

Prodott medicijnali li m'għadu x awtorizzat

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĆINALI

Lenalidomide Krka d.d. 2.5 mg kapsuli ibsin
Lenalidomide Krka d.d. 5 mg kapsuli ibsin
Lenalidomide Krka d.d. 7.5 mg kapsuli ibsin
Lenalidomide Krka d.d. 10 mg kapsuli ibsin
Lenalidomide Krka d.d. 15 mg kapsuli ibsin
Lenalidomide Krka d.d. 20 mg kapsuli ibsin
Lenalidomide Krka d.d. 25 mg kapsuli ibsin

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull kapsula iebsa fiha lenalidomide hydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 2.5 mg, 5 mg, 7.5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg jew 25 mg ta' lenalidomide.

Għal-lista shiha ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Kapsula iebsa (kapsula)

Lenalidomide Krka d.d. 2.5 mg kapsuli ibsin

L-ghatu tal-kapsula huwa aħdar, il-korp tal-kapsula huwa aħdar b'marka sewda ta' 2.5 stampata fuqu. Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 4, tul 14 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 5 mg kapsuli ibsin

L-ghatu tal-kapsula huwa blu, il-korp tal-kapsula huwa blu b'marka sewda ta' 5 stampata fuqu. Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 2, tul 18 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 7.5 mg kapsuli ibsin

L-ghatu tal-kapsula huwa kannella, il-korp tal-kapsula huwa kannella b'marka bajda ta' 7.5 stampata fuqu. Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 1, tul 19 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 10 mg kapsuli ibsin

L-ghatu tal-kapsula huwa aħdar, il-korp tal-kapsula huwa kannella b'marka bajda ta' 10 stampata fuqu. Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 0, tul 21 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 15 mg kapsuli ibsin

L-ghatu tal-kapsula huwa kannella, il-korp tal-kapsula huwa blu b'marka sewda ta' 15 stampata fuqu. Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 2, tul 18 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 20 mg kapsuli ibsin

L-ghatu tal-kapsula huwa aħdar, il-korp tal-kapsula huwa blu b'marka sewda ta' 20 stampata fuqu.

Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 1, tul 19 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 25 mg kapsuli ibsin

L-ġħatu tal-kapsula huwa kannella, il-korp tal-kapsula huwa kannella b'marka bajda ta' 25 stampata fuqu. Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 0, tul 21 ± 1 mm.

4. TAGħrif KLINIKU

4.1 Indikazzjonijiet terapewtiċi

Majeloma multipla

Lenalidomide Krka d.d. mogħti waħdu hu indikat għat-trattament ta' manteniment ta' pazjenti adulti b'majeloma multipla li tkun ġiet iddianjostikata ghall-ewwel darba u li kellhom trapjant awtologu ta' celluli staminali.

Lenalidomide Krka d.d. bħala terapija kombinata flimkien ma' dexamethasone, jew bortezomib u dexamethasone, jew melphalan u prednisone (ara sejjoni 4.2) hu indikat għat-trattament ta' pazjenti adulti b'majeloma multipla li ma kinitx trattata fil-passat u li mhumiex eligibbli għal trapjant.

Lenalidomide Krka d.d. flimkien ma' dexamethasone hu indikat għat-trattament ta' pazjenti adulti b'majeloma multipla li rċievew mill-inqas terapija waħda fil-passat.

Sindromi majelodisplastiċi

Lenalidomide Krka d.d. mogħti waħdu hu indikat għat-trattament ta' pazjenti adulti b'anemja li tiddeppendi fuq it-trasfużjoni minħabba sindromi majelodisplastiċi ta' riskju-baxx jew intermedju-1, assoċjati mat-thassir iż-żolat ta' anormalità citoġenika 5q meta għażiex terapewtiċi oħrajn ikunu insuffiċċenti jew inadegwati.

Limfoma follikkulari

Lenalidomide Krka d.d. flimkien ma' rituximab (antikorp anti-CD20) huwa indikat għat-trattament ta' pazjenti adulti b'limfoma follikkulari li jkunu ġew trattati għaliha qabel (Grad 1 – 3a).

4.2 Pożoġiġa u metodu ta' kif għandu jingħata

It-trattament b'lenalidomide għandha tiġi ssorveljata minn tabib b'esperjenza fl-użu ta' terapiji kontra l-kanċer.

Għall-indikazzjonijiet kollha deskritti hawn taħt:

- Id-doża tinbidel skont ir-rizultati klinici u tal-laboratorju (ara sejjoni 4.4).
- Agġustamenti tad-doża, matul it-trattament u l-bidu mill-ġdid tat-trattament, huma rakkomandati biex timmaniġġa tromboċiopenija ta' Grad 3 jew 4, newtopenja jew tossiċċità oħra ta' Grad 3 jew 4 li tkun iġġudikata li tkun marbuta ma' lenalidomide.
- F'każ ta' newtopenja, l-użu ta' fatturi tat-tkabbir fl-immaniġġjar tal-pazjent għandu jiġi kkunsidrat.
- Jekk inqas minn 12-il siegħa jkunu għaddew minn meta l-pazjent ikun nesa jieħu d-doża, il-pazjent jista' jieħu d-doża. Jekk iktar minn 12-il siegħa jkunu għaddew minn meta l-pazjent ikun nesa jieħu d-doża, il-pazjent m'għandux jieħu d-doża, iż-żda għandu jieħu d- doża li jmiss fil-ħin normali l-jum ta' wara.

Pożoġiġa

Majeloma multipla ddijanostikata ghall-ewwel darba (NDMM)

Lenalidomide flimkien ma' dexamethasone sal-progressjoni tal-marda f' pazjenti li mhumiex eligibbli għal trapjant

It-trattament b'Lenalidomide ma tridx tinbeda jekk l-Għadd Assolut tan-Newtrophili (ANC) ikun ta' $< 1.0 \times 10^9/L$, u/jew l-ġħadd tal-plejtlits ikun ta' $< 50 \times 10^9/L$.

Doża rakkodata

Id-doża tal-bidu rakkodata ta' lenalidomide hija ta' 25 mg darba kuljum mill-ħalq f'jiem 1 sa 21 ta' cikli ripetuti ta' 28 jum.

Id-doża tal-bidu rakkodata ta' doża ta' lenalidomide hija ta' 40 mg darba kuljum mill-ħalq f'jiem 1, 8, 15 u 22 ta' cikli ripetuti ta' 28 jum. Il-pazjenti jistgħu jkomplu t-terapija b'lenalidomide u dexamethasone sal-progressjoni tal-marda jew intolleranza.

Passi biex tnaqqas id-doża

	Lenalidomide ^a	Dexamethasone ^a
Doża tal-bidu	25 mg	40 mg
Livell tad-doża -1	20 mg	20 mg
Livell tad-doża -2	15 mg	12 mg
Livell tad-doża -3	10 mg	8 mg
Livell tad-doża -4	5 mg	4 mg
Livell tad-doża -5	2.5 mg	Mħux applikabbli

^a It-tnaqqis fid-doża għaż-żewġ prodotti jista' jiġi mmaniġġat b'mod indipendenti

Tromboċitopenija

Meta l-plejtlits	Kors rakkodata
Jaqgħu għal $< 25 \times 10^9/L$	Waqqaf id-dožagħ ta' lenalidomide għall-bqija taċ-ċiklu ^a
Jerġgħu lura għal $\geq 50 \times 10^9/L$	Naqqas b'livell wieħed tad-doża meta d-dožagħ jitkompli fiċ-ċiklu li jkun imiss

^a Jekk isseħħi tollimita d-doża (DLT – Dose Limiting Toxicity) f'jum 15 ta' ciklu, id-dožagħ ta' lenalidomide se jiġi interrott għal mill-inqas il-bqija taċ-ċiklu kurrenti ta' 28 jum.

Għadd assolut tan-newtrophili (ANC) – newtropenija

Meta l-ANC	Kors rakkodata ^a
L-ewwel jaqgħu għal $< 0.5 \times 10^9/L$ Imorru lura għal $\geq 1 \times 10^9/L$ meta n-newtropenija tkun l-unika tossiċità li tīgħi osservata	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide Erġa' ibda lenalidomide fid-doża tal-bidu darba kuljum
Imorru lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$ meta tossiċitajiet ematologjici li jiddependu mid-doża, ħlief newtropenija, jiġu osservati	Erġa' ibda lenalidomide fil-livell tad-doża -1 darba kuljum
Għal kull waqqha sussegamenti taħt $< 0.5 \times 10^9/L$ Imorru lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide Erġa' ibda lenalidomide fil-livell ta' doża iktar baxx li jkun imiss darba kuljum.

^a Fid-diskrezzjoni tat-tabib, jekk in-newtropenija tkun l-unika tossiċità fi kwalunkwe livell ta' doża, żid fattur li jistimula l-kolonji tal-granulociti (G-CSF - granulocyte colony stimulating factor) u żomm il-livell ta' doża ta' lenalidomide.

Għal tossiċità ematologika, id-doża ta' lenalidomide tista' tīgħi introdotta mill-ġdid għal-livell ta' doża oghla li jmiss (sad-doża tal-bidu) meta jkun hemm titjib fil-funzjoni tal-mudullun tal-ġħad-dam (l-ebda tossiċità ematologika għal mill-inqas 2 cikli konsekutivi: ANC $\geq 1.5 \times 10^9/L$ b'għadd tal-plejtlits ta' $\geq 100 \times 10^9/L$ fil-bidu ta' ciklu ġdid).

Lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone segwit minn lenalidomide u dexamethasone sakemm ikun hemm progressjoni tal-marda f'pazjentili mhumiex eligibbli għal trapjant

Trattament inizjali: Lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone

Lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone m'għandux jinbeda jekk l-ANC ikun $< 1.0 \times 10^9/L$, u/jew l-ġhadd tal-plejtlits ikun $< 50 \times 10^9/L$.

Id-doža tal-bidu rrakkodata ta' lenalidomide hi 25 mg mill-ħalq darba kuljum f'jiem 1-14 ta' kull ċiklu ta' 21 jum flimkien ma' bortezomib u dexamethasone. Bortezomib għandu jingħata bħala injezzjoni għal taħt il-ġilda (1.3 mg/m^2 erja tas-superfiċċe tal-ġisem) darbejn fil-ġimghaqha f'jiem 1, 4, 8 u 11 ta' kull ċiklu ta' 21 jum. Għal informazzjoni addizzjonali dwar id-doža, l-iskeda u l-aġġustamenti fid-doža tal-prodotti mediciċinali li jingħataw ma' lenalidomide, ara Sezzjoni 5.1 u s-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott korrispondenti.

Huma rakkodata sa tmien ċikli ta' 21 jum ta' trattament (24 ġimghaqha ta' trattament inizjali).

Trattament li jkompli: Lenalidomide flimkien ma' dexamethasone sal-progressjoni

Wieħed għandu jkompli lenalidomide 25 mg darba kuljum f'jiem 1-21 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum) flimkien ma' dexamethasone. It-trattament għandu jitkompla sakemm ikun hemm progressjoni tal-marda jew tossiċċità inaċċettabbli.

Passi biex titnaqqas id-doža

	Lenalidomide ^a
Doža tal-bidu	25 mg
Livell tad-doža -1	20 mg
Livell tad-doža -2	15 mg
Livell tad-doža -3	10 mg
Livell tad-doža -4	5 mg
Livell tad-doža -5	2.5 mg

^aIt-naqqis fid-doža ghall-prodotti kollha jista' jiġi mmaniġġat b'mod indipendenti

Tromboċitopenija

Meta l-plejtlits	Kors rakkodata
Jaqgħu għal $< 30 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġġhu lura għal $\geq 50 \times 10^9/L$	Kompli t-trattament b'lenalidomide f'livell tad-doža -1 darba kuljum
Għal kull waqgħa sussegwenti taħt $30 \times 10^9/L$ Jerġġhu lura għal $\geq 50 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide Kompli lenalidomide fil-livell ta' doža iktar baxx li jkun imiss darba kuljum

Ġhadd assolut tan-newtropili (ANC) – newtropenija

Meta l-ANC	Kors rakkodata ^a
L-ewwel jaqgħu għal $< 0.5 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġġhu lura għal $\geq 1 \times 10^9/L$ meta n-newtropenija tkun l-unika tossiċċita osservata	Kompli lenalidomide bid-doža tal-bidu darba kuljum
Jerġġhu lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$ meta jkunu osservati tossiċċitajiet ematoloġiċi dipendenti fuq id-doža apparti n-newtropenija	Kompli lenalidomide f'livell tad-doža -1 darba kuljum
Għal kull waqgħa sussegwenti taħt $< 0.5 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġġhu lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$	Kompli lenalidomide fil-livell ta' doža iktar baxx li jkun imiss darba kuljum.

^aFid-diskrezzjoni tat-tabib, jekk in-newtropenija tkun l-unika tossiċċita fi kwalunkwe livelli ta' doža, żid fattur li jistimula l-kolonji tal-granuloċċi (G-CSF - granulocyte colony stimulating factor) u żomm il-livell ta' doža ta' lenalidomide.

Lenalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone segwit minn lenalidomide ta' manteniment f'pazjenti li mhumiex eligibbli għal trapjant

It-trattament b'Lenalidomide m'għandux jinbeda jekk l-ANC ikun ta' $< 1.5 \times 10^9/L$, u/jew l-ġhadd tal-plejtlits ikun ta' $< 75 \times 10^9/L$.

Doža rakkomandata

Id-doža tal-bidu rakkomandata hija lenalidomide 10 mg darba kuljum mill-ħalq f'jiem 1 sa 21 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum għal sa 9 ċikli, melphalan 0.18 mg/kg mill-ħalq f'jiem 1 sa 4 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum, prednisone 2 mg/kg mill-ħalq f'jiem 1 sa 4 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum. Pazjenti li jtemmu 9 ċikli jew li ma jkunux kapaċi jtemmu t-terapija kombinata minħabba intolleranza, jiġu trattati b'monoterapija b'lenalidomide: 10 mg darba kuljum mill-ħalq f'jiem 1 sa 21 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum mogħti sal-progressjoni tal-marda.

Passi biex tnaqqas id-doža

	Lenalidomide	Melphalan	Prednisone
Doža tal-bidu	10 mg ^a	0.18 mg/kg	2 mg/kg
Livell tad-doža -1	7.5 mg	0.14 mg/kg	1 mg/kg
Livell tad-doža -2	5 mg	0.10 mg/kg	0.5 mg/kg
Livell tad-doža -3	2.5 mg	Mhux applikabbli	0.25 mg/kg

^a Jekk in-newtropenija tkun l-unika tossiċità fi kwalunkwe livell ta' doža, żid fattur li jistimula l-kolonji tal-granuloċi (G-CSF - granulocyte colony stimulating factor) u żomm il-livell ta' doža ta' lenalidomide

Tromboċitopenija

Meta l-plejtits	Kors rakkomandat
L-ewwel jaqgħu għal < 25 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal ≥ 25 x 10 ⁹ /L	Erga' ibda lenalidomide u melphalan fil-livell tad-doža -1
Għal kull waqgħa sussegamenti taħt 30 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal ≥ 30 x 10 ⁹ /L	Erga' ibda lenalidomide fil-livell tad-doža iktar baxx li jkun imiss (livell tad-doža -2 jew -3) darba kuljum.

Għadd assolut tan-newtropili (ANC) - newtropenija

Meta l-ANC	Kors rakkomandat ^a
L-ewwel jaqgħu għal < 0.5 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal ≥ 0.5 x 10 ⁹ /L meta n-newtropenija tkun l-unika tossiċità li tiġi osservata	Erga' ibda lenalidomide fid-doža tal-bidu darba kuljum
Jerġgħu lura għal ≥ 0.5 x 10 ⁹ /L meta tossiċitajiet ematologiči li jiddependu mid-doža, hlief newtropenija, jiġu osservati	Erga' ibda lenalidomide fil-livell tad-doža -1 darba kuljum
Għal kull waqgħa sussegamenti taħt < 0.5 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal ≥ 0.5 x 10 ⁹ /L	Erga' ibda lenalidomide fil-livell ta' doža iktar baxx li jkun imiss darba kuljum.

