklausomai nuo dozės esant 10 ir 20 mg/kg/parą dozei, inkstų vietos pakitimai buvo stebėti esant 20 mg/kg/parą dozei. Nors tai buvo stebima esant dozėms, toksinėms vaikingoms patelėms, tai gali būti priskiriama tiesioginiam poveikiui. Be to, skiriant 10 ir 20 mg/kg/parą dozę buvo stebėti vaisiaus minkštųjų audinių ir skeleto pakitimai.

## **6. FARMACINĖ INFORMACIJA**

### **6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas**

#### Kapsulės turinys

Manitolis (E421)



Mikrokristalinė celiuliozė (E460)  
Pregelifikuotas kukurūzų krakmolos  
Vyno rūgštis (E334)  
Glicerolio dibehenatas

Kapsulės apvalkalas

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 2.5 mg kietosios kapsulės*

Hipromeliozė  
Karagenanas (E407)  
Kalio chloridas (E508)  
Titano dioksidas (E171)  
Geltonasis geležies oksidas (E172)  
Indigokarminas (E132)  
Užrašo rašalas:  
- šelakas (E904)  
- juodasis geležies oksidas (E172)

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 5 mg kietosios kapsulės*

Hipromeliozė  
Karagenanas (E407)  
Kalio chloridas (E508)  
Titano dioksidas (E171)  
Indigokarminas (E132)  
Užrašo rašalas:  
- šelakas (E904)  
- juodasis geležies oksidas (E172)

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto. 7,5 mg kietosios kapsulės*

Hipromeliozė  
Karagenanas (E407)  
Kalio chloridas (E508)  
Titano dioksidas (E171)  
Geltonasis geležies oksidas (E172)  
Raudonasis geležies oksidas (E172)  
Juodasis geležies oksidas (E172)  
Užrašo rašalas:  
- šelakas (E904)  
- povidonas  
- titano dioksidas (E171)

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 10 mg kietosios kapsulės*

Hipromeliozė  
Karagenanas (E407)  
Kalio chloridas (E508)  
Titano dioksidas (E171)  
Geltonasis geležies oksidas (E172)  
Raudonasis geležies oksidas (E172)  
Juodasis geležies oksidas (E172)  
Indigokarminas (E132)  
Užrašo rašalas:  
- šelakas (E904)  
- povidonas  
- titano dioksidas (E171)

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 15 mg kietosios kapsulės*

Hipromeliozė

Karagenanas (E407)  
Kalio chloridas (E508)  
Titano dioksidas (E171)  
Geltonasis geležies oksidas (E172)  
Raudonasis geležies oksidas (E172)  
Juodasis geležies oksidas (E172)  
Indigokarminas (E132)  
Užrašo rašalas:  
- šelakas (E904)  
- juodasis geležies oksidas (E172)

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 20 mg kietosios kapsulės*

Hipromeliozė  
Karagenanas (E407)  
Kalio chloridas (E508)  
Titano dioksidas (E171)  
Geltonasis geležies oksidas (E172)  
Indigokarminas (E132)  
Užrašo rašalas:  
- šelakas (E904)  
- juodasis geležies oksidas (E172)

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 25 mg kietosios kapsulės*

Hipromeliozė  
Karagenanas (E407)  
Kalio chloridas (E508)  
Titano dioksidas (E171)  
Geltonasis geležies oksidas (E172)  
Raudonasis geležies oksidas (E172)  
Juodasis geležies oksidas (E172)  
Užrašo rašalas:  
- šelakas (E904)  
- povidonas  
- titano dioksidas(E171)

## **6.2 Nesuderinamumas**

Duomenys nebūtinai.

## **6.3 Tinkamumo laikas**

3 metai

## **6.4 Specialios laikymo sąlygos**

Šiam vaistiniam preparatui specialių laikymo sąlygų nereikia.

## **6.5 Talpyklės pobūdis ir jos turinys**

Nulupama, dalomoji lizdinė plokštelė (OPA/Al/PVC//PET/Al), kurioje yra 7 x 1 ar 21 x 1 kietosios kapsulės kalendorinėje pakuotėje, dėžutėje.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

## **6.6 Specialūs reikalavimai atliekoms tvarkyti ir vaistinam preparatui ruošti**

Kapsulių negalima atidaryti arba traiškyti. Jei lenalidomido miltelių pateko ant odos, reikia nedelsiant gerai nuplauti odą vandeniu su muilu. Jei lenalidomido miltelių pateko ant gleivinių, juos reikia gerai nuplauti vandeniu.

Dirbdami su lizdine plokštele arba kapsule, sveikatos priežiūros specialistai ir globėjai turi mūvėti vienkartinės pirštines. Po to pirštines reikia nusiimti atsargiai, kad vaistinio preparato nepatektų ant odos, įdėti į hermetiškai uždaramą plastikinį polietileninį maišelį ir pašalinti laikantis vietinių reikalavimų. Tada reikia gerai nusiplauti rankas vandeniu su muilu. Moterims, kurios yra nėščios arba įtaria, kad galbūt yra nėščios, lizdinės plokštelės arba kapsulės ruošti negalima (žr. 4.4 skyrių).

Nesuvartotą vaistinį preparatą ar atliekas reikia grąžinti vaistininkui saugiai tvarkyti laikantis vietinių reikalavimų.

## **7. REGISTRUOTOJAS**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija

## **8. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)**

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 2,5 mg kietosios kapsulės*  
7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/001  
21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/002

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 5 mg kietosios kapsulės*  
7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/003  
21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/004

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 7,5 mg kietosios kapsulės*  
7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/005  
21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/006

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 10 mg kietosios kapsulės*  
7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/007  
21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/008

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 15 mg kietosios kapsulės*  
7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/009  
21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/010

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 20 mg kietosios kapsulės*  
7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/011  
21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/012

*Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 25 mg kietosios kapsulės*  
7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/013  
21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/014

## **9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data

## **10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA**

Išsami informacija apie šį vaistinį preparatą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje <http://www.ema.europa.eu/>.

**II PRIEDAS  
REGISTRACIJOS SĄLYGOS**

- A. GAMINTOJAS, ATSAKINGAS UŽ SERIJŲ IŠLEIDIMĄ**
- B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**
- C. KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJUI**
- D. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI SAUGIAM IR VEIKSMINGAM VAISTINIO PREPARATO VARTOJIMUI UŽTIKRINTI**

## **A. GAMINTOJAS (-AI), ATSAKINGAS (-I) UŽ SERIJŲ IŠLEIDIMĄ**

Gamintojo, atsakingo už serijų išleidimą, pavadinimas ir adresas

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6  
8501 Novo mesto  
Slovėnija

KRKA - FARMA d.o.o.  
V. Holjevca 20/E  
10450 Jastrebarsko  
Kroatija

TAD Pharma GmbH  
Heinz-Lohmann-Straße 5  
27472 Cuxhaven  
Vokietija

Su pakuote pateikiamame lapelyje nurodomas gamintojo, atsakingo už konkrečios serijos išleidimą, pavadinimas ir adresas.

## **B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**

Riboto išrašymo receptinis vaistinis preparatas (žr. I priedo [preparato charakteristikų santraukos] 4.2 skyrių).

## **C. KITOS SĄLYGOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTROTOJUI**

### **• Periodiškai atnaujinami saugumo protokolai (PASP)**

Šio vaistinio preparato PASP pateikimo reikalavimai išdėstyti Direktyvos 2001/83/EB 107c straipsnio 7 dalyje numatytame Sąjungos referencinių datų sąrašė (*EURD* sąrašė), kuris skelbiamas Europos vaistų tinklalapyje.

## **D. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, SKIRTI SAUGIAM IR VEIKSMINGAM VAISTINIO PREPARATO VARTOJIMUI UŽTIKRINTI**

### **• Rizikos valdymo planas (RVP)**

Registruotojas atlieka reikalaujamą farmakologinio budrumo veiklą ir veiksmus, kurie išsamiai aprašyti registracijos bylos 1.8.2 modulyje pateiktame RVP ir suderintose tolesnėse jo versijose.

Atnaujintas rizikos valdymo planas turi būti pateiktas:

- pareikalavus Europos vaistų agentūrai;
- kai keičiama rizikos valdymo sistema, ypač gavus naujos informacijos, kuri gali lemti didelį naudos ir rizikos santykio pokytį arba pasiekus svarbų (farmakologinio budrumo ar rizikos mažinimo) etapą.