^a Fid-diskrezzjoni tat-tabib, jekk in-newtropenija tkun l-unika tossiċità fi kwalunkwe livell ta' doža, żid fattur li jistimula l-kolonji tal-granuloċi (G-CSF - granulocyte colony stimulating factor) u żomm il-livell ta' doža ta' lenalidomide.

Manteniment b'lenalidomide f'pazjenti li kellhom trapjant awtologu ta' ċelluli staminali (autologous stem cell transplantation ASCT)

Il-manteniment b'lenalidomide għandu jinbeda wara ir-kupru ematologiku adegwat wara ASCT f'pazjenti minn-hajr evidenza ta' progressjoni. It-trattament b'lenalidomide m'għandu jinbeda jekk l-ANC ikun ta' < 1.0 x 10⁹/L, u/jew l-ġadd tal-plejtits ikun ta' < 75 x 10⁹/L.

Doža rakkomandata

Id-doža tal-bidu rakkomandata ta' lenalidomide hi ta' 10 mg mill-ħalq darba kuljum kontinwament (f'jiem 1 sa 28 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum) mogħtija sal-progressjoni tal-marda jew intolleranza. Wara 3 ċikli ta' manteniment b'lenalidomide, id-doža tista' tiżdied għal 15-il mg mill-ħalq darba kuljum jekk tkun ittollerata.

Passi biex tnaqqas id-doža

	Doža tal-bidu (10 mg)	Jekk id-doža tiżdied (15-il mg) ^a
Livell tad-doža -1	5 mg	10 mg

Livell tad-doža -2	5 mg (jiem 1-21 kull 28 jum)	5 mg
Livell tad-doža -3	Mhux applikabbi	5 mg (jiem 1-21 kull 28 jum)
Tagħtix doža inqas minn 5 mg (jiem 1-21 kull 28 jum)		

^a Wara 3 ċikli ta' manteniment b'lenalidomide, id-doža tista' tiżdied għal 15-il mg mill-halq darba kuljum jekk tkun ittollerata.

Tromboċitopenija

Meta l-plejtlits	Kors rakkmandat
Jaqgħu għal < 30 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal ≥ 30 x 10 ⁹ /L	Kompli lenalidomide fil-livell tad-doža -1 darba kuljum
Għal kull waqgħa sussegwenti taħt 30 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal ≥ 30 x 10 ⁹ /L	Kompli lenalidomide fil-livell ta' doža iktar baxx li jkun imiss darba kuljum

Għadd assolut tan-newtropili (ANC) - newtropenija

Meta l-ANC	Kors rakkmandat ^a
Jaqgħu għal < 0.5 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal ≥ 0.5 x 10 ⁹ /L	Kompli lenalidomide fil-livell tad-doža -1 darba kuljum
Għal kull waqgħa sussegwenti taħt < 0.5 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal ≥ 0.5 x 10 ⁹ /L	Kompli lenalidomide fil-livell ta' doža iktar baxx li jkun imiss darba kuljum

^a Fid-diskrezzjoni tat-tabib, jekk in-newtropenija tkun l-unika tossiċità fi kwalunkwe livell ta' doža, żid fattur li jistimula l-kolonji tal-granuloċċi (G-CSF - granulocyte colony stimulating factor) u żomm il-livell ta' doža ta' lenalidomide.

Majeloma multipla b'mill-ingas terapija waħda fil-passat

It-trattament b'lenalidomide m'għandux jinbeda jekk l-ghadd tal-ANC ikun ta' < 1.0 x 10⁹/L, u/jew tal-plejtlits ikun ta' < 75 x 10⁹/L jew, skont l-infiltrazzjoni tal-mudullun tal-ġħad-dam minn ċelluli tal-plażma, l-ghadd tal-plejtlits ikun ta' < 30 x 10⁹/L.

Doža rakkmandata

Id-doža tal-bidu rakkmandata ta' lenalidomide hi 25 mg mill-ħalq darba kuljum f'jiem 1 sa 21 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum. Id-doža rakkmandata ta' dexamethasone hi ta' 40 mg mill-ħalq darba kuljum f'jiem 1 sa 4, 9 sa 12, u 17 sa 20 ta' kull ċiklu ta' 28 jum għall-ewwel 4 ċikli tat-terapija, u mbagħad 40 mg darba kuljum f'jiem 1 sa 4 kull 28 jum.

It-tobba li jagħtu riċetta għal din il-mediciċina għandhom jevalwaw b'attenzjoni liema doža ta' dexamethasone għandha tintuża, billi jikkunsidraw il-kundizzjoni u l-istat tal-marda tal-pazjent.

Passi biex tnaqqas id-doža

Doža tal-bidu	25 mg
Livell tad-doža -1	15 mg
Livell tad-doža -2	10 mg
Livell tad-doža -3	5 mg

Tromboċitopenija

Meta l-plejtlits	Kors rakkmandat
Le-ewwel jaqgħu għal < 30 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal ≥ 30 x 10 ⁹ /L	Kompli lenalidomide fil-livell tad-doža -1

Għal kull waqgħa sussegwenti taħt 30 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal ≥ 30 x 10 ⁹ /L	Kompli lenalidomide fil-livell tad-doža iktar baxx li jkun imiss (livell tad-doža -2 jew -3) darba kuljum. Tiħux doža ta' inqas minn 5 mg darba kuljum.

Għadd assolut tan-newtropili (ANC) - newtropenija

Meta l-ANC	Kors rakkmandat ^a
------------	------------------------------

L-ewwel jaqgħu għal < 0.5 x 10 ⁹ /L Jerġgħu lura għal ≥ 0.5 x 10 ⁹ /L meta n-newtropenja hi l-unika tossiċità li tkun osservata	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide Kompli lenalidomide fid-doża tal-bidu darba kuljum
Jerġgħu lura għal ≥ 0.5 x 10 ⁹ /L meta tossiċitajiet ematologici li jiddependu mid-doża li mhumiex oħrajn ikunu osservati	Kompli lenalidomide fil-livell tad-doża -1 darba kuljum
Għal kull waqgħa sussegamenti taħt < 0.5 x 10 ⁹ /L Jerġgħu lura għal ≥ 0.5 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide Kompli lenalidomide fil-livell tad-doża iktar baxx li jkun imiss (livell tad-doża -1, -2 jew -3) darba kuljum. Tieħux doża ta' inqas minn 5 mg darba kuljum.

*Fid-diskrezzjoni tat-tabib, jekk in-newtropenja tkun l-unika tossiċità fi kwalunkwe livell ta' doża, żid fattur li jistimula l-kolonji tal-granuloċi (G-CSF - granulocyte colony stimulating factor) u żomm il-livell ta' doża ta' lenalidomide.

Sindromi majelodisplastici (Myelodysplastic syndromes, MDS)

It-trattament b'lenalidomide m'għandux jinbeda jekk l-ANC ikun ta' < 0.5 x 10⁹/L u/jew l-ġhadd tal-plejtlits ikun ta' < 25 x 10⁹/L.

Doża rakkomandata

Id-doża tal-bidu rakkomandata ta' lenalidomide hi ta' 10 mg darba kuljum mill-ħalq f'jiem 1 sa 21 ta' cikli ripetuti ta' 28 jum.

Passi biex tnaqqas id-doża

Doża tal-bidu	10 mg darba kuljum f'jiem 1 sa 21 kull 28 jum
Livell tad-doża -1	5 mg darba kuljum f'jiem 1 sa 28 kull 28 jum
Livell tad-doża -2	2.5 mg darba kuljum f'jiem 1 sa 28 kull 28 jum
Livell tad-doża -3	2.5 mg kull jumejn f'jiem 1 sa 28 kull 28 jum

Trombocitopenija

Meta l-plejtlits	Kors rakkomandat
Jaqgħu għal < 25 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal ≥ 25 x 10 ⁹ /L – ≤ 50 x 10 ⁹ /L f'mill- inqas 2 okkażjonijiet għal ≥ 7 ijiem jew meta l-ġhadd tal-plejtlits jirkupra għal ≥ 50 x 10 ⁹ /L fi kwalunkwe ħin	Kompli lenalidomide fil-livell tad-doża iktar baxx li jkun imiss (livell tad-doża -1, -2 jew -3)

Għadd assolut tan-newtropili (ANC) – newtropenija

Meta l-ANC	Kors rakkomandat
Jaqgħu għal < 0.5 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jigu lura għal ≥ 0.5 x 10 ⁹ /L	Kompli lenalidomide fil-livell tad-doża iktar baxx li jkun imiss (livell tad-doża -1, -2 jew -3)

Twaqqif ta' lenalidomide

Pazjenti mingħajr mill-inqas respons eritrojde żgħir fi żmien 4 xħur mit-terapija tal-bidu, muri b'mill-inqas minn tnaqqis ta' 50% fil-ħtiġijet tat-trasfużjoni jew, jekk il-pazjent ma jkollux trasfużjoni, żieda ta' 1 g/dl fl-emoglobin, għandhom iwaqqfu t-trattament b'lenalidomide.

Limfoma follikulari (FL)

It-trattament b'lenalidomide m'għandux jinbeda jekk l-ANC ikun < 1 x 10⁹/L, u/jew l-ġhadd tal-plejtlits ikun < 50 x 10⁹/L sakemm mhux sekondarji għall-infiltrazzjoni tal-limfoma fil-mudullun.

Doża rakkomandata

Id-doża tal-bidu rakkomandata ta' lenalidomide hi 20 mg mill-ħalq darba kuljum f'jiem 1-21 ta' cikli

ripetuti ta' 28 jum sa massimu ta' 12-il ċiklu ta' trattament. Id-doža tal-bidu rakkodata ta' rituximab hi 375 mg/m² ġol-vini (IV) kull ġimgha f' Ċiklu 1 (jiem 1, 8, 15, u 22) u f'jum 1 ta' kull ċiklu ta' 28 jum minn ċikli 2 sa 5.

Passi biex tnaqqas id-doža

Doža tal-bidu	20 mg darba kuljum f'jiem 1-21, kull 28 jum
Livell tad-Doža -1	15 mg darba kuljum f'jiem 1-21, kull 28 jum
Livell tad-Doža -2	10 mg darba kuljum f'jiem 1-21, kull 28 jum
Livell tad-Doža -3	5 mg darba kuljum f'jiem 1-21, kull 28 jum

Għal aġġustamenti fid-doža minħabba tossicità b'rituximab, irreferi għas-sommarju tal-karatteristici tal-prodott korrispondenti.

Tromboċitopenija

Meta l-plejtits	Kors rakkodata
Jaqgħu għal < 50 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide u agħmel CBC mill-inqas kull 7 ijiem
Jerġgħu lura għal ≥ 50 x 10 ⁹ /L	Kompli fil-livell tad-Doža iktar baxx li jkun imiss (livell tad-Doža -1)
Għal kull waqgħa sussegwenti taħt 50 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide u agħmel CBC mill-inqas kull 7 ijiem
Jerġgħu lura għal ≥ 50 x 10 ⁹ /L	Kompli lenalidomide fil-livell tad-Doža iktar baxx li jkun imiss (livell tad-Doža -2, -3). Tagħtix doža taħt il-livell tad-Doža -3.

Għadd assolut tan-newtropeni (ANC) - newtropenija

Meta l-ANC	Kors rakkodata ^a
Jaqa' għal < 1.0 x 10 ⁹ /L għal mill-inqas 7 ijiem jew Jaqa' għal < 1.0 x 10 ⁹ /L ma' deni assocjat (temperatura tal-ġisem ≥ 38.5°C) jew Jaqa' għal < 0.5 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide u agħmel CBC mill-inqas kull 7 ijiem
Jerġa' lura għal ≥ 1.0 x 10 ⁹ /L	Kompli lenalidomide fil-livell tad-Doža iktar baxx li jkun imiss (livell tad-Doža -1)
Għal kull waqgħa sussegwenti taħt 1.0 x 10 ⁹ /L għal mill-inqas 7 ijiem jew waqgħa għal < 1.0 x 10 ⁹ /L flimkien ma' deni assocjat (temperatura tal-ġisem ≥ 38.5°C) jew waqgħa għal < 0.5 x 10 ⁹ /L Jirritorna għal ≥ 1.0 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide u agħmel CBC mill-inqas kull 7 ijiem Kompli lenalidomide fil-livell tad-Doža iktar baxx li jkun imiss (livell tad-Doža -2, -3). Tagħtix doža taħt il-livell tad-Doža -3

^a Fid-diskrezzjoni tat-tabib, jekk in-newtropenija tkun l-unika tossicità fi kwalunkwe livell ta' doža, zid G-CSF

Sindrome tal-lisi tat-tumur (TLS)

Il-pazjenti kollha għandhom jirċievu profilassi għal TLS (allopurinol, rasburicase jew ekwivalenti skont il-linji gwida istituzzjonali) u jkunu idratati tajjeb (mill-ħalq) matul l-ewwel ġimgha tal-ewwel ċiklu jew għal perjodu itwal jekk indikat klinikament. Biex isir monitoraġġ għal TLS, il-pazjenti għandha ssirilhom stampa tal-kimika tad-deemm b'testijiet fuq demm li jittieħed kull ġimgha matul l-ewwel ċiklu u kif indikat klinikament.

Lenalidomide jista' jitkompla (doža ta' manutenzjoni) f'pazjenti b'TLS skont il-laboratorju jew TLS kliniku ta' Grad 1, jew fid-diskrezzjoni tat-tabib, naqqas id-Doža b'livell wieħed u kompli lenalidomide. Għandha tiġi pprovduta idratazzjoni minn ġol-vini b'mod vigoruż u mmaniġġjar mediku xieraq skont l-istandard lokali ta' trattament, sakemm l-anormalitajiet tal-elettrorit jiġu kkoreġuti. It-terapija b'rashburicase tista' tkun meħtieġa biex tnaqqas l-iperurikemija. Jekk il-pazjent għandux jiddaħħal l-isptar se tkun fid-diskrezzjoni tat-tabib.

F'pazjenti b'TLS kliniku ta' Grad 2 sa 4, waqqaf lenalidomide u ikseb stampa tal-kimika tad-deemm fil-

ġimġha jew kif indikat klinikament. Għandha tīgħi pprovduta idratazzjoni minn ġol-vini b'mod vigoruż u mmaniġġjar mediku xieraq skont l-i-standard lokali ta' trattament, sakemm l-anormalitajiet tal-elettroliti jiġu kkoreġuti. It-terapija b'rasburicase u jekk il-pazjent għandux jiddaħħal l-ishtar sejkun fid-diskrezzjoni tat-tabib. Meta t-TLS jirriżolvi għal Grad 0, erġa' ibda lenalidomide bid-doża iktar baxxa li jkun imiss skont id-diskrezzjoni tat-tabib (ara sezzjoni 4.4).

Reazzjoni ta' aggravament tat-tumur

Fid-diskrezzjoni tat-tabib, lenalidomide jista' jitkompla f'pazjenti b'reazzjoni ta' aggravament tat-tumur (TFR) ta' Grad 1 jew 2 mingħajr interruzzjoni jew modifika. Fid-diskrezzjoni tat-tabib, jistgħu jingħataw terapija b'mediċini mhux steroidi kontra l-infjammazzjoni (NSAIDs), kortikosterojdi u/jew analgezjiċi narkotici għal tul ta' żmien limitat F'pazjenti b'TFR ta' Grad 3 jew 4, waqqaf it-trattament b'lenalidomide u ibda t-trattament b'NSAIDS, kortikosterojdi u/jew analgezjiċi narkotici. Meta t-TFR tonqos għal ≤ Grad 1 erġa' ibda t-trattament b'lenalidomide fl-istess livell tad-doża ghall-kumplament taċ-ċiklu. Il-pazjenti jkunu jistgħu jiġu kkurati għal immaniġġjar tas-sintomi skont il-għidha għall-trattament ta' TFR ta' Grad 1 u 2 (ara sezzjoni 4.4).

L-indikazzjonijiet kollha

Għal tħosseċċitajiet oħra jn ta' grad 3 jew 4 li jkunu ġġudikati li huma relatati ma' lenalidomide, it-trattament għandu jitwaqqaf u jinbeda mill-ġdid biss fil-livell ta' doża iktar baxxa li jkun imiss meta t-tħosseċċità tkun naqset għal ≤ grad 2, skont id-diskrezzjoni tat-tabib.

L-interruzzjoni jew it-twaqqif ta' lenalidomide għandhom jiġi kkunsidrati għal raxx tal-ġilda ta' grad 2 jew 3. Lenalidomide irid jitwaqqaf għal angjoedema, reazzjoni anafilattika, raxx ta' grad 4, raxx bil-qxur jew bl-imsiemer, jew jekk ikun hemm suspett tas-sindrom ta' Stevens-Johnson (SJS), nekrolisi epidermali tossika (TEN – toxic epidermal necrosis) jew Reazzjoni tal-Mediċina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi (DRESS) tīgħi ssuspettata, u m'għandux jergħa' jitkompla wara li jkun twaqqaf minħabba dawn ir-reazzjonijiet.

Popolazzjonijiet speċjali

Popolazzjoni pedjatrika

Lenalidomide m'għandux jintuża fit-tfal u fl-adolexxenti mit-twelid sa inqas minn 18-il sena minħabba thassib dwar sigurtà (ara sezzjoni 5.1).

Anzjani

Data farmakokinetika disponibbli bħalissa hi deskritta f'sezzjoni 5.2. Lenalidomide intuża fi studji kliniči f'pazjenti b'majeloma multipla li kellhom sa 91 sena u f'sindromi majelodisplastiċi f'pazjenti li kellhom sa 95 sena (ara sezzjoni 5.1).

Minħabba li pazjenti anzjami għandhom iktar čans li jkollhom tnaqqis fil-funzjoni renali, għandha tingħata attenzjoni fl-ġħażla tad-doża, u jkun prudenti li jsir monitoraġġ tal-funzjoni renali.

Majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba; pazjenti li ma jkunux eligibbi għal trapjant

Pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba li jkollhom 75 sena u aktar, għandhom jiġi evalwati b'attenzjoni qabel mat-trattament jiġi kkunsidrat (ara sezzjoni 4.4).

Għal pazjenti li għandhom aktar minn 75 sena, ittrattati b'lenalidomide flimkien ma' dexamethasone, id-doża tal-bidu ta' dexamethasone hi ta' 20 mg darba kuljum f'Jiem 1, 8, 15 u 22 ta' kull ċiklu ta' trattament ta' 28 jum.

L-ebda aġġustament fid-doża mhu propost għal pazjenti li jkollhom aktar minn 75 sena li jiġi trattati b'lenalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone.

F'pazjenti ddijanostikati għall-ewwel darba b'majeloma multipla li jkollhom 75 sena u aktar, li rċievew lenalidomide, kien hemm incidenza ogħla ta' reazzjonijiet avversi serji u reazzjonijiet avversi li wasslu għall-twaqqif tat-trattament.

It-terapija kombinata ta' lenalidomide kien ittollerata inqas f'pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata ghall-ewwel darba, li kellhom aktar minn 75 sena meta mqabbla mal-popolazzjoni żagħżugha. Dawn il-pazjenti waqfu b'rata oħla minħabba intolleranza (avvenimenti avversi u avvenimenti avversi serji ta' Grad 3 jew 4), meta mqabbla ma' pazjenti li kellhom < 75 sena.

Majeloma multipla: pazjenti b'mill-ingas terapija waħda fil-passat

Il-perċentwali ta' pazjenti b'majeloma multipla li kellhom 65 sena jew iktar ma kienx differenti b'mod sinifikanti bejn il-gruppi ta' lenalidomide/dexamethasone u tal-plaċebo/dexamethasone. L-ebda differenza ġenerali fis-sigurtà u l-effikaċja ma kienet osservata bejn dawn il-pazjenti u l-pazjenti li kienu iżgħar, iżda l-predispożizzjoni ikbar f'individwi li għandhom iktar żmien ma tistax tīgi eskuża.

Sindromi majelodisplastiċi

Għal sindromi majelodisplastiċi pazjenti trattati b'lenalidomide, l-ebda differenza globali fis-sigurtà u l-effikaċja ma għiet osservata bejn pazjenti li kellhom iktar minn 65 sena u pazjenti iżgħar.

Limfoma follikulari

Għal pazjenti b'limfoma follikulari trattati b'lenalidomide flimkien ma' rituximab, ir-rata globali ta' avvenimenti avversi hija simili għal pazjenti tal-età ta' 65 sena jew iktar meta mqabbla ma' pazjenti taħt il-65 sena. Ma għiet osservata l-ebda differenza ġenerali fl-effikaċja bejn iż-żewġ grupp ta' etajiet.

Pazjenti b'indeboliment tal-kliewi

Lenalidomide jitneħha b'mod primarju mill-kliewi; pazjenti bi gradi akbar ta' indeboliment tal-kliewi jista' jkollhom indeboliment fit-tolleranza għat-trattament (ara sejjoni 4.4). Għandha tingħata attenzjoni fl-għażla tad-doża u l-monitoraġġ tal-funzjoni renali hu rakkomandat.

L-ebda aġġustamenti fid-doża m'huma meħtieġa għal pazjenti b'indeboliment haffif renali u majeloma multipla, sindromi majelodisplastiċi jew limfoma follikulari.

L-aġġustamenti fid-doża li ġejjin huma rakkomandati fil-bidu tat-terapija u matul it-trattament għal pazjenti b'indeboliment moderat jew sever fil-funzjoni renali jew b'mard tal-kliewi fl-ahhar stadju. M'hemm l-ebda esperjenzi ta' provi ta' fażi 3 b'Mard tal-Kliewi fl-Aħħar Stadju (ESRD - End Stage Renal Disease) (CLcr < 30 mL/min, li jeħtieg id-dijalizi).

Majeloma multipla

Funzjoni renali (CLcr)	Aġġustament fid-doża
Indeboliment moderat renali ($30 \leq \text{CLcr} < 50 \text{ mL/min}$)	10 mg darba kuljum ¹
Indeboliment sever renali ($\text{CLcr} < 30 \text{ mL/min}$, li ma teħtiegx id-dijalizi)	7.5 mg darba kuljum ² 15 mg kull jumejn
Mard tal-Kliewi fl-Aħħar Stadju (ESRD) ($\text{CLcr} < 30 \text{ mL/min}$, li teħtieg id-dijalizi)	5 mg darba kuljum. Fil-jiem meta ssir id-dijalizi, id-doża għandha tingħata wara d-dijalizi.

¹Id-doża tista' tiż-żejjed għal 15 mg darba kuljum wara 2 cikli jekk il-pazjent ma jkun qed jirrispondi għat-trattament u qed jittollerha t-trattament.

²F'pajjiżi fejn il-kapsula ta' 7.5 mg hi disponibbli.

Sindromi majelodisplastiċi

Funzjoni tal-kliewi (CLcr)	Aġġustament tad-doża	
Indeboliment moderat tal-kliewi ($30 \leq \text{CLcr} < 50 \text{ mL/min}$)	Doża tal-bidu	5 mg darba kuljum (jiem 1 sa 21 taċ-ċikli ripetuti ta' 28 jum)
	Livell tad-doża -1*	2.5 mg darba kuljum (jiem 1 sa 28 taċ-ċikli ripetuti ta' 28 jum)
	Livell tad-doża -2*	2.5 mg darba kull jumejn (jiem 1 sa 28 taċ-ċikli ripetuti ta' 28 jum)
Indeboliment sever tal-kliewi ($\text{CLcr} < 30 \text{ mL/min}$, li ma jeħtieg id-dijalizi)	Doża tal-bidu	2.5 mg darba kuljum (jiem 1 sa 21 taċ-ċikli ripetuti ta' 28 jum)
	Livell tad-doża -1*	2.5 mg kull jumejn (jiem 1 sa 28 taċ-ċikli ripetuti ta' 28 jum)

	Livell tad-doża -2*	2.5 mg darbejn fil-ġimġha (jiem 1 sa 28 taċ-ċikli ripetuti ta' 28 jum)
Mard tal-Kliewi fl-Istadju tal-Aħħar (ESRD) (CLcr < 30 mL/min, li teħtieg id-dijalizi)	Doża tal-bidu	2.5 mg darba kuljum (jiem 1 sa 21 taċ-ċikli ripetuti ta' 28 jum)
	Livell tad-doża -1*	2.5 mg kull jumejn (jiem 1 sa 28 taċ-ċikli ripetuti ta' 28 jum)
	Livell tad-doża -2*	2.5 mg darbejn fil-ġimġha (jiem 1 sa 28 taċ-ċikli ripetuti ta' 28 jum)

* Passi rakkommandati għat-tnaqqis tad-doża matul it-trattament u l-bidu tat-trattament mill-ġdid biex timmaniġġja newtropenija jew tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4, jew tossicittà ohra ta' grad 3 jew 4 iż-ġiegħid kif id-dosha tħalli minn 5 mg darb'iva u darba le jew 2.5 mg darba kuljum.

Limfoma follikulari

Funzjoni tal-kliewi (CLcr)	Agġustament fid-doża (jiem 1sa 21 taċ-ċikli ripetuti ta' 28 jum)
Indeboliment moderat tal-kliewi (30 ≤ CLcr < 60 mL/min)	10 mg darba kuljum ^{1,2}
Indeboliment sever tal-kliewi (CLcr < 30 mL/min, li ma jeħtiegx id-dijalizi)	L-ebda data mhi disponibbli ³
Mard tal-Kliewi fl-Istadju tal-Aħħar (ESRD, End Stage Renal Disease) (CLcr < 30 mL/min, li jeħtieg id-dijalizi)	L-ebda data mhi disponibbli ³

¹ Id-doża tista' tiżid għal 15-il mg darba kuljum wara 2 ċikli jekk il-pazjent tkun it tollera t-terapija.

² Għal pazjenti fuq doża tal-bidu ta' 10 mg, f'każ ta' tnaqqis fid-doża għall-immanigġjar ta' newtropenija jew tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4, jew tossicittà ohra ta' grad 3 jew 4 meqjusa li hija relatata ma' lenalidomide tagħix doża inqas minn 5 mg darb'iva u darba le jew 2.5 mg darba kuljum.

³ Pazjenti b'indebolimenti renali sever jew ESRD gew eskużi mill-istudju.

Wara l-bidu tat-terapija b'lenalidomide, tibdil sussegwenti fid-doża ta' lenalidomide f'pazjenti b'indebolimenti fil-kliewi għandu jkun ibbaż fuq it-tolleranza tal-pazjent individwali għat-trattament, kif deskrirt hawn fuq.

Pazjenti b'indeboliment tal-fwied

Lenalidomide għadu ma kienx studjat formalment f'pazjenti b'indeboliment fil-funzjoni tal-fwied u m'hemm l-ebda rakkomandazzjonijiet specifiċi dwar id-doża.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Użu orali.

Il-kapsuli ta' Lenalidomide Krka d.d. għandhom jittieħdu mill-ħalq bejn wieħed u iehor fl-istess hin fil-jiem skedati. Wieħed m'għandux jiftaħ, jaqsam il-kapsuli jew jomgħodhom (ara sezzjoni 6.6). Il-kapsuli għandhom jinbelgħu shah, preferibilment mal-ilma, mal-ikel jew mingħajru.

Il-kapsuli ta' Lenalidomide m'għandhomx jiġu mbuttati minn gol-fojl fil-folja peress li dan jista' jikkagħuna ħsara lill-kapsula. Il-kapsula għandha titneħha mill-pakkett billi tqaxxar il-folja minn cellola ta' nuffata separata.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attiva elenkata fis-sezzjoni 6.1.

Nisa tqal.

- Nisa li jista' jkollhom tfal, tħlief jekk il-kundizzjonijiet kollha tal-Programm tal-Prevenzjoni tat-Tqala jkunu ssodisfati (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.6).

4.4 Twissijiet speċjali u prekawzjonijiet għall-użu

Meta lenalidomide jinghata flimkien ma' prodotti mediciinati ohrajn, irid jiġi kkonsultat is-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott korrispondenti qabel jinbeda t-trattament.

Twissija dwar it-tqala

Lenalidomide hu strutturalment relatat ma' thalidomide. Thalidomide hu sustanza attiva teratogenika umana magħrufa li tikkawża difetti tat-twelid severi li huma ta' periklu ghall-ħajja. Fix-xadini, lenalidomide qanqal malformazzjonijiet simili għal dawk deskritti b'thalidomide (ara sezzjonijiet 4.6 u 5.3). Jekk lenalidomide jittieħed matul it-tqala, effett teratogeniku ta' lenalidomide fil-bnedni minn hu mistenni.

Il-kundizzjonijiet tal-Programm tal-Prevenzjoni tat-Tqala jridu jkunu ssodisfati mill-pazjenti kollha, ħlief jekk hemm evidenza affidabbli li l-pazjenta ma jistax ikollha tfal.

Kriterji għal nisa li ma jistax ikollhom tfal

Pazjenta, jew sieħba ta' pazjent raġel, hija kkunsidrata li jista' jkollha tfal ħlief jekk tissodisfa mill-inqas wieħed mill-kriterji li ġejjin:

- Età ≥ 50 sena u amenorreika għal ≥ 1 sena (Amenorrea wara terapija tal-kancer jew matul it-treddiġi ma teskludix li l-mara jista' jkollha tfal).
- Kollass prematur tal-ovarji kkonfermat minn ġinekologu specjalista
- Operazzjoni *salpingo-oophorectomy* bilaterali, jew isterektomija li jkunu saru fil-passat
- Ĝenotip XY, sindromu ta' Turner, aġenċesi tal-utru.

Pariri

Għal nisa li jista' jkollha tfal, lenalidomide hu kontraindikat ħlief jekk ikunu ssodisfati dawn kollha li ġejjin:

- Hi tifhem ir-riskju teratogeniku mistenni lit-tarbija mhix imwielda
- Hi tifhem il-ħtieġa għal kontraċċezzjoni effettiva mingħajr interruzzjoni, mill-inqas 4 ġimġhat qabel jibda t-trattament, matul il-perjodu kollu tat-trattament, u mill-inqas 4 ġimġhat wara t-tmiem tat-trattament
- Anki jekk mara li jista' jkollha tfal ikollha l-amenorrea, trid issegwi l-pariri kollha dwar kontraċċezzjoni effettiva
- Hi għandha tkun kapaċi li tkun konformi b'miżuri ta' kontraċċezzjoni effettiva
- Hi nfurmata u tifhem il-konseguenzi potenzjali tat-tqala u l-ħtieġa li tieħu parir malajr jekk hemm riskju ta' tqala
- Hi tifhem il-ħtieġa li tibda t-trattament malli tingħata lenalidomide wara test tat-tqala negattiv
- Hi tifhem il-ħtieġa u taccetta li tagħmel test tat-tqala kull mill-inqas 4 ġimġhat minbarra f'każ ta' sterilizzazzjoni tat-tubi kkonfermata
- Tirrikonoxxi li tifhem il-perkli u l-prekawzjonijiet meħtieġa marbuta mal-użu ta' lenalidomide.

Għal pazjenti r-ġiel li qed jieħdu lenalidomide, informazzjoni farmakokinetika wriet li lenalidomide jinsab fis-semen uman f'livelli estremament baxxi matul it-trattament, u ma jkunx jista' jiġi osservat fis-semen uman 3 ijiem wara li s-sustanza titwaqqaf fil-persuna f'saħħiha (ara sezzjoni 5.2). Bħala prekawzjoni u meta wieħed jikkunsidra popolazzjonijiet specjalisti bi żmien tal-eliminazzjoni mtawwal, bħal indeboliment tal-kliewi, il-pazjenti r-ġiel kollha li qed jieħdu lenalidomide jridu jissodisfaw il-kundizzjonijiet li ġejjin:

- Jifhem r-riskju teratogeniku mistenni jekk jagħmlu attivitā sesswali ma' mara tqila jew ma' mara li jista' jkollha tfal.
- Jifhem l-ħtieġa li għandhom jużaw kondom jekk jagħmlu attivitā sesswali ma' mara tqila jew ma' mara li jista' jkollha tfal li ma tkun qed tuża kontraċċezzjoni effettiva (anki jekk ir-raġel kellu vasektomija), matul it-trattament u għal mill-inqas 7 ijiem wara l-interruzzjoni tadt-doża u/jew il-waqfien tat-trattament.
- Jifhem li jekk is-sieħba tiegħi toħroġ tqila waqt li hu jkun qed jieħu lenalidomide jew ffit wara li jkun waqaf jieħu lenalidomide, hu għandu jinforma lit-tabib kuranti tiegħi immedjatamente u hu rakkommandat li jirreferi lis-sieħba tiegħi lil tabib li jispecjalizza jew b'esperjenza fit-teratologija

għal evalwazzjoni u parir.