### **• Papildomos rizikos mažinimo priemonės**

1. Registruotojas turi suderinti kontroliuojamos platinimo sistemos elementus su nacionalinėmis kompetentingomis institucijomis ir turi įdiegti tokią programą šalyje, kuri užtikrintų, kad:
  - Prieš vaistinio preparato skyrimą (ir arba jei reikia, suderinus su nacionalinėmis

kompetentingomis institucijomis, prieš išdavimą) visi sveikatos priežiūros specialistai, kurie galės skirti (ar išduoti) Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto, gaus informacijos gydytojui pakuotę, kurioje yra:

- Mokomasis sveikatos priežiūros specialisto rinkinys
  - Mokomosios brošiūros pacientams
  - Paciento kortelės
  - Preparato charakteristikų santrauka (PCS) ir pakuotės lapelis bei ženklavimas
2. Registruotojas turi įgyvendinti Nėštumo prevencijos programą (NPP) kiekvienoje šalyje narėje. NPP elementai kiekvienoje šalyje narėje turi būti suderinti su nacionalinėmis kompetentingomis institucijomis ir turi būti įgyvendinti prieš pateikiant preparatą į rinką.
  3. Registruotojas turi suderinti pakuotės turinio, skirto kreiptis į sveikatos priežiūros specialistus galutinį tekstą su kiekvienos šalies narės nacionaline kompetentinga institucija ir užtikrinti, kad medžiagoje būtų pagrindiniai elementai, aprašyti toliau.
  4. Registruotojas turi suderinti paciento kortelės sistemos įgyvendinimą kiekvienoje šalyje narėje.

### **Pagrindiniai elementai, kurie privalo būti**

#### **Mokomasis sveikatos priežiūros specialisto rinkinys**

- Mokomajame sveikatos priežiūros specialisto rinkinyje bus šie elementai:
- Trumpas lenalidomido aprašymas ir jo patvirtinta indikacija
- Dozavimas
- Didžiausia gydymo skyrimo trukmė
  - 4 savaitių gydymas vaisingoms moterims
  - 12 savaitių gydymas nevaisingiems (-oms) vyrams ir moterims
- Būtinybė vengti vaistinio preparato ekspozicijos vaisiaus organizme dėl lenalidomido teratogeninio poveikio gyvūnams ir tikėtino teratogeninio lenalidomido poveikio žmonėms
- Rekomendacijos sveikatos priežiūros specialistams ir globėjams, kaip ruošti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto lizdinę plokštelę arba kapsulę
- Sveikatos priežiūros specialisto įsipareigojimai, susiję su Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto paskyrimu
  - Poreikis teikti išsamius patarimus ir konsultacijas pacientams
  - Pacientai turi sugebėti laikytis Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto saugaus vartojimo reikalavimų
  - Poreikis duoti pacientams atitinkamą paciento brošiūrą ir paciento kortelę
- Saugumo patarimai, galiojantys visiems pacientams
  - Nebereikalingo vaisto sunaikinimas
  - Vietiniai šaliai specifiški veiksmai, reikalingi skiriamo Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto išdavimui suderinti
  - Naviko paūmėjimo reakcijos rizikos apibūdinimas
  - APPN rizikos apibrėžimas
- NPP apibrėžimas ir pacientų suskirstymas pagal lytį ir vaisingumą
  - NPP įdiegimo algoritmas
  - Vaisingos moters apibrėžimas ir veiksmai, kurių gydytojas turi imtis, jei abejoja
- Saugumo patarimai vaisingoms moterims
  - Poreikis vengti vaistinio preparato ekspozicijos vaisiaus organizme
  - NPP apibrėžimas
  - Tinkamos kontracepcijos poreikis (net jei moteriai yra amenorėja) ir tinkamos kontracepcijos apibrėžimas
  - Nėštumo nustatymo tyrimų režimas
    - Patarimas dėl tinkamų testų
    - Prieš gydymo pradžia
    - Gydymo metu, remiantis kontracepcijos metodu
    - Gydymui pasibaigus
  - Poreikis nutraukti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto nedelsiant atsiradus įtarimui dėl nėštumo
  - Poreikis pranešti gydančiam gydytojui nedelsiant atsiradus įtarimui dėl nėštumo
- Saugumo patarimai vyrams

- Poreikis vengti vaistinio preparato ekspozicijos vaisiaus organizme
- Poreikis naudoti prezervatyvus, jei seksualinė partnerė yra nėščia arba vaisinga moteris, nevartojanti veiksmingos kontracepcijos (net jei vyrui buvo atlikta vazektomija)
  - Gydyimo Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto
  - Mažiausiai 7 dienas po paskutinės dozės.
- Jei jo partnerė pastoja, kol jis vartoja Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto ar praėjus nedaug laiko nuo Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto vartojimo nutraukimo, jis nedelsiant turi pranešti savo gydančiam gydytojui
- Reikalavimai nėštumo metu
  - Nurodymas nutraukti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto vartojimą nedelsiant atsiradus įtarimui dėl pacientės nėštumo
  - Poreikis kreiptis teratologijos srityje dirbančio gydytojo konsultacijos ir kad jis įvertintų situaciją ir patartų
  - Vietiniai kontaktiniai duomenys pranešimui apie bet koki įtariamą nėštumą
  - Pranešimo apie nėštumo forma
- Kontrolinis sąrašas gydytojui, kuris užtikrins, kad pacientai bus atitinkamai konsultuojami dėl gydymo, kontracepcijos metodų ir nėštumo prevencijos, priklausomai nuo jų lyties ir vaisingumo būklės gydymo pradžioje.
- Pranešimo apie nepageidaujamą reakciją formos.

#### Mokomosios brošiūros pacientams

Pacientų mokomosiose brošiūrose turėtų būti:

- Brošiūra vaisingoms moterims
- Brošiūra nevaisingoms moterims
- Brošiūra vyrams

Visose brošiūrose pacientams turi būti šie elementai:

- Kad lenalidomidas yra teratogeniškas gyvūnams ir galimai sukelia teratogeninį poveikį žmonėms
- Paciento kortelės apibrėžimas ir jos svarba
- Nebereikalingų vaistų sunaikinimas
- Lenalidomido ruošimo rekomendacijos pacientams, globėjams ir šeimos nariams
- Nacionaliniai ar kiti veiksmai, reikalingi skiriamo Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto išdavimui suderinti
- Kad pacientai negali duoti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto jokiam kitam asmeniui
- Kad pacientas negali būti kraujo donoru gydymo metu (įskaitant vartojimo pertraukas) ir mažiausiai 7 dienas po gydymo Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto nutraukimo
- Kad pacientas turi pranešti savo gydytojui apie bet koki nepageidaujamą reiškinį

Ši informacija taip pat turi būti pateikiama atitinkamoje brošiūroje:

#### Brošiūra moterims, esančioms vaisingo amžiaus

- Poreikis vengti vaistinio preparato ekspozicijos vaisiaus organizme
- NPP apibrėžimas
- Tinkamos kontracepcijos poreikis ir tinkamos kontracepcijos apibrėžimas
- Nėštumo nustatymo tyrimų režimas
  - Prieš gydymo pradžia
  - Gydymo metu mažiausiai kas 4 savaites, nebent jai yra patvirtinta kiaušintakių sterilizacija
  - Po gydymo pabaigos
- Poreikis nutraukti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto nedelsiant atsiradus įtarimui dėl nėštumo
- Poreikis pranešti gydančiam gydytojui nedelsiant atsiradus įtarimui dėl nėštumo

#### Brošiūra vyrams



- Poreikis vengti vaistinio preparato ekspozicijos vaisiaus organizme
- Poreikis naudoti prezervatyvus, jei seksualinė partnerė yra nėščia arba vaisinga moteris, nevartojanti veiksmingos kontracepcijos (net jei vyrui buvo atlikta vazektomija)
  - Gydyimo Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto metu
  - Mažiausiai 7 dienas po paskutinės dozės
- Kad jei jo partnerė pastoja, jis turi nedelsiant pranešti savo gydančiam gydytojui
- Pacientas negali būti sėklos arba spermos donoru gydymo metu (įskaitant vartojimo pertraukas) ir mažiausiai 7 dienas po gydymo Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto nutraukimo.