Min jordna r-riċetta għandu jiżgura li għal nisa li jista' jkollhom tfal:

- Il-pazjenta tkun konformi mal-kundizzjonijiet tal-Programm tal-Prevenzjoni tat-Tqala, li jinkludu konferma li hi għandha livell adegwat ta' għarfien.
- Il-pazjenta rrikonoxxiet il-kundizzjonijiet imsemmija qabel.

Kontraċezzjoni

Nisa li jista' jkollhom tfal iridu jużaw mill-inqas metodu wieħed effettiv ta' kontraċezzjoni għal mill-inqas 4 ġimġhat qabel it-terapija, matul it-terapija, u sa mill-inqas 4 ġimġhat wara t-terapija b'lenalidomide, u anke f'każ ta' interruzzjoni tad-doża, ħlief jekk il-pazjenta tagħmel impenn għal astinenza sesswali assoluta u kontinwa, li tiġi kkonfermata kull xahar. Jekk ma tkunx stabbilita fuq kontraċezzjoni effettiva, il-pazjenta għandha tiġi riferuta lil professjonist fil-qasam tal-kura tas-saħħa li jkun imħarreg kif suppost, għal parir fuq il-kontraċezzjoni biex il-kontraċezzjoni tkun tista' tinbeda.

Dawn li ġejjin jistgħu jiġu kkunsidrati bħala eżempji ta' metodi adattati ta' kontraċezzjoni adattati:

- Impjant
- Sistema ta' ġo l-utru li terhi levonorgestrel (*intrauterine system - IUS*)
- Medroxyprogesterone acetate depot
- Sterilizzazzjoni tat-tubi
- Kopulazzjoni sesswali li tkun biss ma' raġel li kellu vasektomija; il-vasektomija trid tkun ikkonfermata minn żewġ analiżi negattivi tas-semen
- Pilloli li jkun fihom il-progesterone biss li jinibixxu l-ovulazzjoni (i.e. desogestrel)

Minħabba ž-żieda fir-riskju ta' tromboemboliżmu venuž f'pazjenti b'majeloma multipla li jkunu qed jieħdu lenalidomide f'terapija kombinata, u, fi grad anqas, f'pazjenti b'majeloma multipla u sindromi majelodisplastici li jkunu qed jieħdu lenalidomide waħdu, it-teħid flimkien ta' pilloli orali tal-kontraċezzjoni kombinati mhuwiex rakkomandat (ara wkoll sezzjoni 4.5). Jekk pazjenta tkun qed tuża kontraċezzjoni kombinata orali, il-pazjenta għandha taqleb għal wieħed mill-metodi effettivi elenkti hawn fuq. Ir-riskju ta' tromboemboliżmu venuž jibqa' sejjjer għal 4–6 ġimġħat wara t-twaqqif tal-kontraċezzjoni kombinata orali. L-effikaċċja ta' steriodi kontraċettivi tista' titnaqqas matul it-trattament flimkien ma' dexamethasone (ara sezzjoni 4.5).

Impjanti u sistemi ta' ġo l-utru li jerħu levonorgestrel huma assocjati ma' žieda fir-riskju ta' infezzjoni fil-ħin tal-inserżjoni u ma' hrug irregolari ta' demm vaġinali. Anti-bijotici profilattici għandhom jiġu kkunsidrati partikularment f'pazjenti b'newtropenja.

Sistemi ta' ġo l-utru li jerħu r-ram generalment mhumiex rakkomandati minħabba r-riskji potenzjali ta' infezzjoni fil-ħin ta' l-inserżjoni u t-telf ta' demm mestrwali li jista' jikkomprometti pazjenti b'newtropenja jew bi' tromboċitopenija.

Ittestjar għat-tqala

Skont il-prattika lokali, testijiet tat-tqala li jkunu sorveljati medikament b'minimu ta' sensittività ta' 25 mIU/mL għandhom jitwettqu għal nisa li jista' jkollhom tfal kif spjegat hawn taħt. Din il-ħtieġa tinkludi nisa li jista' jkollhom tfal li jipprattikaw astinenza sesswali assoluta u kontinwa. Idealment, l-ittestjar għat-tqala, il-hruġ tar-riċetta u l-ġhoti tal-mediċina għandhom iseħħu fl-istess jum. L-ġhoti ta' lenalidomide lin-nisa li jista' jkollhom tfal għandu jseħħi fi żmien 7 ijiem minn meta tingħata r-riċetta.

Qabel ma jibda t-trattament

Test tat-tqala li jkun sorveljat medikament għandu jitwettaq matul il-konsultazzjoni, meta tingħata riċetta għal lenalidomide, jew fit-3 ijiem qabel ma jsir l-eżami mediku mill-persuna li ser tagħti r-riċetta, ġaladarrba l-pazjenta kienet tuża kontraċezzjoni effettiva għal mill-inqas 4 ġimġħat. It-test irid jiżgura li l-pazjenta ma tkunx tqila meta jibda t-trattament b'lenalidomide.

Segwitu u t-tmiem tat-trattament

Test tat-tqala li jkun sorveljat medikament għandu jkun ripetut kull mill-inqas 4 ġimġħat, inkluż mill-inqas 4 ġimġħat wara t-tmiem tat-trattament, minbarra f'każ ta' sterilizzazzjoni tat-tubi kkonfermata. Dawn it-testijiet tat-tqala għandhom jitwettqu fil-jum tal-eżami mediku meta tingħata r-riċetta għall-mediċina jew fit-3 ijiem qabel ma jsir l-eżami mediku mill-persuna li ser tagħti r-riċetta ghall-mediċina.

Prekawzjonijiet addizzjonal

Il-pazjenti għandhom jingħataw struzzjonijiet biex qatt ma jagħtu dan il-prodott mediċinali lil xi persuna oħra u biex jieħdu lura kwalunkwe kapsuli mhux użati lill-ispiżjar tagħhom fit-tmiem tat-trattament għal-riġi blu periklu.

Il-pazjenti m'għandhomx jagħtu demm matul it-terapija jew għal mill-inqas 7 ijiem wara t-twaqqif tat-trattament b'lenalidomide.

Il-professjonisti tal-kura tas-saħħha u l-persuni li jieħdu ħsieb il-pazjenti għandhom jilbsu ingwanti li jintremew meta jmissu l-folja jew il-kapsula. Nisa tqal jew li jiissuspettaw li huma tqal m'għandhomx imissu l-folja jew il-kapsula (ara sezzjoni 6.6).

Materjal edukattiv, restrizzjonijiet meta tingħata riċetta u waqt li tagħti l-mediċina li għaliha tkun inkitbet riċetta

Biex tgħin lil pazjenti jevitaw l-espożizzjoni tal-fetu għal lenalidomide, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqiegħid fis-suq ser jipprovd materjal edukattiv lill-professionisti fil-qasam tas-saħħha biex isaħħha it-twissijiet dwar it-teratoġenicità mistennija ta' lenalidomide, biex jipprovd parir fuq il-kontraċċejżjoni qabel ma tinbeda t-terapija, u biex jipprovd gwida fuq il-ħtieġa għall-ittestjar għat-tqala. Min jikteb ir-riċetta jrid jinforma lill-pazjenti rgiel u nisa dwar ir-riskju teratogeniku mistenni u mizuri stretti ta' prevenzjoni tat-tqala kif speċifikati fil-Programm ta' Prevenzjoni tat-Tqala u jipprovd lill-pazjenti b'fuljett edukattiv adattat, kard tal-pazjent u/jew ghodda ekwivalenti b'konformità mas-sistema nazzjonali implimentata tal-kards tal-pazjent. Distribuzzjoni kkontrollata nazzjonali għet implimentata b'kollaborazzjoni ma' kull Awtorità Kompetenti Nazzjonali. Sistema ta' distribuzzjoni nazzjonali kkontrollata tħalli l-użu ta' kard tal-pazjent u/jew ghodda ekwivalenti għal kontrolli tal-ghoti tar-riċetta u/jew ta' tqassim tal-mediċina, u l-għib ta' data dettaljata fir-rigward tal-indikazzjoni sabiex l-użu off-label jigi mmonitorjat mill-qrib fit-territorju nazzjonali. Idealment, l-ittestjar għat-tqala, il-ħruġ tar-riċetta u l-ghoti tal-mediċina għandhom isehħu fl-istess jum. L-ghoti ta' lenalidomide lil nisa li jista' jkollhom it-tfal għandu jseħħi fi żmien 7 ijiem minn meta tingħata r-riċetta u wara rizultat negattiv tat-test tat-tqala li jkun medikament issorveljat. Riċetti għal nisa li jistgħu johorgu tqal jistgħu jkunu għal tul-massimu ta' trattament ta' 4 ġimġħat, skont il-korsijiet tad-dożagi għall-indikazzjoni jipprova (ara sezzjoni 4.2), u r-riċetti għall-pazjenti l-oħrajn kollha jistgħu jkunu għal tul-massimu ta' trattament ta' 12-il ġimġħa.

Twissijiet speċjali oħrajn u prekawzjonijiet għall-użu

Infart mijokardjaku

Infart mijokardjaku kien irrapportat f'pazjenti li kien qed jirċievu lenalidomide, partikolarmen f'pazjenti b'fatturi magħrufa ta' riskju u fl-ewwel 12-il xahar meta jintuża flimkien ma' dexamethasone. Pazjenti b'fatturi magħrufa ta' riskju – li jinkludu tromboži – għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib u għandha tittieħed azzjoni biex il-fatturi kollha ta' riskju modifikabbli jiġu mminn iż-żebbu kemm jista' jkun (eż. tipjip, pressjoni għolja, u iperlipidimja).

Avvenimenti tromboemboliċi venuż u arterjali

F'pazjenti b'majeloma multipla, il-kombinazzjoni ta' leanlidomide ma' dexamethasone hi assoċjata ma' żieda fir-riskju ta' tromboemboliżmu venuż (il-biċċa l-kbira tromboži fonda tal-vini u emboliżmu pulmonari). Ir-riskju ta' tromboemboliżmu venuż għie osservat fi grad inqas b'lenalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone.

F'pazjenti b'majeloma multipla u sindromi majelodisplastiċi, it-trattament b'lenalidomide mogħti waħdu kienet assoċjata ma' riskju aktar baxx ta' tromboemboliżmu venuż (il-biċċa l-kbira tromboži tal-vini profondi u emboliżmu pulmonari), minn f'pazjenti b'majeloma multipla trattati b'lenalidomide f'terapija

kombinata (ara sezzjonijiet 4.5 u 4.8).

F'pazjenti b'majeloma multipla, il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' dexamethasone hi assoċjata ma' žieda fir-riskju ta' tromboemboliżmu arterjali (l-aktar, infart mijokardijaku u avveniment cerebrovasculari) u ġie osservat fi grad anqas b'lenalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone. Ir-riskju ta' tromboemboliżmu arterjali hu aktar baxx f'pazjenti b'majeloma multipla trattati b'lenalidomide waħdu milli f'pazjenti b'majeloma multipla trattati b'lenalidomide f'terapija kombinata.

Konsegwentement, pazjenti b'fatturi magħrufa ta' riskju għal tromboemboliżmu - li jinkludu trombożi fil-passat - għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib. Għandha tittieħed azzjoni biex wieħed jipprova jimmiminizza l-fatturi modifikabbi kollha ta' riskju (eż. tipjip, pressjoni għolja, u iperlipidimja). L-ghoti fl-istess ħin ta' sustanzi eritropojetiċi jew storja medika ta' avvenimenti tromboemboliċi, jistgħu wkoll iż-żidu r-riskju trombotiku f'dawn il-pazjenti. Għalhekk, sustanzi eritropojetiċi, jew sustanzi oħrajn li jistgħu jidu r-riskju ta' trombożi, bħaq-sustanzi tas-sostituzzjoni tal-ormoni, għandhom jintużaw bl-attenzjoni f'pazjenti b'majeloma multipla li jkunu qed jirċievu lenalidomide ma' dexamethasone. Konċentrazzjoni tal-emoglobin ta' aktar minn 12 g/dl għandha twassal għat-twaqqif ta' sustanzi eritropojetiċi.

Il-pazjenti u toħha huma avżati biex joqogħdu attenti għal sinjali u sintomi ta' tromboemboliżmu. Il-pazjenti għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ifixxu trattament mediku jekk jiżviluppaw sintomi bħal qtugħi ta' nifs, ugħiġ fis-sider, nefha fid-dirġħajn jew fir-riglejn. Prodotti mediciinali antitrombotiči profilattici, għandhom ikunu rakkommandati, b'mod specjalisti f'pazjenti b'fatturi ta' riskju trombotiči addizzjonali. Id-deċiżjoni biex jittieħdu miżuri antitrombotiči profilattici għandha ssir wara evalwazzjoni bir-reqqa tal-fatturi tar-riskju bažiċi ta' pazjent individwali.

Jekk il-pazjent ikollu kwalunkwe avveniment tromboemboliku, it-trattament irid jitwaqqaf u tinbeda terapija standard kontra l-koagulazzjoni. Meta l-pazjent ikun ġie stabbilizzat fuq trattament kontra l-koagulazzjoni, u kwalunkwe kumplikazzjonijiet tal-avveniment tromboemboliku jkun ġie immaniġġat, it-trattament b'lenalidomide jista' jerġa' jinbeda bid-doża originali li tiddeppendi fuq evalwazzjoni tal-benefiċċji/riskji involuti. Il-pazjent għandu jkompli t-trattament kontra l-koagulazzjoni matul il-kors tat-trattament b'lenalidomide.

Pressjoni tad-demm pulmonari

Każijiet ta' pressjoni għolja pulmonari, xi wħud fatali, ġew irrapportati f'pazjenti trattati b'lenalidomide. Il-pazjenti għandhom jiġu evalwati għal sinjali u sintomi tal-mard kardjopulmonari sottostanti qabel il-bidu u waqt it-terapija b'lenalidomide.

Newtropenija u tromboċitopenija

It-toxicitajiet maġġuri li jiġi lill-tarbiż id-żebbuġi. Għadd shih taċ-ċelluli tad-demm, li jinkludi l-ġħadd taċ-ċelluli bojod tad-demm b'għadd differenzjali, l-ġħadd tal-plejtlits, emoglobin u ematokrit, għandhom jitwettqu fil-linjalba bażi kull ġimħa ghall-ewwel 8 ġimħat ta' trattament b'lenalidomide, u kull xahar wara dak il-perjodu, biex isir monitora għal-ċitopeniji. F'pazjenti b'lifkura, l-iskema ta' monitora għad għandha tkun ta' kull ġimħa fl-ewwel 3 ġimħat ta' ciklu 1 (28 jum), kull ġimħtejnejn matul cikli 2 sa 4, imbagħad fil-bidu ta' kull ciklu minn hemm 'il quddiem. Interruzzjoni fid-doża u/jew tnaqqis fid-doża jista' jkun meħtieġ (ara sezzjoni 4.2).

F'każ ta' newtropenija, it-tabib għandu jikkunsidra l-użu ta' fatturi tat-tkabbir fl-immaniġġjar tal-pazjent. Pazjenti għandhom jingħataw parir biex jirrapportaw episodji ta' deni immedjatament. Hu rakkommandat li l-pazjenti u t-tobba joqogħdu attenti għas-sinjali u s-sintomi ta' hrugħ ta' demm, li jinkludu tikek żgħar vjola fuq il-ġilda u epistassi, specjalment f'pazjenti li jkunu qed jirċievu prodotti mediciinali fl-istess ħin suxxettibbi li jindu ħrūg ta' demm (ara sezzjoni 4.8, Disturbi emoragiċċi). L-ghoti flimkien ta' lenalidomide ma' sustanzi oħrajn li jrażżżu l-attività tal-mudullun għandu jsir b'kawtela.

Majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba: pazjenti li kellhom ASCT trattati b'manteniment b'lenalidomide

Ir-reazzjonijiet avversi minn CALGB 100104 kienu jinkludu avvenimenti rrapportati wara doża għolja

ta' melphalan u ASCT (HDM/ASCT) kif ukoll avvenimenti mill-perjodu ta' trattament ta' manteniment. It-tieni analizi identifikat l-avvenimenti li seħħew wara l-bidu tat-trattament ta' manteniment. F'IFM 2005-02, ir-reazzjonijiet avversi kienu mill-perjodu ta' manteniment biss.

B'mod generali, newtropenia ta' grad 4 għiet osservata bi frekwenza oħħla fil-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment b'lenalidomide meta mqabbla mal-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment bi placebo f'ż-żewġ studji li evalwaw il-manteniment b'lenalidomide f'pazjenti b'NDMM li kellhom ASCT (32.1% vs 26.7% [16.1% vs 1.8% wara l-bidu tal-trattament ta' manteniment] f'CALGB 100104 u 16.4% vs 0.7% f'IFM 2005-02, rispettivament). AEs ta' newtropenia li jiżviluppaw mit-trattament li jwasslu għat-twaqqif ta' lenalidomide ġew irrappurtati f'2.2% tal-pazjenti f'CALGB 100104 u 2.4% tal-pazjenti f'IFM 2005-02, rispettivament. Newtropenia bid-deni ta' grad 4 għiet irrappurtata fi frekwenzi simili fil-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment b'lenalidomide meta mqabbla mal-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment bi placebo f'ż-żewġ studji (0.4% vs 0.5% [0.4% vs 0.5% wara l-bidu tal-trattament ta' manteniment] f'CALGB 100104 u 0.3% vs 0% f'IFM 2005-02, rispettivament). Il-pazjenti għandhom jingħataw parir biex jirrappurtaw fil-pront episodji ta' deni, għax interruzzjoni tat-trattament u/jew tnaqqis fid-doża jistgħu jkunu meħtieġa (ara sejjoni 4.2).

Tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4 għiet osservata bi frekwenza oħħla fil-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment b'lenalidomide meta mqabbla mal-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment bi placebo fi studji li evalwaw il-manteniment b'lenalidomide f'pazjenti b'NDMM li kellhom ASCT (37.5% vs 30.3% [17.9% vs 4.1% wara l-bidu tal-trattament ta' manteniment] f'CALGB 100104 u 13.0% vs 2.9% f'IFM 2005-02, rispettivament). Hu rakkomandat li l-pazjenti u t-tobba ikunu osservanti għal sinjali u sintomi ta' fsada, li jinkludu petekje u epistassi, speċjalment f'pazjenti li jkunu qed jircievu prodotti medicinali fl-istess ħin suxxettibbli li jindu ċu fsada (ara sejjoni 4.8, Disturbi emorraġiċi).

Majeloma multipla ddijanostikata ghall-ewwel darba: pazjenti li mhumiex eligibbli għal trapjant trattati b'lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone

Newtropenia ta' grad 4 kienet osservata bi frekwenza aktar baxxa fil-fergħa ta' lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone (RVd) meta mqabbla mal-fergħa Rd li magħha jista' jsir paragun (2.7% kontra 5.9%) fl-istudju SWOG S0777. Newtropenia bid-deni ta' grad 4 kienet irrappurtata bi frekwenzi simili fil-fergħa RVd u fil-fergħa Rd (0.0% kontra 0.4%). Il-pazjenti għandhom jingħataw parir biex jirrappurtaw fil-pront episodji ta' deni; għax interruzzjoni tat-trattament u/jew tnaqqis fid-doża jistgħu jkunu meħtieġa (ara sejjoni 4.2).

Tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4 kienet osservata bi frekwenza oħħla fil-fergħa RVd meta mqabbla mal-fergħa Rd li magħha jista' jsir paragunar (17.2% kontra 9.4%).

Majeloma multipla ddijanostikata ghall-ewwel darba: pazjenti li ma jkunux eligibbli għal trapjanti trattati b'lenalidomide flimkien ma' doża baxxa ta' dexamethasone

Newtropenia ta' grad 4 għiet osservata fil-partijiet tal-istudju dwar lenalidomide flimkien ma' dexamethasone fi grad inqas milli fil-parti tal-istudju dwar il-komparatur (8.5% fl-Rd [trattament kontinwu] u b'Rd18 [trattament għal 18-il-ċiklu ta' erba' ġimħat] meta mqabbla ma' 15% fil-parti tal-istudju dwar melphalan/prednisone/thalidomide, ara sejjoni 4.8). Episodji ta' newtropenia bid-deni ta' grad 4 kienu konsistenti mal-parti tal-istudju dwar il-komparatur (0.6% f'pazjenti trattati bl-Rd u Rd18 lenalidomide/dexamethasone meta mqabbla ma' 0.7% fil-parti tal-istudju dwar melphalan/prednisone/thalidomide, ara sejjoni 4.8).

Tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4 għiet osservata fi grad inqas milli fil-partijiet tal-istudju dwar Rd u Rd18 milli fil-parti tal-istudju dwar il-komparatur (8.1% vs 11.1%, rispettivament).

Majeloma multipla ddijanostikata ghall-ewwel darba: pazjenti li ma jkunux eligibbli għal trapjanti trattati b'lenalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' melphalan u prednisone fil-provi kliniči ta' pazjenti ddijanostikati ghall-ewwel darba b'majeloma multipla, hi assocjata ma' incidenza oħħla ta' newtropenia ta' grad 4 (34.1% fil-parti tal-istudju dwar melphalan, prednisone u lenalidomide, segwita minn lenalidomide [MPR+R] u melphalan, prednisone u lenalidomide, segwiti minn pazjenti trattati bi placebo [MPR+p] meta mqabbla ma' 7.8% f'pazjenti trattati b'MPp+p; ara sejjoni 4.8). Episodji ta'

newtropenija bid-deni ta' grad 4 gew osservati b'mod mhux frekwenti (1.7% f' pazjenti trattati b'MPR+R/MPR+p meta mqabbla ma' 0.0% f' pazjenti trattati b'MPp+p; ara sezzjoni 4.8).

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' melphalan u prednisone f' pazjenti b'majeloma multipla hi assoċjata ma' incidenza oħħla ta' tromboċitopenija ta' grad 3 u grad 4 (40.4% f' pazjenti trattati b'MPR+R/MPR+p, meta mqabbla ma' 13.7% f' pazjenti trattati b'MPp+p; ara sezzjoni 4.8).

Majeloma multipla: pazjenti b'mill-ingas terapija waħda fil-passat

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' dexamethasone f' pazjenti b'majeloma multipla b'mill-ingas terapija waħda fil-passat hi marbuta ma' incidenza oħħla ta' newtropenija ta' grad 4 (5.1% f' pazjenti trattati b'lenalidomide/dexamethasone meta mqabbla ma' 0.6% ta' pazjenti trattati bil-plaċebo/dexamethasone; ara sezzjoni 4.8). Episodi ta' newtropenija bid-deni ta' grad 4 kienu osservati b'mod mhux frekwenti (0.6% f' pazjenti trattati b'lenalidomide/dexamethasone meta mqabbla ma' 0.0% f' pazjenti trattati bil-plaċebo/dexamethasone; ara sezzjoni 4.8).

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' dexamethasone f' pazjenti b'majeloma multipla hi marbuta ma' incidenza oħħla ta' tromboċitopenija ta' grad 3 u grad 4 (9.9% u 1.4%, rispettivament, f' pazjenti trattati b'lenalidomide/dexamethasone meta mqabbla ma' 2.3% u 0.0% f' pazjenti trattati bil-plaċebo/dexamethasone; ara sezzjoni 4.8).

Sindromi majelodisplastici

It-trattament b'lenalidomide f' pazjenti b'sindromi majelodisplastici hi assoċjata ma' incidenza oħħla ta' newtropenija u tromboċitopenija ta' grad 3 u 4 meta mqabbla ma' pazjenti fuq plaċebo (ara sezzjoni 4.8).

Limfoma follikulari

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' rituximab f' pazjenti b'limfoma follikulari hi assoċjata ma' incidenza oħħla ta' newtropenija ta' grad 3 jew 4 meta mqabbla ma' pazjenti fil-parti tal-istudju bil-plaċebo/rituximab. Newtropenija bid-deni u tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4 kienu osservati iktar ta' spiss fil-parti tal-studju b'lenalidomide/rituximab (ara sezzjoni 4.8).

Disturbi tat-tirojde

Kažijiet ta' ipotirojdiżmu u kažijiet ta' ipertirojdiżmu kienu rrappurtati. Kontroll ottimali ta' kundizzjonijiet digà eżistenti li jaffettaw il-funzjoni tat-tirojde huwa rakkommendat qabel ma jinbeda t-trattament. Monitoraġġ tal-linja bażi u monitoraġġ kontinwu tal-funzjoni tat-tirojde huwa rakkommendat.

Newropatija periferali

Lenalidomide hu strutturalment relatat ma' thalidomide li hu magħruf li jikkawża newropatija periferali severa. Ma kien hemm l-ebda żieda fin-newropatija periferali osservata bl-użu ta' lenalidomide flimkien ma' dexamethasone jew melphalan u prednisone jew monoterapija b'lenalidomide jew bl-użu fit-tul ta' lenalidomide għat-trattament ta' majeloma multipla ddijanostikata ghall-ewwel darba.

L-ghoti flimkien ta' lenalidomide ma' bortezomib u dexamethasone ġol-vini f' pazjenti b'majeloma multipla huwa assoċjat ma' frekwenza oħħla ta' newropatija periferali. Il-frekwenza kienet aktar baxxa meta bortezomib ingħata taht il-ġilda. Għal informazzjoni addizzjonali, ara Sezzjoni 4.8 u l-SmPC għal bortezomib.

Reazzjoni ta' aggravament tat-tumur u sindromu tal-lisi tat-tumur

Minħabba li lenalidomide għandu attivitā anti-neoplastika, il-kumplikazzjonijiet tas-sindromu tal-lisi tat-tumur (tumour lysis syndrome, TLS) jistgħu jseħħu. Ġew irrapportati, kažijiet ta' TLS u reazzjoni ta' aggravament tat-tumur (TFR, tumour flare reaction), inkluži kažijiet fatali (ara sezzjoni 4.8). Il-pazjenti li huma f'riskju ta' TLS u TFR huma dawk b'tumur kbir jew estensiv qabel it-trattament. Għandu jkun hemm kawtela meta dawn il-pazjenti jiġu introdotti għal lenalidomide. Dawn il-pazjenti għandhom ikunu mmonitorjati mill-qrib, speċjalment matul l-ewwel čiklu jew waqt iż-żieda fid-doża, u għandhom jittieħdu prekawzjonijiet xierqa.

Limfoma follikulari

Monitoraġġ u evalwazzjoni bir-reqqa għal TFR huma rakkomandati. L-aggravament tat-tumur jista' jkun jixbah il-PD. Pazjenti li esperjenzaw TFR ta' grad 1 u 2 kienu trattati b'kortikosterojdi, NSAIDs u/jew analgesiċi narkotici għall-immaniġġjar tas-sintomi ta' TFR. Id-deċiżjoni li jittieħdu miżuri terapewtiċi għal TFR għandha ssir wara evalwazzjoni klinika bir-reqqa tal-pazjent individwali (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.8).

Monitoraġġ u evalwazzjoni bir-reqqa għal TLS huma rakkomandati. Il-pazjenti għandhom ikunu idratati tajjeb u jircieu profilassi għal TLS, flimkien ma' stampa tal-kimika tad-demm kull ġimha matul l-ewwel čiklu jew għal żmien itwal, skont kif indikat klinikament (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.8).

Reazzjonijiet allergiċi u reazzjonijiet severi tal-ġilda

Kažiġiet ta' reazzjonijiet allergiċi li jinkludu anġjoedema, reazzjoni anafilattika u reazzjonijiet severi tal-ġilda li jinkludu SJS, TEN u DRESS kienu rrappurtati f'pazjenti trattatti b'lenalidomide (ara sezzjoni 4.8). Il-pazjenti għandhom jingħataw parir dwar is-sinjalji u s-sintomi ta' dawn ir-reazzjonijiet minn dawk li jagħtuhom ir-riċetta, u għandhom jiġu avżaati biex ifittxu attenzjoni medika immedjatamente jekk jiżviluppaw dawn is-sintomi. Lenalidomide irid jitwaqqaf f'każ ta' anġjoedema, reazzjoni anafilattika, raxx bil-qxur jew bl-imsieme, jew jekk ikun hemm suspectt ta' SJS, TEN jew DRESS, u m'għandux jerġa' jinbeda wara li jkun twaqqaf għal dawn ir-reazzjonijiet. L-interruzzjoni jew it-twaqqif ta' lenalidomide għandhom jiġu kkunsidrati għal forom oħra ta' reazzjoni tal-ġilda skont is-severità. Pazjenti li fil-passat kellhom reazzjonijiet allergiċi waqt li kienu qed jiġu trattati b'thalidomide, għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib għax reazzjoni inkrocċjata possibbli bejn lenalidomide u thalidomide kienet irrappurtata fil-letteratura medika. Pazjenti bi storja medika ta' raxx sever assocjat ma' thalidomide m'għandhomx jircieu lenalidomide.

It-tieni tumuri malinni primarji

Ĝiet osservata žieda ta' tieni tumuri malinni primarji (second primary malignancies, SPM) fil-provi kliniči f'pazjenti b'majeloma li ġew trattati fil-passat li kienu qed jircieu lenalidomide/dexamethasone (3.98 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna) meta mqabbla mal-kontrolli (1.38 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna). SPM mhux-invażivi jinkludu kanċers taċ-ċelluli bażali jew kanċers taċ-ċelluli skwamużi tal-ġilda. Il-biċċa l-kbira tal-SPMs invażivi kienu tumuri malinni solidi.

Fi provi kliniči ta' majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba f'pazjenti li mhumiex eligibbli għal trapjant, ġiet osservata žieda ta' 4.9 darbiet fir-rata ta' incidenza ta' SPM ematologika (kažiġiet ta' AML, MDS) f'pazjenti li kienu qed jircieu lenalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone sal-progressjoni (1.75 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna) meta mqabbel ma' melphalan flimkien ma' prednisone (0.36 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna).

Ĝiet osservata žieda ta' 2.12 darbiet fir-rata ta' incidenza ta' tumur solidu SPM f'pazjenti li kienu qed jircieu lenalidomide (9 čikli) flimkien ma' melphalan u prednisone (1.57 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna) meta mqabbla ma' melphalan flimkien ma' prednisone (0.74 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna).

F'pazjenti li kienu qed jircieu lenalidomide flimkien ma' dexamethasone sal-progressjoni jew għal 18-il xahar, ir-rata ta' incidenza ta' SPM ematologika (0.16 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna) ma' żididitx meta mqabbla ma' thalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone (0.79 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna).

Ĝiet osservata žieda ta' 1.3 darbiet fir-rata ta' incidenza ta' tumur solidu SPM f'pazjenti li kienu qed jircieu lenalidomide flimkien ma' dexamethasone sal-progressjoni jew għal 18-il xahar (1.58 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna) meta mqabbel ma' thalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone (1.19 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna).

F'pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba li kienu qed jircieu lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone, ir-rata ta' incidenza għal SPM ematologika kienet ta' 0.00 – 0.16 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna u r-rata ta' incidenza għal tumur solidu SPM kienet ta' 0.21 – 1.04 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna.

Ir-riskju miżjud ta' tumuri malinni primarji sekondarji assocjati ma' lenalidomide hu rilevanti wkoll

fil-kuntest ta' NDMM wara trapjant taċ-ċelluli staminali. Għalkemm dan ir-riskju għadu ma ġiex ikkaratterizzat kompletament, wieħed għandu jżommu f'moħħu meta jikkunsidra u juža lenalidomide f'dan l-ambitu.