**Paciento kortelė**

Paciento kortelėje turi būti šie elementai:

- Patvirtinimas, kad tinkamas konsultavimas buvo įvykdytas
- Vaisingumo būklės patvirtinimas
- Nėštumo testų datos ir rezultatai

**III PRIEDAS**  
**ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS**

## **A. ŽENKLINIMAS**

**INFORMACIJA ANT IŠORINĖS****DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 2,5 mg kietosios kapsulės

lenalidomidas

**2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)**

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra lenalidomido hidrochlorido monohidrato, atitinkančio 2,5 mg lenalidomido.

**3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS****4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

kietoji kapsulė

7 x 1 kietoji kapsulė

21 x 1 kietoji kapsulė

**5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)**

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

Vartoti per burną.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI  
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

**7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**

ĮSPĖJIMAS. Sunkių apsigimimų rizika. Negalima vartoti nėštumo ir žindymo metu.

Turite laikytis Lenalidomide Nėštumo prevencijos programos sąlygų.

**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

**11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija

**12. REGISTRACIJOS PAŖYMĖJIMO NUMERIS**

7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/001

21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/002

**13. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA**

**15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA**

**16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 2,5 mg

**17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS**

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

**18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS**

PC  
SN  
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ  
JUOSTELIŲ**

**LIZDINĖ PLOKŠTELĖ**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 2,5 mg kapsulės

lenalidomidas

**2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

KRKA

**3. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**4. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**5. KITA**

1. Atplēsti ir sulenkti
2. Nulupti

P.  
A.  
T.  
K.  
Pn.  
Š.  
S.

## **INFORMACIJA ANT IŠORINĖS**

### **DĖŽUTĖ**

#### **1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 5 mg kietosios kapsulės

lenalidomidas

#### **2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)**

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra lenalidomido hidrochlorido monohidrato, atitinkančio 5 mg lenalidomido.

#### **3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**

#### **4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

kietoji kapsulė

7 x 1 kietoji kapsulė

21 x 1 kietoji kapsulė

#### **5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)**

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

Vartoti per burną.

#### **6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

#### **7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**

ĮSPĖJIMAS. Sunkių apsigimimų rizika. Negalima vartoti nėštumo ir žindymo metu.

Turite laikytis Lenalidomide Nėštumo prevencijos programos sąlygų.

#### **8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

#### **9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

**11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija

**12. REGISTRACIJOS PAŖYMĖJIMO NUMERIS**

7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/003

21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/004

**13. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA**

**15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA**

**16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 5 mg

**17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS**

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

**18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS**

PC  
SN  
NN



**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ  
JUOSTELIŲ**

**LIZDINĖ PLOKŠTELĖ**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 5 mg kapsulės

lenalidomidas

**2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

KRKA

**3. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**4. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**5. KITA**

1. Atplēsti ir sulenkkti
2. Nulupti

P.  
A.  
T.  
K.  
Pn.  
Š.  
S.

**INFORMACIJA ANT IŠORINĖS****DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 7,5 mg kietosios kapsulės

lenalidomidas

**2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)**

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra lenalidomido hidrochlorido monohidrato, atitinkančio 7,5 mg lenalidomido.

**3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS****4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

kietoji kapsulė

7 x 1 kietoji kapsulė

21 x 1 kietoji kapsulė

**5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)**

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

Vartoti per burną.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

**7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**

ĮSPĖJIMAS. Sunkių apsigimimų rizika. Negalima vartoti nėštumo ir žindymo metu.

Turite laikytis Lenalidomide Nėštumo prevencijos programos sąlygų.

**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

**11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija

**12. REGISTRACIJOS PAŹYMĖJIMO NUMERIS**

7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/005

21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/006

**13. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA**

**15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA**

**16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 7,5 mg

**17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS**

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

**18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS**

PC  
SN  
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ  
JUOSTELIŲ**

**LIZDINĖ PLOKŠTELĖ**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 7,5 mg kapsulės

lenalidomidas

**2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

KRKA

**3. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**4. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**5. KITA**

1. Atplėšti ir sulenkti
2. Nulupti

P.  
A.  
T.  
K.  
Pn.  
Š.  
S.

## **INFORMACIJA ANT IŠORINĖS**

### **DĖŽUTĖ**

#### **1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 10 mg kietosios kapsulės

lenalidomidas

#### **2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)**

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra lenalidomido hidrochlorido monohidrato, atitinkančio 2,5 mg lenalidomido.

#### **3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**

#### **4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

kietoji kapsulė

7 x 1 kietoji kapsulė

21 x 1 kietoji kapsulė

#### **5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)**

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

Vartoti per burną.

#### **6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

#### **7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**

ĮSPĖJIMAS. Sunkių apsigimimų rizika. Negalima vartoti nėštumo ir žindymo metu.

Turite laikytis Lenalidomide Nėštumo prevencijos programos sąlygų.

#### **8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

#### **9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

**11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija

**12. REGISTRACIJOS PAŖYMĖJIMO NUMERIS**

7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/007

21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/008

**13. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA**

**15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA**

**16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 10 mg

**17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS**

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

**18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS**

PC  
SN  
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ  
JUOSTELIŲ**

**LIZDINĖ PLOKŠTELĖ**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 10 mg kapsulės

lenalidomidas

**2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

KRKA

**3. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**4. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**5. KITA**

1. Atplėšti ir sulenkti
2. Nulupti

P.  
A.  
T.  
K.  
Pn.  
Š.  
S.

## **INFORMACIJA ANT IŠORINĖS**

### **DĖŽUTĖ**

#### **1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 15 mg kietosios kapsulės

lenalidomidas

#### **2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)**

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra lenalidomido hidrochlorido monohidrato, atitinkančio 15 mg lenalidomido.

#### **3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**

#### **4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

kietoji kapsulė

7 x 1 kietoji kapsulė

21 x 1 kietoji kapsulė

#### **5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)**

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

Vartoti per burną.

#### **6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

#### **7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**

ĮSPĖJIMAS. Sunkių apsigimimų rizika. Negalima vartoti nėštumo ir žindymo metu.

Turite laikytis Lenalidomide Nėštumo prevencijos programos sąlygų.

#### **8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

#### **9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**



**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

**11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija

**12. REGISTRACIJOS PAŖYMĖJIMO NUMERIS**

7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/009

21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/010

**13. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA**

**15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA**

**16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 15 mg

**17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS**

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

**18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS**

PC  
SN  
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ  
JUOSTELIŲ**

**LIZDINĖ PLOKŠTELĖ**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 15 mg kapsulės

lenalidomidas

**2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

KRKA

**3. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**4. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**5. KITA**

1. Atplēsti ir sulenkti
2. Nulupti

Pirmadienis

P.

A.

T.

K.

Pn.

Š.

S.

**INFORMACIJA ANT IŠORINĖS****DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 20 mg kietosios kapsulės

lenalidomidas

**2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)**

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra lenalidomido hidrochlorido monohidrato, atitinkančio 20 mg lenalidomido.

**3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS****4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

kietoji kapsulė

7 x 1 kietoji kapsulė

21 x 1 kietoji kapsulė

**5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)**

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

Vartoti per burną.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI  
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

**7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**

ĮSPĖJIMAS. Sunkių apsigimimų rizika. Negalima vartoti nėštumo ir žindymo metu.

Turite laikytis Lenalidomide Nėštumo prevencijos programos sąlygų.

**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

**11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija

**12. REGISTRACIJOS PAŖYMĖJIMO NUMERIS**

7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/011

21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/012

**13. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA**

**15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA**

**16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 20 mg

**17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS**

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

**18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS**

PC  
SN  
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ  
JUOSTELIŲ**

**LIZDINĖ PLOKŠTELĖ**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 20 mg kapsulės

lenalidomidas

**2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

KRKA

**3. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**4. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**5. KITA**

1. Atplēsti ir sulenkkti
2. Nulupti

P.  
A.  
T.  
K.  
Pn.  
Š.  
S.

## **INFORMACIJA ANT IŠORINĖS**

### **DĖŽUTĖ**

#### **1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 25 mg kietosios kapsulės

lenalidomidas

#### **2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)**

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra lenalidomido hidrochlorido monohidrato, atitinkančio 25 mg lenalidomido.

#### **3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**

#### **4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

kietoji kapsulė

7 x 1 kietoji kapsulė

21 x 1 kietoji kapsulė

#### **5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)**

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

Vartoti per burną.

#### **6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

#### **7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**

ĮSPĖJIMAS. Sunkių apsigimimų rizika. Negalima vartoti nėštumo ir žindymo metu.