Ir-rata ta' incidenza ta' tumuri malinni ematoloġiči, l-aktar notevoli AML, MDS u tumuri malinni ta' ċelluli B (jinkludu limfoma ta' Hodgkin), kienet ta' 1.31 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna għall-partijiet tal-istudju dwar lenalidomide u 0.58 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna għall-partijiet tal-istudju dwar il-plaċebo (1.02 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna esposti għal lenalidomide wara ASCT, u 0.60 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna għal pazjenti mhux esposti għal lenalidomide wara ASCT). Ir-rata ta' incidenza ta' tumuri solidi SPMs kienet ta' 1.36 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna għall-partijiet tal-istudju dwar lenalidomide u ta' 1.05 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna esposti għal lenalidomide wara ASCT u 0.60 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna għal pazjenti mhux esposti għal lenalidomide wara ASCT).

Ir-riskju ta' okkorrenza ta' SPM ematoloġika jrid jiġi kkunsidrat qabel ma jinbeda it-trattament b'lenalidomide jew flimkien ma' melphalan jew immedjatament wara doża għolja ta' melphalan u ASCT. It-tobba għandhom jevalwaw bir-reqqa lil pazjenti qabel u waqt it-trattament billi jużaw screening standard tal-kancer għall-okkorrenza ta' SPM u jibdew il-trattament kif indikat.

Progressjoni għal lewkimja majelojde akuta f'MDS ta' riskju baxx jew intermedju-1

Karjotip

Varjabbi fil-linja baži li jinkludu čitoġenetiċi kumplessi huma assoċjati ma' progressjoni għal AML f'individwi li huma dipendenti fuq it-trasfużjoni u li għandhom anormalitā ta' Del (5q). F'analizi kombinata ta' żewġ provi klinici ta' lenalidomide f'sindromi majelodisplastici ta' riskju baxx jew intermedju-1, individwi li kellhom čitoġenetiċi kumplessi kellhom l-ogħla riskju kumulattiv stmat ta' progressjoni ta' sentejn għal AML (38.6%). Ir-rata stmat ta' sentejn ta' progressjoni għal AML f'pazjenti b'anormalitā iżolata Del (5q) kienet ta' 13.8%, imqabbla ma' 17.3% għal pazjenti b'anormalitā Del (5q) u anormalitā čitoġenetiċa waħda addizzjonal.

Bħala konsegwenza, il-proporzjon ta' benefiċċju/riskju ta' lenalidomide meta MDS tkun assoċjata ma' Del (5q) u čitoġenetiċi kumplessi mhuwiex magħruf.

Stat ta' TP53

Mutazzjoni TP53 tinsab f'20 sa 25% ta' pazjenti b'MDS Del 5q b'riskju aktar baxx u hi assosjata ma' riskju ogħla ta' progressjoni għal lewkimja majelojde akuta (AML). F'analizi post-hoc ta' prova klinika ta' lenalidomide f'sindromi majelodisplastici b'riskju-baxx jew intermedju-1 (MDS-004), ir-rata stmat ta' sentejn ta' progressjoni għal AML kienet ta' 27.5% f'pazjenti b'pożittività IHC-p53 (livell ta' cut-off ta' 1% ta' staining nukleari qawwi, bl-użu ta' evalwazzjoni immunoistokimika ta' proteina p53 bħala surrogate għal stat ta' mutazzjoni TP53) u 3.6% f'pazjenti b'negattività IHC-p53 ($p = 0.0038$) (ara sezzjoni 4.8).

It-tieni tumuri malinni primarji f'limfoma follikulari

Fi studju kliniku tal-iNHL li kien jinkludi pazjenti b'limfoma follikulari ma ġiet osservata l-ebda żieda fir-riskju ta' SPMs fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide/rituximab meta mqabbla mal-parti tal-istudju dwar plaċebo/rituximab. SPM ematoloġiči ta' AML seħħew f'0.29 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide/rituximab meta mqabbla ma' 0.29 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna fil-pazjenti li kienu qed jirċievu plaċebo/rituximab. Ir-rata tal-inċidenza ta' SPMs ematoloġiči flimkien ma' tumuri solidi (bl-eskużjoni ta' tumuri tal-ġilda li mhumiex melanoma) kienet 0.87 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide/rituximab, meta mqabbla ma' 1.17 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna fil-pazjenti li kienu qed jirċievu plaċebo/rituximab b'segwitu medjan ta' 30.59 xahar (medda 0.6 sa 50.9 xhur).

Kancers tal-ġilda li mhumiex melanoma huma riskji identifikati u jinkludu karċinoma taċ-ċelluli skwamużi tal-ġilda jew karċinoma taċ-ċelluli bażali.

It-tobba għandhom jimmonitorjaw lill-pazjenti għall-iż-żvilupp ta' SPMs. Kemm il-benefiċċju potenzjali

ta' lenalidomide u r-riskju ta' SPMs għandhom jiġu kkunsidrati meta tkun qed jiġi kkunsidrat it-trattament b'lenalidomide.

Disturbi fil-fwied

Insuffiċjenza tal-fwied, li tinkudi kažijiet fatali, ġiet irrapportata f'pazjenti trattati b'lenalidomide f'terapija kombinata: insuffiċjenza akuta tal-fwied, epatite tossika, epatite čitolitika, epatite kolestatika u epatite mħallta/kolestatika gew irrapportati. Il-mekkaniżmi ta' epatotossicità severa kkaġunata mill-medicina jibqgħu mhux magħrufa għalkemm, f'xi kažijiet, mard virali tal-fwied li kien jeżisti minn qabel, livell għoli ta' enzimi tal-fwied fil-linja bażi, u possibbilm trattament b'antibijotici jistgħu jkunu fatturi ta' riskju.

Testijiet tal-funzjoni tal-fwied b'rizzultat anormali gew irrapportati b'mod komuni u kienu generalment asintomatici u riversibbli mal-interruzzjoni tad-dożagg. Meta l-parametri jkunu reġgħu lura għal-linja bażi, trattament b'doża iktar baxxa jista' jiġi kkunsidrat.

Lenalidomide jitneħħha mill-kliewi. Hu importanti li taġġusta d-doża ta' pazjenti b'indeboliment tal-kliewi sabiex tevita livelli fil-plażma li jistgħu jidu r-riskju u l-frekwenza għal reazzjonijiet avversi ematologiċi jew epatotossicità. Monitoraġġ tal-funzjoni tal-fwied hu rakkomandat, partikularment jekk fil-passat jew fl-istess waqt ikun hemm infelżzjoni virali tal-fwied, jew meta lenalidomide jiġi kkombinat ma' prodotti medicinali magħrufa li huma assoċjati ma' disfunzjoni tal-fwied.

Infezzjoni bi jew mingħajr newtropenija

Pazjenti b'majeloma multipla huma suxxettibbli li jiżviluppaw infelżzjoni li jinkludu pnewmonja. Rata oħla ta' infelżzjoni li ġiet osservata b'lenalidomide flimkien ma' dexamethasone milli b'MPT f'pazjenti b'NDMM li mhumiex eligibbli għal trapjant, u b'manteniment b'lenalidomide meta mqabbla ma' placebo f'pazjenti b'NDMM li kellhom ASCT. Infelżzjoni ta' grad ≥ 3 sehhew fil-kuntest ta' newtropenija f'inqas minn terz tal-pazjenti. Pazjenti b'fatturi magħrufa ta' riskju għal infelżzjoni għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib. Il-pazjenti kollha għandhom jingħataw parir biex ifittxu attenzjoni medika fil-pront mal-ewwel sinjal ta' infelżzjoni (eż, sogħla, deni, ecc.) u b'hekk jippermettu mmaniġġjar bikri biex titnaqqas is-severità.

Attivazzjoni mill-ġdid viral

Gew irrapportati kažijiet ta' attivazzjoni mill-ġdid viral f'pazjenti li kienu qed jirċievu lenalidomide, li jinklużi kažijiet serji ta' attivazzjoni mill-ġdid tal-virus ta' herpes zoster jew tal-epatite B (hepatitis B virus, HBV).

Xi kažijiet ta' attivazzjoni mill-ġdid viral kellhom rizultat fatali.

Xi wħud mill-kažijiet ta' attivazzjoni mill-ġdid ta' herpes zoster irriżultaw fit-tixrid tal-herpes zoster, herpes zoster tal-meningiġe jew herpes zoster oftalmiku li kienu jehtiegwa twaqqif temporanju jew twaqqif permanenti tat-trattament b'lenalidomide u trattament antivirali adegwata.

L-attivazzjoni mill-ġdid tal-epatite B ġiet irrapportata b'mod rari f'pazjenti li kienu qed jirċievu lenalidomide li fil-passat kienu infettati bil-virus tal-epatite B (HBV). Xi wħud minn dawn il-kažijiet aggravaw għal insuffiċjenza akuta tal-fwied u rriżultaw fit-twaqqif ta' lenalidomide u trattament antivirali adegwat. L-istat tal-virus tal-epatite B għandu jiġi stabbilit qabel ma jinbeda t-trattament b'lenalidomide. Għal pazjenti li jkunu pożittivi għal infelżzjoni bl-HBV, konsultazzjoni ma' tabib b'kompetenza fit-trattament tal-epatite B hi rakkomandata. Għandu jkun hemm kawtela meta lenalidomide jintuża f'pazjenti li fil-passat kienu infettati bil-virus tal-epatite B, li jinkludu pazjenti li huma pożittivi kontra HBc iżda negattivi għal HBsAg. Dawn il-pazjenti għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib għal sinjal u sintomi ta' infelżzjoni attiva bl-HBV matul il-perjodu kollu tat-terapija.

Lewkoenċefalopatija multifokali progressiva

Kažijiet ta' lewkoenċefalopatija multifokali progressiva (multifocal leukoencephalopathy, PML), inklużi kažijiet fatali, gew irrapportati b'lenalidomide. PML ġiet irrapportata diversi xħur sa bosta snin wara t-trattament b'lenalidomide. Generalment, kažijiet gew irrapportati f'pazjenti li kienu qed jieħdu dexamethasone fl-istess hin jew trattament b'kimoterapija immunosuppressiva oħra qabel. It-tobba

għandhom jimmonitorjaw il-pazjenti f'intervalli regolari u għandhom iqisu PML fid-dijanjozi differenzjali f'pazjenti b'sinjalji jew b'sintomi newroloġiči, konjittivi jew ta' mgħiba ġoddha jew li sejrin għall-aġħar. Il-pazjenti għandhom ukoll jiġu avżati biex jinfurmaw lis-sieħeb/sieħba tagħhom jew lil dawk li jieħdu ħsiebhom dwar it-trattament tagħhom, peress li jistgħu jaraw sintomi li l-pazjent ma jkunx jaf bihom.

L-evalwazzjoni għal PML għandha tkun ibbażata fuq eżami newroloġiku, immaġni b'reżonanza manjetika tal-moħħ, u analizi tal-fluwidu cerebrospinali għal DNA tal-virus JC (JCV) permezz ta' reazzjoni katina ta' polimeraži (polymerase chain reaction, PCR) jew bijopsja tal-moħħ b'testijiet għal JCV. PCR negattiva għal JCV ma tesklidix PML. Jekk ma tkunx tista' tiġi stabbilita dijanjozi alternattiva jista' jkun hemm bżonn ta' segwit u evalwazzjoni addizzjonali.

Jekk ikun hemm suspett ta' PML, dożagg ulterjuri għandu jiġi sospiż sakemm il-PML tkun għet eskuża. Jekk PML tiġi kkonfermata, lenalidomide għandu jitwaqqaf b'mod permanenti.

Pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba

Kien hemm rata oħla ta' intolleranza (avvenimenti avversi ta' grad 3 jew 4, avvenimenti avversi serji, twaqqif) f'pazjenti li kellhom > 75 sena, ISS ta' fażi III, ECOG PS ≥ 2 jew CLcr < 60 mL/min meta' lenalidomide jingħata flimkien ma' medċina oħra. Il-pazjenti għandhom jiġu evalwati b'attenzjoni għal hila tagħhom li jittolleraw lenalidomide flimkien ma' medċina oħra, u għandha tingħata konsiderazzjoni għall-ekoll, ISS stadju III, ECOG PS ≥ 2 jew CLcr < 60 mL/min (ara sezzjoni 4.2 u 4.8).

Katarretti

Il-katarretti ġew irrappurtati bi frekwenza oħla f'pazjenti li kienu qed jirċievu lenalidomide flimkien ma' dexamethasone, partikularment meta ntuża għal żmien twil. Hu rakkomandat li jsir monitoraġġ regolari tal-hila viżwali.

4.5 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Sustanzi eritropojetiċi, jew sustanzi oħrajn li jistgħu jżidu r-riskju ta' tromboži, bħat-terapija tas-sostituzzjoni ta' l-ormoni, għandhom jintużaw bl-attenzjoni f'pazjenti b'majeloma multipla li jkunu qed jirċievu lenalidomide ma' dexamethasone (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.8).

Kontraċettivi orali

Ma saru l-ebda studji dwar interazzjonijiet ma' kontraċettivi orali. Lenalidomide mħuwiex induttur tal-enzimi. Fi studju *in vitro* b'epatoċċi umani, lenalidomide, f'diversi konċentrazzjonijiet li kienu t-testjati, ma stimulax CYP1A2, CYP2B6, CYP2C9, CYP2C19 u CYP3A4/5. Għalhekk, l-induzzjoni li twassal għal tnaqqis fl-effikaċċa tal-prodotti medicinali, li jinkludu kontraċettivi ormonali, mhijiex mistennija jekk lenalidomide jingħata waħdu. Madankollu, dexamethasone hu magħruf li hu induttur minn dgħajnejf sa moderat ta' CYP3A4 u x'aktarx li jaffettwa wkoll enzimi oħrajn kif ukoll it-trasportaturi. Ma jistax jiġi eskuża li l-effikaċċa ta' kontraċettivi orali tista' titnaqqas matul it-trattament. Miżuri effettivi għandhom jittieħdu biex it-tqala tiġi evitata (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.6).

Warfarin

L-ġħoti flimkien ta' doži multipli ta' 10 mg ta' lenalidomide ma kellu l-ebda effett fuq il-farmakokinetika ta' doži waħidhom ta' R- u S- warfarin. L-ġħoti flimkien ta' doži waħidhom ta' 25 mg ta' warfarin ma kellu l-ebda effett fuq il-farmakokinetika ta' lenalidomide. Madankollu, mħuwiex magħruf jekk hemmx interazzjoni waqt l-użu kliniku (trattament fl-istess hin b'dexamethasone). Dexamethasone hu induttur minn dgħajnejf sa moderat tal-enzimi u l-effett tiegħu fuq warfarin mħuwiex magħruf. Il-monitoraġġ mill-qrib tal-konċentrazzjoni ta' warfarin hu rakkomandat matul it-trattament.

Digoxin

L-ġħoti fl-istess hin b'10 mg darba kuljum ta' lenalidomide żied l-espozizzjoni ta' digoxin fil-plażma

(0.5 mg, doža waħda) b'14% b'90% CI (intervall tal-kunfidenza) [0.52%-28.2%]. Mhux magħruf jekk l-effett hux ser ikun differenti f'użu kliniku (doži oħħla ta' lenalidomide u trattament fl-istess ħin b'dexamethasone). Għalhekk, il-monitoraġġ tal-konċentrazzjoni ta' digoxin hu rakkomandat matul it-trattament b'lenalidomide.

Statins

Hemm żieda fir-riskju ta' rabdomijoloži meta statins jiġu mogħtija ma' lenalidomide, liema riskju jiġi jkun sempliċiment addizzjonali. Monitoraġġ imsaħħa kliniku u mil-laboratorju hu meħtieg, speċjalment matul l-ewwel fit-ġimġħat tat-trattament.

Dexamethasone

L-ġhoti flimkien ta' doži waħidhom jew multipli ta' dexamethasone (40 mg darba kuljum) m'għandu l-ebda effett klinikament rilevanti fuq il-farmakokinetika ta' doži multipli ta' lenalidomide (25 mg darba kuljum).