Turite laikytis Lenalidomide Nėštumo prevencijos programos sąlygų.

#### **8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

#### **9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

**11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija

**12. REGISTRACIJOS PAŖYMĖJIMO NUMERIS**

7 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/013

21 x 1 kietoji kapsulė: EU/1/20/1520/01

**13. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA**

**15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA**

**16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 25 mg

**17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS**

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

**18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS**

PC  
SN  
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ  
JUOSTELIŲ**

**LIZDINĖ PLOKŠTELĖ**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 25 mg kapsulės

lenalidomidas

**2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

KRKA

**3. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**4. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**5. KITA**

1. Atplēsti ir sulenkkti
2. Nulupti

P.  
A.  
T.  
K.  
Pn.  
Š.  
S.



## **B. PAKUOTĒS LAPELIS**

## Pakuotės lapelis: informacija vartotojui

**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 2,5 mg kietosios kapsulės**  
**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 5 mg kietosios kapsulės**  
**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 7,5 mg kietosios kapsulės**  
**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 10 mg kietosios kapsulės**  
**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 15 mg kietosios kapsulės**  
**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 20 mg kietosios kapsulės**  
**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 25 mg kietosios kapsulės**  
lenalidomidas

**Atidžiai perskaitykite visą šį lapelį, prieš pradėdami vartoti vaistą, nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.**

- Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
- Jeigu kiltų daugiau klausimų, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.
- Šis vaistas skirtas tik Jums, todėl kitiems žmonėms jo duoti negalima. Vaistas gali jiems pakenkti (net tiems, kurių ligos požymiai yra tokie patys kaip Jūsų).
- Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją arba vaistininką. Žr. 4 skyrių.

### Apie ką rašoma šiame lapelyje?

1. Kas yra Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto ir kam jis vartojamas
2. Kas žinotina prieš vartojant Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto
3. Kaip vartoti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

### 1. Kas yra Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto ir kam jis vartojamas

#### Kas yra Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto sudėtyje yra veikliosios medžiagos lenalidomido. Šis vaistas priklauso vaistų, kurie veikia imuninės sistemos darbą, grupei.

#### Kam Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto vartojamas

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto vartojamas suaugusiems, sergantiems:

- daugine mieloma
- folikuline limfoma

#### Dauginė mieloma

Dauginė mieloma yra tam tikro tipo vėžys, veikiantis tam tikros rūšies baltąsias kraujo ląsteles, kurios vadinamos plazminėmis ląstelėmis. Šios ląstelės kaupiasi kaulų čiulpuose ir nekontroliuojamai dauginasi. Tai gali pažeisti kaulus ir inkstus.

Paprastai dauginės mielomos išgydyti negalima. Tačiau gydymas gali labai susilpninti arba kuriam laikui pašalinti ligos požymius ir simptomus. Tai vadinama „atsaku“.

#### Naujai diagnozuota dauginė mieloma pacientams, kurie buvo atlikta kaulų čiulpu transplantacija

Palaikomasis gydymas tik Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto taikomas kai paciento būklė pakankamai atsistato po kaulų čiulpu transplantacijos.

#### Naujai diagnozuota dauginė mieloma – pacientai, kuriems negalima atlikti kaulų čiulpu transplantacijos

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto vartojamas kartu su kitais vaistais. pvz.:

- chemoterapijos vaistu, vadinamu bortezomib

- vaistu nuo uždegimo, vadinamu deksametazonu
- chemoterapijos vaistu, vadinamu melfalanu, ir
- imunosupresiniu vaistu, vadinamu prednisonu.

Šiuos vaistus vartosite gydymo pradžioje, po to gydymą tęssite vien Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto.

Jei Jums yra 75 metai arba daugiau arba Jums yra vidutinio sunkumo arba sunkūs inkstų sutrikimai, prieš pradėdamas gydymą gydytojas atidžiai Jus ištirs.

#### Dauginė mieloma – pacientai, kuriems prieš tai buvo taikomas gydymas

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto vartojamas kartu su vaistu nuo uždegimo, vadinamu deksametazonu.

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto gali pristabdyti dauginės mielomos požymių ir simptomų sunkėjimą. Taip pat nustatyta, kad vartojant Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto pailgėja laikas iki dauginės mielomos atsinaujinimo po gydymo.

#### **Folikulinė limfoma (FL)**

FL yra lėtai augantis vėžys, paveikiantis B limfocitus. Tai yra tam tikro tipo baltosios kraujo ląstelės, kurios padeda organizmui kovoti su infekcija. Sergant FL, gali susikaupti per didelis šių B limfocitų kiekis kraujyje, kaulų čiulpuose, limfmazgiuose ir blužnyje.

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto vartojamas kartu su kitu vaistu, vadinamu rituksimabu, suaugusiems pacientams, sergantiems anksčiau gydyta folikuline limfoma, gydyti.

#### **Kaip veikia Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto veikia organizmo imuninę sistemą ir tiesiogiai kovoja su vėžiu. Vaistas veikia įvairiai:

- slopindamas naviko ląstelių vystymąsi
- stabdydamas kraujagyslių augimą navike;
- skatindamas tam tikras imuninės sistemos ląsteles kovoti su vėžio ląstelėmis.

## **2. Kas žinotina prieš vartojant Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto**

**Atidžiai perskaitykite visų vaistų, kurių reikia vartoti kartu su Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto, pakuotės lapelius, prieš pradėdami gydymą Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto.**

#### **Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto vartoti negalima:**

- jeigu esate nėščia, manote, kad galbūt esate nėščia arba planuojate pastoti, **nes Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto gali sukelti kenksmingą poveikį vaisiui** (žr. 2 skyrių „Nėštumas, žindymo laikotarpis ir kontracepcija – informacija moterims ir vyrams“);
- jeigu galite pastoti, nebent Jūs imsitės visų būtinų apsaugos nuo nėštumo priemonių (žr. 2 skyrių „Nėštumas, žindymo laikotarpis ir kontracepcija – informacija moterims ir vyrams“). Jei galite pastoti, Jūsų gydytojas kiekvieną kartą, išrašydamas vaistą, įrašys, kad laikomasi visų būtinų priemonių, ir Jums bus pateikiamas šis patvirtinimas;
- jeigu yra alergija lenalidomidui arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje). Jei manote, kad galite būti alergiškas, pasitarkite su savo gydytoju.

Jei kurios nors iš šių sąlygų tinka Jums, Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto nevartokite. Jeigu abejojate, kreipkitės į gydytoją.

#### **Įspėjimai ir atsargumo priemonės**

**Pasitarkite su Jūsų gydytoju, vaistininku arba slaugytoju, prieš pradėdami vartoti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto, jeigu:**

- anksčiau Jums buvo susidarę kraujo krešulių – gydymo metu Jums yra padidėjusi kraujo krešulių susidarymo venose ir arterijose rizika

- yra bet kokių infekcijos požymių, tokių kaip kosulys ar karščiavimas
- sergate arba kada nors sirgote virusine infekcija, ypač hepatito B infekcija, vėjaraupiais, ŽIV. Jeigu abejojate, pasitarkite su gydytoju. Gydytas Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto gali sukelti pakartotinį viruso suaktyvėjimą virusą nešiojantiems pacientams, dėl to gali atsinaujinti infekcija. Gydytojas turi patikrinti, ar esate sirgę hepatito B infekcija
- yra inkstų sutrikimų – gydytojas gali Jums koreguoti Lenalidomide dozę
- yra buvęs širdies priepuolis, kraujo krešulys arba jeigu rūkote, yra aukštas kraujospūdis arba didelis cholesterolio kiekis
- vartojant talidomidą (kitą vaistą, vartojamą daiginei mielomai gydyti) buvo pasireiškusi alerginė reakcija, pvz., išbėrimas, niežėjimas, patinimas, svaigulys ar pasunkėjęs kvėpavimas
- praėityje jums pasireiškė keli iš šių simptomų: išplitęs išbėrimas, odos paraudimas, aukšta kūno temperatūra, į gripą panašūs simptomai, padidėjęs kepenų fermentų aktyvumas, neįprasti kraujo tyrimų rezultatai (eozinofilija), limfmazgių padidėjimas – tai yra sunkios odos reakcijos, vadinamos reakcija į vaistą su eozinofilija ir sisteminiais simptomais (DRESS) arba padidėjusio jautrumo vaistui sindromu, požymiai (taip pat žr. 4 skyrių „Galimas šalutinis poveikis“).