Interazzjoni ma' inibituri qawwija ta' glikoproteina P (P-gp)

In vitro, lenalidomide, hu substrat ta' P-gp, iżda mhuwiex inibitur ta' P-gp. L-ġhoti flimkien ta' doži multipli mal-inibitor qawwi ta' P-gp quinidine (600 mg, darbtejn kuljum) jew l-inibitor/substrat moderat ta' P-gp temsirolimus (25 mg), m'għandu l-ebda effett klinikament rilevanti fuq il-farmakokinetika ta' lenalidomide (25 mg). L-ġhoti flimkien ta' lenalidomide ma jibdilx il-farmakokinetika ta' temsirolimus.

4.6 Fertilità, tqala u treddiġħ

Minħabba l-potenzjal teratoġeniku, lenalidomide għandu jiġi preskritt taħt Programm ta' Prevenzjoni tat-tqala (ara sezzjoni 4.4), ħlief jekk ikun hemm evidenza affidabbli li l-pazjenta ma jkunx jiġi jkollha tħal.

Nisa li jistgħu joħorġu tqal/Kontraċeżżjoni fl-irġiel u fin-nisa

Nisa li jistgħu joħorġu tqal iridu jużaw metodu effettiv ta' kontraċeżżjoni. Jekk it-tqala sseħħi f'mara trattata b'lenalidomide, it-trattament tirid jitwaqqaf u l-pazjenta tiġi riferuta għand tabib speċjalizzat jew li għandu esperjenza fit-teratologja għal evalwazzjoni u parir. Jekk it-tqala sseħħi f'sieħba ta' pazjent raġel li jkun qed jieħu lenalidomide, hu rakkomondat li s-sieħba tiġi riferuta għand tabib speċjalizzat jew li għandu esperjenza fit-teratologja għal evalwazzjoni u parir.

Lenalidomide jinsab fis-semen uman f'livelli estremament baxxi matul it-trattament, u ma jkunx jiġi osservat fis-semen uman 3 ijiem wara li s-sustanza titwaqqaf fil-persuna f'sahħħiha (ara sezzjoni 5.2). Bhala prekawżjoni, u meta wieħed jikkunsidra popolazzjonijiet speċjali bi żmien tal-eliminazzjoni mtawwal, bħal indeboliment tal-kliewi, il-pazjenti rġiel kollha li jkunu qed jieħdu lenalidomide għandhom jużaw il-kondoms sakemm iddum it-trattament, matul l-interruzzjoni tad-doża u għal ġimġha wara l-waqfiex tat-trattament, jekk is-sieħba tagħhom tkun tqila jew tista' toħroġ tqila u ma tkunx qed tuża kontraċeżżjoni.

Tqala

Lenalidomide hu strutturalment relatata ma' thalidomide. Thalidomide hu sustanza attiva teratoġenika umana magħrufa li tikkawża difetti tat-twelid severi li huma ta' periklu għall-ħajja.

Fix-xadini, lenalidomide qanqal malformazzjoni simili għal dawk deskritti b'thalidomide (ara sezzjoni 5.3). Għalhekk, effett teratoġeniku ta' lenalidomide hu mistenni u lenalidomide huwa kontraindikat waqt it-tqala (ara sezzjoni 4.3).

Treddiġħ

Mhux magħruf jekk lenalidomide jiġix eliminat mill-ħalib tas-sider. Għalhekk, it-treddiġi għandu jitwaqqaf waqt it-trattament b'lenalidomide.

Fertilità

Studju dwar il-fertilità fil-firien b'dozi ta' lenalidomide sa 500 mg/kg (madwar 200 u 500 darba tad-dozi umani ta' 25 mg u 10 mg, rispettivament, ibbaż fuq l-erja tas-superfiċċe tal-ġisem) ma pproduċċiet l-ebda effetti avversi fuq il-fertilità u l-ebda tossiċċità lill-ġenituri.

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Lenalidomide għandu effett żgħir jew effett moderat fuq il-hila biex issuq u thaddem magni. Għejha kbira, sturdament, ngħas, mejt u vista mċajpra kienu irrapportati bl-użu ta' lenalidomide. Għalhekk, l-attenzjoni hi rakkomandata meta ssuq jew thaddem il-magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommarju tal-profil tas-sigurtà

Majeloma multipla ddijanostikata ghall-ewwel darba: pazjenti li kellhom ASCT trattati b'manteniment b'lenalidomide

Gie applikat approċċ konservattiv biex jiddetermina r-reazzjonijiet avversi minn CALGB 100104. Ir-reazzjonijiet avversi kif deskrirt f'Tabbera 1 kienu jinkludu avvenimenti rrappurtati wara HDM/ASCT kif ukoll avvenimenti mill-perjodu ta' trattament ta' manteniment. It-tieni analiżi li identifikat l-avvenimenti li seħħew wara l-bidu tat-trattament ta' manteniment tissuggerixxi li l-frekwenzi deskritti f'Tabbera 1 jistgħu jkunu oħla minn dawk osservati attwalment matul il-perjodu ta' trattament ta' manteniment. F'IFM 2005-02, ir-reazzjonijiet avversi kienu mill-perjodu tal-manteniment biss.

Ir-reazzjonijiet avversi serji osservati aktar ta' spiss ($\geq 5\%$) bil-manteniment b'lenalidomide milli bil-plaċebo kienu:

- Pnewmonja (10.6%; terminu kombinat) minn IFM 2005-02
- Infezzjoni fil-pulmun (9.4% [9.4% wara l-bidu tat-trattament ta' manteniment]) minn CALGB 100104

Fl-istudju IFM 2005-02, ir-reazzjonijiet avversi osservati aktar ta' spiss bid-doża ta' manteniment ta' lenalidomide milli bi plaċebo kienu newtropenija (60.8%), bronkite (47.4%), dijarea (38.9%), nażofaringite (34.8%), spażmi tal-muskoli (33.4%), lewkopenija (31.7%), astenija (29.7%), sogħla (27.3%), tromboċitopenija (23.5%), gastroenterite (22.5%) u deni (20.5%).

Fl-istudju CALGB 100104, ir-reazzjonijiet avversi osservati aktar ta' spiss bid-doża ta' manteniment ta' lenalidomide milli bi plaċebo kienu newtropenija (79.0% [71.9% wara l-bidu tat-trattament ta' manteniment]), tromboċitopenija (72.3% [61.6%]), dijarea (54.5% [46.4%]), raxx (31.7% [25.0%]), infezzjoni fin-naħha ta' fuq tal-passaġġ respiratorju (26.8% [26.8%]), għeja (22.8% [17.9%]), lewkopenija (22.8% [18.8%]) u anemija (21.0% [13.8%]).

Pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata ghall-ewwel darba li mhumiex eligibbli għal trapjant li qed jircievu lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone

Fl-istudju SWOG S0777, ir-reazzjonijiet avversi serji osservati b'mod aktar frekwenti ($\geq 5\%$) b'lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone li jingħataw ġol-vini aktar milli b'lenalidomide flimkien ma' dexamethasone kienu:

- Pressjoni tad-demm baxxa (6.5%), infezzjoni fil-pulmun (5.7%), deidratazzjoni (5.0%)

Ir-reazzjonijiet avversi serji osservati b'mod aktar frekwenti b'lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone aktar milli b'lenalidomide flimkien ma' dexamethasone kienu: Għejha (73.7%), newropatija periferali (71.8%), tromboċitopenija (57.6%), stitikezza (56.1%), ipokalċimija (50.0%).

Majeloma multipla ddijanjostikata ghall-ewwel darba: pazjenti li ma jkunux eligibbli għal trapjant trattati b'lenalidomide flimkien ma' doża baxxa ta' dexamethasone

Ir-reazzjonijiet avversi serji osservati b'mod aktar frekwenti ($\geq 5\%$) b'lenalidomide flimkien ma' doża baxxa ta' dexamethasone (Rd u Rd18) milli b'melphalan, prednisone u thalidomide (MPT) kienu:

- Pnewmonja (9.8%)
- Insuffiċjenza tal-kliwei (li tinkludi dik akuta) (6.3%)

Ir-reazzjonijiet avversi osservati b'mod aktar frekwenti b'Rd jew Rd18 milli b'MPT kienu: dijarea (45.5%), għeja kbira (32.8%), ugħiġ fid-dahar (32.0%), astenja (28.2%), nuqqas ta' rqad (27.6%), raxx (24.3%), nuqqas ta' aptit (23.1%), sogħla (22.7%), deni (21.4%), u spażmi tal-muskoli (20.5%).

Majeloma multipla ddijanjostikata ghall-ewwel darba: pazjenti li ma jkunux eligibbli għal trapjant trattati b'lenalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone

Ir-reazzjonijiet avversi serji osservati b'mod aktar frekwenti ($\geq 5\%$) b'melphalan prednisone, u lenalidomide segwiti minn manteniment b'lenalidomide (MPR+R) jew melphalan prednisone, u lenalidomide segwiti minn plaċebo (MPR+p) milli b'melphalan, prednisone u plaċebo segwiti minn plaċebo (MPp+p) kienu:

- Newtropenija bid-deni (6.0%)
- Anemija (5.3%)

Ir-reazzjonijiet avversi osservati b'mod aktar frekwenti b'MPR+R jew MPR+ p milli b'MPp+p kienu: newtropenija (83.3%), anemija (70.7%), tromboċitopenija (70.0%), lewkopenija (38.8%), stitikezza (34.0%), dijarea (33.3%), raxx (28.9%), deni (27.0%), edema periferali (25.0%), sogħla (24.0%), nuqqas ta' aptit (23.7%), u astenja (22.0%).

Majeloma multipla: pazjenti b'mill-ingas terapija waħda fil-passat

F'żewġ studji ta' fażi 3, ikkontrollati bil-plaċebo, 353 pazjent b'majeloma multipla kienu esposti għall-kombinazzjoni lenalidomide/dexamethasone u 351 għall-kombinazzjoni plaċebo/dexamethasone.

L-iktar reazzjonijiet avversi serji osservati b'mod aktar frekwenti fil-kombinazzjoni lenalidomide/dexamethasone milli bi plaċebo/dexamethasone kienu:

- Tromboembolizmu venuż (tromboži tal-vini profondi, emboliżmu pulmonari) (ara sezzjoni 4.4)
- Newtropenija ta' grad 4 (ara sezzjoni 4.4).

L-iktar reazzjonijiet avversi li seħħew b'mod aktar frekwenti b'lenalidomide u dexamethasone milli minn plaċebo u dexamethasone fil-provi klinici multipli miġbura li saru b'lenalidomide dwar il-majeloma (MM-009 u MM-010) kienu għeja kbira (43.9%), newtropenija (42.2%), stitikezza (40.5%), dijarea (38.5%), bugħawwieg fil-muskoli (33.4%), anemija (31.4%), tromboċitopenija (21.5%), u raxx (21.2%).

Sindromi majelodisplastici

Il-profil globali tas-sigurtà ta' lenalidomide f'pazjenti b'sindromi majelodisplastici hu bbażat fuq data minn total ta' 286 pazjent minn studju wieħed ta' fażi 2 u studju wieħed ta' fażi 3 (ara sezzjoni 5.1). Fl-istudju ta' fażi 2, il-148 pazjent kollha kienu fuq trattament b'lenalidomide. Fl-istudju ta' fażi 3, 69 pazjent kienu fuq lenalidomide 5 mg, 69 pazjent fuq lenalidomide 10 mg u 67 pazjent kienu fuq plaċebo matul il-fażi double-blind tal-istudju.

Il-biċċa l-kbira tar-reazzjonijiet avversi kellhom tendenza li jseħħu matul l-ewwel 16-il ġimgħa ta' terapija b'lenalidomide.

Reazzjonijiet avversi serji jinkludu:

- Tromboembolizmu venuż (tromboži tal-vini profondi u emboliżmu pulmonari) (ara sezzjoni 4.4)
- Newtropenija ta' grad 3 jew 4, newtropenija bid-deni u tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4 (ara sezzjoni 4.4).

L-iktar reazzjonijiet avversi li ġew osservati b'mod komuni li seħħew b'mod iktar frekwenti fil-gruppi

ta' lenalidomide meta mqabbla mal-parti tal-istudju tal-kontroll fl-istudju ta' faži 3 kienu newtropenia (76.8%), tromboцитopenija (46.4%), dijarea (34.8%), stitikezza (19.6%), dardir (19.6%), īakk (25.4%), raxx (18.1%), għeja kbira (18.1%) u spażmi tal-muskoli (16.7%).

Limfoma follikulari

Il-profil tas-sigurtà generali ta' lenalidomide flimkien ma' rituximab f'pazjenti b'limfoma follikulari li kienu trattati fil-passat huwa bbażat fuq data minn 294 pazjent minn studju kkontrollat, fejn il-parcieċipanti ntgħażlu b'mod każwali, ta' Faži 3 NHL-007. Barra minn hekk, reazzjonijiet avversi minn medicina mill-istudju ta' appoġġ NHL-008 gew inkluzi fit-Tabella 4.

Ir-reazzjonijiet avversi serji osservati l-aktar ta' spiss (b'differenza ta' mill-inqas punt 1 percentwali) fl-istudju NHL-007 fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide/rituximab meta mqabbla mal-parti tal-istudju dwar placebo/rituximab kienu:

- Newtropenia bid-deni (2.7%)
- Emboliżmu pulmonari (2.7%)
- Pnewmonja (2.7%)

Fl-istudju NHL-007 ir-reazzjonijiet avversi osservati l-iktar ta' spiss fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide/rituximab imqabbla mal-parti tal-istudju dwar placebo/rituximab (bi frekwenza oħla ta' mill-inqas 2% bejn iż-żewġ partijiet tal-istudju) kienu newtropenia (58.2%), dijarea (30.8%), lewkopenja (28.8%), stitikezza (21.9%), sogħla (21.9%) u għeja (21.9%).

Lista tabulata ta' reazzjonijiet avversi

Ir-reazzjonijiet avversi osservati f'pazjenti trattati b'lenalidomide huma elenkti hawn taħt skont is-sistema tal-klassifika tas-sistemi u tal-organi u l-frekwenza. F'kull sejjoni ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi huma mniżżla skont is-serjetà tagħhom, bl-aktar serji mniżżla l-ewwel. Il-frekwenzi huma definiti bhala: komuni hafna ($\geq 1/10$); komuni ($\geq 1/100$ sa < $1/10$); mhux komuni ($\geq 1/1,000$ sa < $1/100$); rari ($\geq 1/10,000$ sa < $1/1,000$); rari hafna (< $1/10,000$), mhux magħru (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli).

Ir-reazzjonijiet avversi gew inkluzi taħt il-kategorija adattata fit-tabelli hawn taħt, skont l-ogħla frekwenza osservata fi kwalunkwe mill-provi kliniči ewlenin.

Sommarju tabulat għal monoterapija f'MM

It-tabella li ġejja nkisbet minn data miġbura matul l-istudji NDMM f'pazjenti li kellhom ASCT u li kienu trattati b'manteniment b'lenalidomide. Id-data ma' ġietx aġġustata skont it-tul ta' żmien akbar tat-trattament fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide u kompliet sal-progressjoni tal-marda kontra l-partijiet tal-istudju dwar il-plaċebo fl-istudji multipli importanti hafna dwar il-majeloma (ara sejjoni 5.1).