Jei kurios nors iš šių sąlygų tinka Jums, pasakykite apie tai gydytojui, vaistininkui arba slaugytojui prieš pradėdant gydymą.

Nedelsdami kreipkitės į Jūsų gydytoją arba slaugytoją, jeigu kuriuo nors metu gydymo laikotarpiu arba užbaigus gydymą:

pradėtumėte neaiškiai matyti, apaktumėte arba jums pradėtų dvejetainis akyse, būtų sunku kalbėti, pasireikštų rankų ar kojų silpnumas, pasikeistų eiseną arba sutriktų pusiausvyra, pasireikštų nuolatinis tirpulis, sumažėtų jautrumas arba kuri nors kūno dalis pasidarytų visiškai nejautri, prarastumėte atmintį arba pasireikštų sumišimo būseną. Visi šie reiškiniai gali būti rimto galvos smegenų veiklos sutrikimo, kuris gali būti mirtinas, vadinamo progresuojančia daugiažidinine leukoencefalopatija (PDL), simptomai. Jeigu jautėte šiuos simptomus dar prieš pradėdant gydymą Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto, pasakykite savo gydytojui, jeigu jie kaip nors pasikeistų.

- imtumėte dusti, jaustumėte nuovargį, svaigulį, skausmą krūtinėje, greitesnį širdies ritmą arba Jums sutintų kojos ar kulkšnys. Tai gali būti sunkaus sutrikimo, vadinamo plautine hipertenzija, simptomai (žr. 4 skyrių).

### **Tyrimai ir patikros**

Prieš gydymą ir gydymo Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto metu Jums reguliariai bus atliekami kraujo tyrimai, nes Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto gali sukelti kraujo ląstelių, padedančių kovoti su infekcija (baltųjų kraujo ląstelių) ir padedančių kraujui krešėti (trombocitų), sumažėjimą. Jūsų gydytojas paprašys atlikti kraujo tyrimą:

- prieš gydymą
- vieną kartą per savaitę pirmąsias 8 gydymo savaites
- po to –mažiausiai vieną kartą per mėnesį.

Prieš pradėdant gydymą lenalidomidu ir gydymo metu Jums gali atlikti tyrimus, siekiant įvertinti, ar Jums nėra širdies ir plaučių sutrikimo požymių.

### **Pacientams, sergantiems FL, vartojantiems Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto**

Gydytojas paprašys Jūsų atlikti kraujo tyrimą:

- prieš pradėdant gydymą
- vieną kartą per savaitę pirmąsias 3 gydymo savaites (1 ciklo metu)
- po to kas 2 savaites 2-ojo, 3-ojo ir 4-ojo ciklų metu (daugiau informacijos žr. 3 skyriuje „Gydymo ciklas“)
- Po to jis bus atliekamas kiekvieno ciklo pradžioje ir mažiausiai kas mėnesį.

Gydytojas gali patikrinti, ar didelis bendras navikų kiekis Jūsų visame organizme, įskaitant ir kaulų čiulpus. Tai gali sukelti būklę, kai navikai suyra ir kraujyje atsiranda neįprasta cheminių medžiagų koncentracija, galinti sukelti inkstų nepakankamumą (ši būklė vadinama naviko lizės (irimo) sindromu).

Gydytojas gali patikrinti, ar nėra odos pakitimų, pvz., raudonų dėmių ar bėrimo.

Remdamasis kraujo tyrimo rezultatais bei Jūsų bendra būkle, Jūsų gydytojas gali koreguoti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto dozę arba nutraukti gydymą. Jeigu Jums liga buvo naujai diagnozuota, gydytojas taip pat gali įvertinti Jūsų gydymą, atsižvelgdamas į amžių ir kitas jau esamas būkles.

### **Kraujo donorystė**

Gydymo metu ir mažiausiai 7 dienas po gydymo Jūs negalite būti kraujo donoru.

### **Vaikams ir paaugliams**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto nerekomenduojama vartoti vaikams ir paaugliams iki 18 metų.

### **Senyi žmonės ir žmonės, kurių inkstų funkcija sutrikusi**

Jeigu Jums yra 75 metai arba daugiau arba Jums yra vidutinio sunkumo ar sunkių inkstų funkcijos sutrikimų, prieš pradėdant gydymą gydytojas atidžiai Jus ištirs.

### **Kiti vaistai ir Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto**

Jeigu vartojate ar neseniai vartojote kitų vaistų arba dėl to nesate tikri, apie tai pasakykite gydytojui arba slaugytojui. Taip yra dėl to, kad Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto gali turėti įtakos kai kurių kitų vaistų veikimui. Taip pat kai kurie kiti vaistai gali turėti įtakos Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto veikimui.

Ypač svarbu pasakyti gydytojui arba slaugytojui, jeigu vartojate bent vieną iš šių vaistų:

- kai kurie vaistai, vartojami nėštumui išvengti, kaip antai geriamieji kontraceptikai, nes jie gali nebeveikti
- kai kurie vaistai, vartojami širdies sutrikimams gydyti, kaip antai digoksinas
- kai kurie vaistai, vartojami kraujui skystinti, kaip antai varfarinas.

### **Nėštumas ir žindymo laikotarpis ir kontracepcija – informacija moterims ir vyrams**

#### **Nėštumas**

##### Moterims, vartojančioms Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto

- Jei esate nėščia, Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto Jums vartoti negalima, kadangi gali sukelti kenksmingą poveikį vaisiui.
- Vartodama Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto Jūs privalote išvengti nėštumo. Taigi, jei esate vaisinga moteris, Jūs turite naudoti veiksmingus kontracepcijos metodus (žr. „Kontracepcija“).
- Jei vartodama Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto pastojote, privalote nedelsiant nutraukti gydymą ir informuoti apie tai gydytoją.

##### Vyrams, vartojantiems Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto

- Jei Jūsų partnerė gydymo Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto metu pastos, Jūs turite nedelsiant informuoti gydytoją. Rekomenduojama, kad ir Jūsų partnerė kreiptųsi į gydytojus.
- Taip pat turite naudoti veiksmingus kontracepcijos metodus (žr. „Kontracepcija“).

#### **Žindymas**

Vartojant Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto negalima žindyti, kadangi nežinoma, ar Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto išsiskiria į žindyvės pieną.

#### **Kontracepcija**

##### Moterims, vartojančioms Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto

Prieš pradėdama gydymą pasiklauskite gydytojo, ar Jūs galite pastoti, net jei Jūs galvojate, kad tai yra neįmanoma.

Jei Jūs galite pastoti

- turėsite atlikti nėštumo testą Jūsų gydytojo prižiūrima (prieš kiekvieną gydymą, mažiausiai kas 4 savaites gydymo metu ir mažiausiai 4 savaites po gydymo pabaigos), nebent yra patvirtinta, kad Jūsų kiaušintakiai buvo perrišti ir blokuoti, kad kiaušinėliai nepasiektų gimdos (kiaušintakių sterilizacija)

IR

- turite naudoti veiksmingą kontracepciją mažiausiai 4 savaites prieš gydymą, gydymo metu ir mažiausiai 4 savaites po gydymo pabaigos. Jūsų gydytojas Jums pasiūlys tinkamą kontracepcijos metodą.

#### Vyrams, vartojantiems Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto patenka į spermą. Jei Jūsų partnerė yra nėščia arba vaisinga ir nenaudoja veiksmingos kontracepcijos, turite naudotis prezervatyvais gydymo metu ir mažiausiai 7 dienas po gydymo nutraukimo, net jei Jums atlikta vazektomija.

#### **Vairavimas ir mechanizmų valdymas**

Vairuoti ar mechanizmų valdyti negalima, jei pavartojus Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto Jums svaigsta galva, jaučiatės pavargę, mieguisti, apsvaigę (*vertigo*) ar neryškiai matote.

### **3. Kaip vartoti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto Jums turi skirti sveikatos priežiūros specialistai, turintys dauginės mielomos arba FL gydymo patirties.

- Pacientams, kurių negalima gydyti kaulų čiulpų transplantacija ir kurie anksčiau gavo kitokį gydymą, dauginei mielomai gydyti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto yra vartojamas kartu su kitais vaistais (žr. 1 skyrių „Kas yra Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto ir kam jis vartojamas“).
- Daugine mieloma sergantiems pacientams, kuriems buvo atlikta kaulų čiulpų transplantacija, gydyti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto vartojamas vienas.
- Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto vartojamas folikulinei limfomai gydyti, jis vartojamas kartu su kitu vaistu, vadinamu rituksimabu.

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto visada vartokite tiksliai, kaip nurodė gydytojas. Jeigu abejojate, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

Jeigu vartojate Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto su kitais vaistais, turite perskaityti šių vaistų pakuotės lapelius dėl išsamesnės informacijos apie jų vartojimą ir poveikį.

#### **Gydymo ciklas**

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto vartojamas tam tikromis dienomis 3 savaites (21 dieną).

- Kiekvienas 21 dienos laikotarpis vadinamas „gydymo ciklu“.
- Priklausomai nuo ciklo dienos, vartosite vieną arba kelis vaistus. Tačiau kai kuriomis dienomis nevertosite nė vieno vaisto.
- Pabaigę kiekvieną 21 dienos ciklą, per kitą 21 dieną turite pradėti naują „ciklą“.

ARBA

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto vartojamas tam tikromis dienomis 4 savaites (28 dienas).

- Kiekvienas 28 dienų laikotarpis vadinamas „gydymo ciklu“.
- Priklausomai nuo ciklo dienos, vartosite vieną arba kelis vaistus. Tačiau kai kuriomis dienomis nevertosite nė vieno vaisto.
- Pabaigę kiekvieną 28 dienų ciklą, per kitas 28 dienas turite pradėti naują „ciklą“.

#### **Kiek Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto reikia vartoti**

Prieš pradėdant gydymą, gydytojas Jums pasakys:

- kiek Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto reikia vartoti
- kiek kitų vaistų reikia (jei reikia) vartoti kartu su Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto
- kuriomis gydymo ciklo dienomis reikia vartoti kiekvieną vaistą.

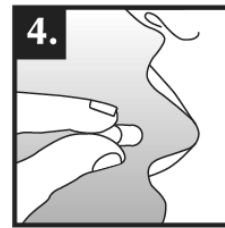
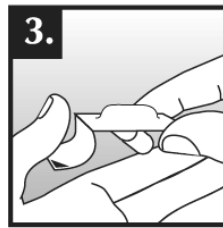
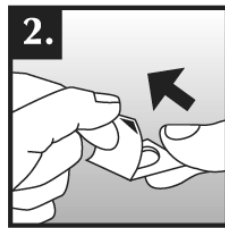
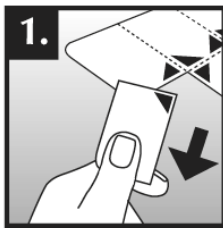
### **Kaip ir kada išgerti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto**

- Nurykite kapsules nepažeistas, geriausia užsigerdami vandeniu.
- Kapsulių negalima atidaryti, laužyti ar kramtyti. Jei iš perlaužtos Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto kapsulės miltelių pateko ant odos, nedelsdami gerai nuplaukite odą vandeniu su muilu.
- Ruošdami lizdinę plokštelę arba kapsulę, sveikatos priežiūros specialistai, globėjai ir šeimos nariai turi mūvėti vienkartinės pirštines. Po to pirštines reikia nusiimti atsargiai, kad vaisto nepatektų ant odos, įdėti į hermetiškai uždaromą plastikinį polietileninį maišelį ir pašalinti laikantis vietinių reikalavimų. Tada reikia gerai nusiplauti rankas vandeniu su muilu. Moterims, kurios yra nėščios arba įtaria, kad galbūt yra nėščios, lizdinės plokštelės arba kapsulės ruošti negalima.
- Kapsulės gali būti vartojamos su maistu ar be jo.
- Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto kapsules turite vartoti nustatytais dienomis apytikriai tuo pačiu laiku.

### **Kaip vartoti šį vaistą**

Norėdami išimti kapsulę iš lizdinės plokštelės:

1. Lizdinę plokštelę laikyti už kraštų ir atskirti vieną dalelę nuo likusios plokštelės lengvai plėšiant per aplink ją esančias perforacijas.
2. Patraukti už folijos krašto ir nuplėšti ją visiškai.
3. Išversti kapsulę į delną.
4. Kapsulę nurykite visą, geriausia užgeriant vandeniu.



### **Gydymo Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto trukmė**

Lenalidomide Krka yra vartojamas gydymo ciklais, kiekvienas ciklas trunka 21 arba 28 dienas (žr. anksčiau „Gydymo ciklas“). Jūs turite tęsti gydymo ciklus, kol Jūsų gydytojas lieps Jums nutraukti gydymą.

### **Ką daryti pavartojus per didelę Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto dozę?**

Pavartojus didesnę nei Jums buvo skirta Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto dozę, nedelsiant informuokite apie tai gydytoją.

### **Pamiršus pavartoti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto**

Pamiršus pavartoti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto įprastu laiku ir

- praėjus mažiau kaip 12 valandų nuo praleistos dozės – nedelsiant išgerkite kapsulę.
- praėjus daugiau kaip 12 valandų po praleistos dozės – negerkite praleistos dozės. Kitą dieną įprastu metu išgerkite kitą kapsulę.

Jeigu kiltų daugiau klausimų dėl šio vaisto vartojimo, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

### **4. Galimas šalutinis poveikis**

Šis vaistas, kaip ir visi kiti, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms.

**Pastebėję bet kokį toliau nurodytą šalutinį poveikį, nutraukite Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto vartojimą ir nedelsdami kreipkitės į gydytoją, nes Jums gali reikėti skubaus medicininio gydymo:**

- Dilgėlinė, išbėrimas, akių, burnos arba veido patinimas, pasunkėjęs kvėpavimas arba niežėjimas, kurie gali būti sunkių alerginių reakcijų, vadinamų angioneurozine edema ir anafilaksine reakcija, simptomai.
- Sunki alerginė reakcija, kuri gali prasidėti kaip išbėrimas vienoje srityje, bet gali kartu su plačiu odos lupimusi išplisti po visą kūną (Stivenso-Džonsono sindromas ir (arba) toksinė epidermio nekrolizė).
- Išplitęs išbėrimas, aukšta kūno temperatūra, padidėjęs kepenų fermentų aktyvumas, neįprasti kraujo tyrimų rezultatai (eozinofilija), padidėję limfmazgiai ir kitų kūno organų pakenkimai (reakcija į vaistą su eozinofilija ir sisteminiais simptomais, dar vadinama DRESS arba padidėjusio jautrumo vaistui sindromu). Taip pat žr. 2 skyrių.

**Jeigu pasireiškė bet kuris toliau nurodytas sunkus šalutinis poveikis, nedelsdami apie tai pasakykite gydytojui:**

- karščiavimas, šaltkrėtis, gerklės uždegimas, kosulys, burnos išopėjimas ar bet kokie kiti infekcijos simptomai (taip pat kraujotakoje (sepsis))
- kraujavimas ar kraujosruva nesusižeidus
- skausmas krūtinėje ar kojoje
- dusulys
- kaulų skausmas, raumenų silpnumas, sumišimas arba nuovargis, kurį gali sukelti didelis kalcio kiekis kraujyje.

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto gali sumažinti su infekcija kovojančių baltųjų kraujo ląstelių ir krešėjime dalyvaujančių kraujo ląstelių (trombocitų) skaičių kraujyje, tai gali sukelti kraujavimo sutrikimus, kaip antai kraujavimą iš nosies ir kraujosruvas.

Be to, Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto gali sukelti kraujo krešulių susidarymą venose (trombozę).

**Kitas šalutinis poveikis**

Svarbu paminėti, kad nedaugeliui pacientų gali pasireikšti kitų tipų vėžys ir gydant Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto ši rizika gali padidėti, todėl skirdamas Jums Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto gydytojas turi atidžiai įvertinti gydymo naudą ir riziką.

**Labai dažnas** šalutinis poveikis (gali pasireikšti daugiau kaip 1 iš 10 žmonių):

- raudonųjų kraujo ląstelių skaičiaus sumažėjimas, dėl kurio gali pasireikšti anemija, sąlygojanti nuovargį ir silpnumą
- išbėrimas, niežulys
- mėšlungis, raumenų silpnumas, raumenų skausmai, kaulų skausmai, sąnarių skausmai, nugaros skausmas, galūnių skausmas
- generalizuotas tinimas, įskaitant rankų, kojų tinimą
- karščiavimas ir į gripą panašūs simptomai, įskaitant karščiavimą, raumenų skausmus, galvos skausmą, ausų skausmą ir šaltkrėtį;
- nutirpimas, dilgsėjimas ar deginimo pojūtis odoje, skausmas rankose ir pėdose, svaigulys, drebulys
- apetito stoka, pakitęs skonio jautrumas
- padidėjęs skausmas, naviko dydis arba paraudimas aplink naviką
- svorio kritimas
- vidurių užkietėjimas, viduriavimas, pykinimas, vėmimas, pilvo skausmas, rėmuo
- mažas kalio arba kalcio ir (arba) natrio kiekis kraujyje
- skydliaukės aktyvumas mažesnis nei turėtų būti
- kojų skausmas (tai gali būti trombozės simptomas), skausmas krūtinėje ar dusulys (tai gali būti kraujo krešulių atsiradimo plaučiuose simptomas, vadinamas plaučių embolija)
- visų tipų infekcija, įskaitant aplink nosį esančių sinusų infekciją, plaučių ir viršutinių kvėpavimo takų infekciją
- dusulys
- neryškus regėjimas
- akies drumstis (katarakta)



- inkstų funkcijos sutrikimai, pvz., inkstai blogai funkcionuoja (veikia) arba nepavyksta išlaikyti normalios inkstų funkcijos (veiklos)
- nenormalūs kepenų funkcijos tyrimų rodikliai
- padidėję kepenų tyrimų rodikliai
- baltymo kiekio kraujyje pokyčiai, galintys sukelti arterijų patinimą (vaskulitą)
- padidėjęs gliukozės kiekis kraujyje (cukrinis diabetas)
- sumažėjęs gliukozės kiekis kraujyje
- galvos skausmas
- kraujavimas iš nosies
- odos sausumas
- depresija, pakitusi nuotaika, sutrikęs miegas
- kosulys
- kraujospūdžio sumažėjimas
- nežymus kūno diskomforto pojūtis, prasta savijauta
- žaizdos ir uždegimas burnoje, burnos džiūvimas
- dehidratacija.

**Dažnas** šalutinis poveikis (gali pasireikšti mažiau kaip 1 iš 10 žmonių):

- raudonųjų kraujo ląstelių destrukcija (hemolizinė mažakraujystė);
- tam tikrų tipų odos navikai;
- kraujavimas iš dantenų, skrandžio ar žarnyno;
- padidėjęs kraujospūdis, lėtas, dažnas ar nereguliarus širdies plakimas;
- dėl normalaus ir nenormalaus raudonųjų kraujo ląstelių irimo padidėjęs tam tikros medžiagos kiekis;
- padidėjęs tam tikro tipo baltymo, rodančio uždegimą organizme, kiekis;
- patamsėjusi oda, odos spalvos pakitimas, atsirandantis dėl kraujavimo po oda, dažniausiai dėl kraujosruvos; krauju užpildytos odos patinimas; kraujosruva;
- padidėjęs šlapimo rūgšties kiekis kraujyje;
- odos bėrimai, odos paraudimas, odos įtrūkimai, lupimasis ar nuėjimas sluoksniais, dilgėlinė;
- niežulys, padidėjęs prakaitavimas, naktinis prakaitavimas;
- pasunkėjęs rijimas, ryklės skausmas, su balso kokybe arba su balso pokyčiais susiję sutrikimai;
- sloga;
- žymus šlapimo kiekio padidėjimas ar sumažėjimas arba negebėjimas kontroliuoti, kada šlapintis;
- kraujas šlapime;
- dusulys, ypač gulint (tai gali būti širdies nepakankamumo simptomas);
- pasunkėjusi erekcija;
- insultas, alpimas, svaigimas (vidinės ausies sutrikimas, sukiantis sukimosi pojūtį), laikinas sąmonės netekimas;
- krūtinės skausmas, plintantis į rankas, kaklą, žandikaulį, nugarą ar pilvą, prakaitavimo pojūtis ir dusulys, pykinimas arba vėmimas, kurie gali būti širdies priepuolio (miokardo infarkto) simptomai;
- raumenų silpnumas, energijos trūkumas;
- kaklo skausmas, skausmas krūtinėje;
- šaltkrėtis;
- sąnarių tinimas;
- sulėtėjęs ar blokuojamas tulžies tekėjimas iš kepenų;
- mažas fosfatų arba magnio kiekis kraujyje;
- pasunkėjęs kalbėjimas;
- kepenų pažeidimas;
- sutrikusi pusiausvyra, judėjimo sunkumas;
- kurtumas, spengimas ausyse (ūžesys);
- nervų skausmas, nemalonus neįprastas pojūtis, ypač liečiant;

- geležies perteklius organizme;
- troškulys;
- sumišimas;
- dantų skausmas;
- kritimas, dėl kurio galima susižaloti.

**Nedažnas** šalutinis poveikis (gali pasireikšti mažiau kaip 1 iš 100 žmonių):

- kraujavimas kaukolės viduje;
- kraujotakos sutrikimas;
- aklumas;
- lytinio potraukio (libido) sumažėjimas;
- padidėjęs šlapimo kiekis su kaulų skausmu ir silpnumu, kurie gali būti inkstų sutrikimo (Fanconi sindromo) simptomai;
- geltona odos, gleivinės arba akių pigmentacija (gelta), blyškios išmatos, tamsus šlapimas, odos niežėjimas, išbėrimas, pilvo skausmas arba patinimas – tai gali būti kepenų pažeidimo (kepenų nepakankamumo) simptomai;
- skrandžio skausmas, vidurių pūtimas ar viduriavimas, kurie gali būti storosios žarnos uždegimo (vadinamo kolitu ar tiflitu) simptomai
- inkstų ląstelių pažeidimas (vadinamas inkstų kanalėlių nekroze)
- odos spalvos pakitimai, jautrumas saulės šviesai
- naviko lizės (irimo) sindromas – metabolizmo komplikacijos, kurios gali pasireikšti vėžio gydymo metu ir kartais net netaikant gydymo. Šias komplikacijas sukelia žūstančių vėžio ląstelių irimo produktai. Gali pasireikšti šios komplikacijos: kraujo cheminės sudėties pakitimai – kalio, fosforo, šlapimo rūgšties kiekio padidėjimas ir kalcio kiekio sumažėjimas, sukeliantys inkstų funkcijos, širdies plakimo pakitimų, traukulius ir kartais mirtį
- padidėjęs kraujospūdis kraujagyslėse, tiekiančiose kraują į plaučius (plautinė hipertenzija).

**Dažnis nežinomas** (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis):

- staigus arba lengvas, bet sunkėjantis, skausmas viršutinėje pilvo dalyje ir (arba) nugaroje, išliekantis kelias dienas, kurį gali lydėti pykinimas, vėmimas, karščiavimas ir padažnėjęs pulsas – šiuos simptomus gali sukelti kasos uždegimas;
- švokštimas, dusulys arba sausas kosulys; tai gali būti simptomai, sukelti audinių uždegimo plaučiuose;
- nustatyti reti raumenų skaidulų irimo (raumenų skausmo, silpnumo ar patinimo) (rabdomiolizės) atvejai, kurie gali sukelti inkstų sutrikimus, kai kurie iš jų nustatyti vartojant Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto kartu su statinu (cholesterolio kiekį mažinančiais vaistais);
- odą veikianti būklė, kurią sukelia smulkiųjų kraujagyslių uždegimas, kurią lydi sąnarių skausmas ir karščiavimas (leukocitoklastinis vaskulitas);
- skrandžio arba žarnyno sienelės prakiurimas, kuris gali sukelti labai sunkią infekciją. Pasakykite savo gydytojui, jei Jums smarkiai skauda pilvą, karščiuojate, Jus pykina, vemiate, išmatose yra kraujo arba pasikeitė įprastinė Jūsų žarnyno veikla;
- virusinės infekcijos, įskaitant juostinę pūslelinę (virusinę ligą, kuri sukelia skausmingą odos išbėrimą su pūslėmis) ir hepatito B infekcijos atsinaujinimas (galintis sukelti odos ir akių pageltimą, tamsiai rudą šlapimo spalvą, dešinės pusės pilvo skausmą, karščiavimą ir pykinimo pojūtį ar vėmimą);
- solidinio organo (pvz., inkstų, širdies) transplantanto atmetimas.

### **Pranešimas apie šalutinį poveikį**

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui arba vaistininkui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti tiesiogiai naudodamiesi [V priede](#) nurodyta nacionaline pranešimo sistema. Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

## 5. Kaip laikyti Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto

Šį vaistą laikykite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Ant dėžutės po „EXP“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio vaisto vartoti negalima. Vaistas tinkamas vartoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Šiam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją arba su buitinėmis atliekomis. Kaip išmesti nereikalingus vaistus, klauskite vaistininko. Šios priemonės padės apsaugoti aplinką.

## 6. Pakuotės turinys ir kita informacija

### Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto sudėtis

- Veiklioji medžiaga yra lenalidomidas. Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra lenalidomido hidrochlorido monohidrato, atitinkančio 2,5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg or 25 mg lenalidomido.
- Pagalbinės medžiagos kapsulės viduje yra: manitolis (E421), mikrokristalinė celiuliozė (E460), pregelifikuotas kukurūzų krakmolos, vyno rūgštis (E334) ir glicerolio dibehenatas.
- Kitos pagalbinės medžiagos kapsulės apvalkale yra:  
Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 2,5 mg kietosios kapsulės:  
hipromeliozė, karagenanas (E407), kalio chloridas (E508), titano dioksidas (E171), geltonasis geležies oksidas (E172), indigokarminas (E132), užrašo rašalas (šelakas (E904), juodasis geležies oksidas (E172)).

#### Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 5 mg kietosios kapsulės:

hipromeliozė, karagenanas (E407), kalio chloridas (E508), titano dioksidas (E171), indigokarminas (E132), užrašo rašalas (šelakas (E904), juodasis geležies oksidas (E172)).

#### Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 7,5 mg kietosios kapsulės:

hipromeliozė, karagenanas (E407), kalio chloridas (E508), titano dioksidas (E171), geltonasis geležies oksidas (E172), raudonasis geležies oksidas (E172), juodasis geležies oksidas (E172), užrašo rašalas (šelakas (E904), povidonas, titano dioksidas (E171)).

#### Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 10 mg kietosios kapsulės:

hipromeliozė, karagenanas (E407), kalio chloridas (E508), titano dioksidas (E171), geltonasis geležies oksidas (E172), raudonasis geležies oksidas (E172), juodasis geležies oksidas (E172), indigokarminas (E132), užrašo rašalas (šelakas (E904), povidonas, titano dioksidas (E171)).

#### Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 15 mg kietosios kapsulės:

hipromeliozė, karagenanas (E407), kalio chloridas (E508), titano dioksidas (E171), geltonasis geležies oksidas (E172), raudonasis geležies oksidas (E172), juodasis geležies oksidas (E172), indigokarminas (E132), užrašo rašalas (šelakas (E904), juodasis geležies oksidas (E172)).

#### Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 20 mg kietosios kapsulės:

hipromeliozė, karagenanas (E407), kalio chloridas (E508), titano dioksidas (E171), geltonasis geležies oksidas (E172), indigokarminas (E132), užrašo rašalas (šelakas (E904), juodasis geležies oksidas (E172)).

#### Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 25 mg kietosios kapsulės:

hipromeliozė, karagenanas (E407), kalio chloridas (E508), titano dioksidas (E171), geltonasis geležies oksidas (E172), raudonasis geležies oksidas (E172), juodasis geležies oksidas (E172), užrašo rašalas (šelakas (E904), povidonas, titano dioksidas (E171)).

**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto išvaizda ir kiekis pakuotėje****Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 2,5 mg kietosios kapsulės (kapsulės):**

Kapsulės dangtelis žalias, kapsulės korpusas žalias su įspaustu juodu ženklų 2,5. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 4, ilgis 14 ± 1 mm.

**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 5 mg kietosios kapsulės (kapsulės):**

Kapsulės dangtelis mėlynas, kapsulės korpusas mėlynas su įspaustu juodu ženklų 5. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 2, ilgis 18 ± 1 mm.

**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 7,5 mg kietosios kapsulės (kapsulės):**

Kapsulės dangtelis rudas, kapsulės korpusas rudas su įspaustu juodu ženklų 7,5. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 1, ilgis 19 ± 1 mm.

**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 10 mg kietosios kapsulės (kapsulės):**

Kapsulės dangtelis žalias, kapsulės korpusas rudas su įspaustu juodu ženklų 10. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 0, ilgis 21 ± 1 mm.

**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 15 mg kietosios kapsulės (kapsulės):**

Kapsulės dangtelis rudas, kapsulės korpusas mėlynas su įspaustu juodu ženklų 15. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 2, ilgis 18 ± 1 mm.

**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 20 mg kietosios kapsulės (kapsulės):**

Kapsulės dangtelis žalias, kapsulės korpusas mėlynas su įspaustu juodu ženklų 20. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 1, ilgis 19 ± 1 mm.

**Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto 25 mg kietosios kapsulės (kapsulės):**

Kapsulės dangtelis rudas, kapsulės korpusas rudas su įspaustu juodu ženklų 25. Kapsulė užpildyta nuo baltos iki gelsvai baltos ar rusvai baltos spalvos miltelių. Kietosios kapsulės dydis: 0, ilgis 21 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto teikiamas dežutėse 7 x 1 or 21 x 1 kietosios kapsulės nulupamose, dalomosiose lizdinėse plokštelėse.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

**Registruotojas**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija

**Gamintojas**

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovėnija

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Kroatija

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Vokietija

Jeigu apie šį vaistą norite sužinoti daugiau, kreipkitės į vietinį registruotojo atstovą.

**België/Belgique/Belgien**

KRKA Belgium, SA.

Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62

**Lietuva**

UAB KRKA Lietuva

Tel: + 370 5 236 27 40

**България**

КРКА България ЕООД

Тел.: + 359 (02) 962 34 50

**Luxembourg/Luxemburg**

KRKA Belgium, SA.

Tél/Tel: +32 (0) 487 50 73 62 (BE)

**Česká republika**

KRKA ČR, s.r.o.

Tel: + 420 (0) 221 115 150

**Danmark**

KRKA Sverige AB

Tlf: + 46 (0)8 643 67 66 (SE)

**Deutschland**

TAD Pharma GmbH

Tel: + 49 (0) 4721 606-0

**Eesti**

KRKA, d.d., Novo mesto Eesti filiaal

Tel: + 372 (0)6 671 658

**Ελλάδα**

KRKA ΕΛΛΑΣ ΕΠΕ

Τηλ: + 30 2100101613

**España**

KRKA Farmacéutica, S.L.

Tel: + 34 911 61 03 80

**France**

KRKA France Eurl

Tél: + 33 (0)1 57 40 82 25

**Hrvatska**

KRKA – FARMA d.o.o.

Tel: + 385 1 6312 100

**Ireland**

KRKA Pharma Dublin, Ltd.

Tel: + 353 1 413 3710

**Ísland**

LYFIS ehf.

Sími: + 354 534 3500

**Italia**

KRKA Farmaceutici Milano S.r.l.

Tel: + 39 02 3300 8841

**Κύπρος**

KI.PA. (PHARMACAL) LIMITED

Τηλ: + 357 24 651 882

**Latvija**

KRKA Latvija SIA

Tel: + 371 6 733 86 10

**Magyarország**

KRKA Magyarország Kereskedelmi Kft.

Tel.: + 36 (1) 355 8490

**Malta**

E. J. Busuttil Ltd.

Tel: + 356 21 445 885

**Nederland**

KRKA Belgium, SA.

Tel: + 32 (0) 487 50 73 62 (BE)

**Norge**

KRKA Sverige AB

Tlf: + 46 (0)8 643 67 66 (SE)

**Österreich**

KRKA Pharma GmbH, Wien

Tel: + 43 (0)1 66 24 300

**Polska**

KRKA-POLSKA Sp. z o.o.

Tel.: + 48 (0)22 573 7500

**Portugal**

KRKA Farmacéutica, Sociedade Unipessoal Lda.

Tel: + 351 (0)21 46 43 650

**România**

KRKA Romania S.R.L., Bucharest

Tel: + 4 021 310 66 05

**Slovenija**

KRKA, d.d., Novo mesto

Tel: + 386 (0) 1 47 51 100

**Slovenská republika**

KRKA Slovensko, s.r.o.

Tel: + 421 (0) 2 571 04 501

**Suomi/Finland**

KRKA Finland Oy

Puh/Tel: +358 20 754 5330

**Sverige**

KRKA Sverige AB

Tel: + 46 (0)8 643 67 66 (SE)

**United Kingdom (Northern Ireland)**

KRKA Pharma Dublin, Ltd.

Tel: + 353 1 413 3710

Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas

**Kiti informacijos šaltiniai**

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje  
<http://www.ema.europa.eu/>.