Tabella 1: ADRs irrappurtati fi provi kliniči f'pazjenti b'majeloma multipla trattati b'terapija ta' manteniment b'lenalidomide

Klassi tas-Sistemi u tal-Organji/Terminu Preferut	L-ADRs kollha/Frekwenza	ADRs ta' Grad 3-4/Frekwenza
Infezzjonijiet u Infestazzjonijiet	<p>Komuni hafna Pnewmonja^{◊,a}, Infezzjoni fin-naħha ta' fuq tal-passaġġ respiratorju, Infezzjoni newtropenika, Bronkite[◊], Influwenza[◊], Gastroenterite[◊], Sinusite, Nażofaringite, Rinite</p> <p>Komuni Infezzjoni[◊], Infezzjoni fl-passaġġ tal-awrina^{◊,*}, Infezzjoni fil-parti t'isfel tal-passaġġ respiratorju, Infezzjoni fil-pulmun[◊]</p>	<p>Komuni hafna Pnewmonja^{◊,a}, Infezzjoni newtropenika</p> <p>Komuni Sepsis^{◊,b}, Batteremija, Infezzjoni fil-pulmun[◊], Infezzjoni batterjali fin-naħha t'isfel tal-passaġġ respiratorju, Bronkite[◊], Influwenza[◊], Gastroenterite[◊], Herpes zoster[◊], Infezzjoni[◊]</p>

Neoplażmi Beninni, Malinni u dawk Mhux Specifikati (inkluzi ćesti u polipi)	<u>Komuni</u> Sindrome majelodisplastiku ^{◊,*}	
Disturbi tad-Demm u tas-Sistema Limfatika	<u>Komuni ħafna</u> Newtropenija ^{◊,◊} , Newtropenija bid-deni ^{◊,◊} , Tromboċitopenija ^{◊,◊} , Anemija, Lewkopenija [◊] , Limfopenija	<u>Komuni ħafna</u> Newtropenija ^{◊,◊} , Newtropenija bid-deni ^{◊,◊} , Tromboċitopenija ^{◊,◊} , Anemija, Lewkopenija [◊] , Limfopenija <u>Komuni</u> Panċitopenija [◊]
Disturbi fil-Metaboliżmu u n-Nutrizzjoni	<u>Komuni ħafna</u> Ipokalemija	<u>Komuni</u> Ipokalemija, Deidratazzjoni
Disturbi fis-Sistema Nervuża	<u>Komuni ħafna</u> Parestesija <u>Komuni</u> Newropatija periferali ^c	<u>Komuni</u> Uġiġħ ta' ras
Disturbi Vaskulari	<u>Komuni</u> Embolija pulmonari ^{◊,*}	<u>Komuni</u> Tromboži tal-vini profondi ^{◊,◊,d}
Disturbi Respiratorji, Toračiči u Medjastinali	<u>Komuni ħafna</u> Sogħla <u>Komuni</u> Qtugħ ta' nifs [◊] , Imniexher inixxi	<u>Komuni</u> Qtugħ ta' nifs [◊]
Disturbi Gastrointestinali	<u>Komuni ħafna</u> Dijarea, Stitikezza, Uġiġħ addominali, Dardir <u>Komuni</u> Rimettar, Uġiġħ addominali fin-naha ta' fuq	<u>Komuni</u> Dijarea, Rimettar, Dardir
Disturbi fil-Fwied u fil-Marrara	<u>Komuni ħafna</u> Testijiet tal-funzjoni tal-fwied b'riżultat anormali	<u>Komuni</u> Testijiet tal-funzjoni tal-fwied b'riżultat anormali
Disturbi fil-Ġilda u fit-Tessuti ta' Taht il-Ġilda	<u>Komuni ħafna</u> Raxx, Ġilda xotta	<u>Komuni</u> Raxx, Hakk
Disturbi Muskuloskeletalici u tat-Tessuti Konnettivi	<u>Komuni ħafna</u> Spażmi tal-muskoli <u>Komuni</u> Mijalġja, Uġiġħ muskoloskeletaliku	
Disturbi Generali u Kondizzjonijiet ta' Mnejn Jingħata	<u>Komuni ħafna</u> Għeja kbira, Astenija, Deni	<u>Komuni</u> Għeja, Astenija

[◊] Reazzjonijiet avversi rrappurtati bhala serji fil-provi kliniči f'pazjenti b'NDMM li kellhom ASCT

* Japplika għal reazzjonijiet avversi serji tal-medicina biss

(Ara sejjoni 4.8 deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżuha

^a It-terminu AE kombinat "Pnewmonja" jinkludi l-PTs li ġejjin: Bronkopnewmonja, Pnewmonja lobari, Pnewmonja pnewmoċistite jiroveci, Pnewmonja, Pnewmonja klebsiella, Pnewmonja legionella, Pnewmonja mikoplażmali, Pnewmonja pnewmokkkali, Pnewmonja streptokokkali, Pnewmonja virali, Disturb fil-pulmun, Pnewmonite

^b It-terminu AE kombinat "Sepsis" jinkludi l-PTs li ġejjin: Sepsis batterjali, Sepsis pnewmokkkali, Xokk settiku, Sepsis stafilocokkali

^c It-terminu AE kombinat "Newropatija periferali" jinkludi t-termini ppreferuti (PTs) li ġejjin: Newropatija periferali, Newropatija periferali tal-moviment, Newropatija sensorjali periferali, Polinewropatija.

^d It-terminu AE kombinat "Tromboži tal-vini profondi" jinkludi l-PTs li ġejjin: Tromboži tal-vini profondi, Tromboži, Tromboži venuża

Sommarju tabulat għal terapija kombinata f'MM

It-tabella li ġejja nkisbet minn data miġbura waqt provi kliniči dwar majeloma multipla b'terapija

kombinata. Id-data ma ġietx aġġustata skont it-tul akbar ta' żmien tat-trattament fil-partijiet tal-istudju dwar lenalidomide komplew sal-progressjoni tal-marda kontra l-partijiet tal-istudju dwar il-komparatur fl-istudji importanti ħafna dwar majeloma multipla (ara sezzjoni 5.1).

Tabella 2. ADRs (Reazzjonijiet Avversi tal-Mediċina) irrappurtati fi studji klinici f'pazjenti b'majeloma multipla trattati b'lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone, dexamethasone, jew melphalan u prednisone

Klassi tas-Sistemi u tal-Organi / Terminu Ppreferut	L-ADRs kollha/Frekwenza	ADRs ta' Grad 3–4/Frekwenza
Infezzjonijiet u Infestazzjonijiet	<u>Komuni</u> ħafna Pnewmonja ^{◊,◊◊} , Infezzjoni fin-naħha ta' fuq tal-apparat respiratorju [◊] , Infezzjonijiet batterjali, viral u fungali (li jinkludu infezzjonijiet opportunističi) [◊] , Nażofaringite, Fringite, Bronkite [◊] , Rinite <u>Komuni</u> Sepsis ^{◊,◊◊} , Infezzjoni fil-pulmun ^{◊◊} , Infezzjoni fil-passaġġ tal-awrina ^{◊◊} , Sinusite [◊]	<u>Komuni</u> Pnewmonja ^{◊,◊◊} , Infezzjonijiet batterjali, viral u fungali (li jinkludu infezzjonijiet opportunističi) [◊] , Ċellulite (infjamazzjoni tat-tessuti cellulari) [◊] , Sepsis ^{◊,◊◊} , Infezzjoni fil-pulmun ^{◊◊} , Bronkite [◊] , Infezzjoni fl-apparat respiratorju ^{◊◊} , Infezzjoni fil-passaġġ tal-awrina ^{◊◊} , Enterokolite infettiva
Neoplažmi Beninni, Malinni u dawk Mhux Specifikati (inkluži ċesti u polipi)	<u>Mhux komuni</u> Karċinoma taċ-ċelluli bażali ^{◊,◊} , karċer skwamuż tal-ġilda ^{◊,◊,*}	<u>Komuni</u> Lewkimja majelodje akuta [◊] , Sindrome majelodisplastiku [◊] , Karċinoma tal-ġilda taċ-ċelluli skwamużi ^{◊,◊,**} <u>Mhux komuni</u> Lewkimja akuta tat-tip taċ-ċelluli T [◊] , Karċinoma taċ-ċelluli bażali ^{◊,◊} , Sindrome tal-Lisi tat-Tumur
Disturbi tad-Demm u tas-Sistema Limfatika	<u>Komuni</u> ħafna Newtropenija ^{◊,◊,◊◊} , Tromboċitopenija ^{◊,◊,◊◊} , Anemija [◊] , Disturb emoragiċku [◊] , Lewkopeniji, Limfopenija <u>Komuni</u> Newtropenija bid-deni ^{◊,◊} , Panċitopenija [◊] <u>Mhux komuni</u> Emolisi, Anemija emolitika awtoimmuni, Anemija emolitika	<u>Komuni</u> ħafna Newtropenija ^{◊,◊,◊◊} , Tromboċitopenija ^{◊,◊,◊◊} , Anemija [◊] , Lewkopeniji, Limfopenija <u>Komuni</u> Newtropenija bid-deni ^{◊,◊} , Panċitopenija [◊] , Anemija emolitika <u>Mhux komuni</u> Koagulazzjoni eċċessiva, Koagulopatija
Disturbi fis-Sistema Immuni	<u>Mhux komuni</u> Sensittività eċċessiva [◊]	
Disturbi fis-Sistema Endokrinarja	<u>Komuni</u> Ipotirojdiżmu	

Disturbi fil-Metabolizmu u n-Nutrizzjoni	<u>Komuni ħafna</u> Ipokalemija ^{◊,◊◊} , Iperglicemija, Ipoglicemija, Ipokalċemija [◊] , Iponatremija [◊] , Deidratazzjoni ^{◊◊} , Nuqqas t'aptit ^{◊◊} , Tnaqqis fil-piż <u>Komuni</u> Ipomanjesemija, Iperuikaemija, Iperkalċemija ⁺	<u>Komuni</u> Ipokalemija ^{◊,◊} , Iperglicemija, Ipokalċemija [◊] , Dijabete mellitus [◊] , Ipofosfatemija, Iponatremija [◊] , Iperurikemija, Gotta, Deidratazzjoni ^{◊◊} , Nuqqas ta' aptit ^{◊◊} , Tnaqqis fil-piż
Disturbi Psikjatriċi	<u>Komuni ħafna</u> Depressjoni, Nuqqas ta' rqad <u>Mhux komuni</u> Telf ta' libido	<u>Komuni</u> Dipressjoni, Nuqqas ta' rqad
Disturbi fis-Sistema Nervuža	<u>Komuni ħafna</u> Newropatiji periferali ^{◊◊} , Parestesija, Sturdament ^{◊◊} , Rogħda, Indeboliment fis-sens tat-togħma, Uġiġi ta' ras <u>Komuni</u> Atassja, Indeboliment fil-bilanc, Sinkope ^{◊◊} , Nevalgħija, Disestesija	<u>Komuni ħafna</u> Newropatiji periferali ^{◊◊} <u>Komuni</u> Incident cerebrovaskulari [◊] , Sturdament ^{◊◊} , Sinkope ^{◊◊} , Nevalgħija <u>Mhux komuni</u> Emorragija intrakranjali [^] , Attakk iskemiku temporanju, Iskemja cerebrali
Disturbi fl-Għajnejn	<u>Komuni ħafna</u> Katarretti, Vista mċajpr <u>Komuni</u> Tnaqqis fie-ċarezza tal-vista	<u>Komuni</u> Katarretti <u>Mhux komuni</u> Ghama
Disturbi fil-Widnejn u fis-Sistema Labirintika	<u>Komuni</u> Tittarrax (Li tinkludi Ipoakusi), Żanġi fil-widnejn	
Disturbi fil-Qalb	<u>Komuni</u> Fibrillazzjoni atrijali ^{◊,◊◊} , Bradikardija <u>Mhux komuni</u> Arritmija, Titwil tal-QT, Taħbi t-mħaġġel atrijali, Extrasystoles ventrikulari	<u>Komuni</u> Infart mijokardijaku (li jinkludi dak akut) ^{◊,◊} , Fibrillazzjoni atrijali ^{◊,◊◊} , Insuffiċjenza kardijaka konġestiva [◊] , Takikardija, Insuffiċjenza kardijaka ^{◊,◊◊} , Iskemija mijokardijaka [◊] <u>Komuni ħafna</u> Avvenimenti tromboemboliċi venuži [^] , tromboži tal-vini profondi u emboliżmu pulmonari b'mod predominant ^{◊,◊◊} , Pressjoni baxxa ^{◊◊}
Disturbi Vaskulari	<u>Komuni ħafna</u> Avvenimenti tromboemboliċi venuži [^] , tromboži tal-vini profondi u emboliżmu pulmonari b'mod predominant ^{◊,◊◊} , Pressjoni baxxa ^{◊◊} <u>Komuni</u> Pressjoni għolja, Ekkimoži [^]	<u>Komuni ħafna</u> Avvenimenti tromboemboliċi venuži [^] , tromboži tal-vini profondi u emboliżmu pulmonari b'mod predominant ^{◊,◊◊} <u>Komuni</u> Vaskulite, Pressjoni baxxa ^{◊◊} , Pressjoni għolja <u>Mhux komuni</u> Iskemija, Iskemija periferali, Tromboži venuža intrakranjali tas-sinu

Disturbi respiratori, Toraċiċi u Medjastinali	<u>Komuni hafna</u> Dispnea ^{◊,◊◊} , Tinfaraġġ [^] , Sogħla <u>Komuni</u> Disfonija	<u>Komuni</u> Problemi respiratori [◊] , Dispneja ^{◊,◊◊} , Uġiġħ plewritiku ^{◊◊} , Ipōssija ^{◊◊}
Disturbi Gastrointestinali	<u>Komuni hafna</u> Dijarea ^{◊,◊◊} , Stitikezza [◊] , Uġiġħ addominali ^{◊◊} , Nawseja, Rimettar ^{◊◊} , Dispepsja, Halq xott, Stomatite <u>Komuni</u> Emorraġja gastrointestinali (li tinkludi emorraġja tar-rektum, emorraġja tal-murliti, emorraġja minn ulċera peptika u ħruġ ta' demm ġingivali) ^{◊,◊◊} , Disfaġja <u>Mhux komuni</u> Kolite, Caecitis	<u>Komuni</u> Emorraġja gastrointestinali ^{◊,◊◊} , Ostruzzjoni fil-musrana ż-żgħira ^{◊◊} , Dijarea ^{◊,◊◊} , Stitikezza [◊] , Uġiġħ addominali ^{◊◊} , Nawseja, Rimettar ^{◊◊}
Disturbi fil-Fwied u fil-Marrara	<u>Komuni hafna</u> Żieda f'alanine aminotransferase, Żieda f'aspartate aminotransferase <u>Komuni</u> Hsara epatoċellulari ^{◊◊} , Testijiet tal-funzjoni tal-fwied b'rızultat anomalij [◊] , Iperbilirubinemija <u>Mhux komuni</u> Insuffiċjenza tal-fwied [^]	<u>Komuni</u> Kolestasi [◊] , Tossiċità tal-fwied, Hsara epatoċellulari ^{◊◊} , Żieda f'alanine aminotransferase, Testijiet tal-funzjoni tal-fwied b'rızultat anomalij [◊] <u>Mhux komuni</u> Insuffiċjenza tal-fwied [^]
Disturbi fil-Ġilda u fit-Tessuti ta' Taht il-Ġilda	<u>Komuni hafna</u> Raxx ^{◊◊} , Hakk <u>Komuni</u> Urtikarja, Iperidrosi, Ġilda xotta, Iperpigmentazzjoni tal-ġilda, Ekżema, Eritema <u>Mhux komuni</u> Raxx minħabba l-mediċina b'eosinofilija u sintomi sistemiċi ^{◊◊} , Tibdil fil-kulur tal-ġilda, Reazzjoni ta' sensittivitā għad-dawl	<u>Komuni</u> Raxx ^{◊◊} <u>Mhux komuni</u> Raxx minħabba l-mediċina b'eosinofilija u sintomi sistemiċi ^{◊◊}
Disturbi Muskolu-skeletriċi u tat-Tessuti Konnettivi	<u>Komuni hafna</u> Dghufija fil-muskoli ^{◊◊} , Spażmi tal-muskoli, Uġiġħ fl-ġħadam [◊] , Uġiġħ u skonfort muskoluskeletaliku u tat-tessut konnettiv (inkluż uġiġħ fid-dahar ^{◊,◊◊}), Uġiġħ fl-estremitajiet, Mijalgħija, Artralgja [◊] <u>Komuni</u> Nefha fil-ġogi	<u>Komuni</u> Dghufija fil-muskoli ^{◊◊} , uġiġħ fl-ġħadam [◊] , Uġiġħ u skonfort muskoluskeletaliku u tat-tessut konnettiv (inkluż uġiġħ fid-dahar ^{◊,◊◊}) <u>Mhux komuni</u> Nefha fil-ġogi

Disturbi fil-Kliewi u fis-Sistema Urinarja	<u>Komuni ħafna</u> Insuffiċjenza tal-kliewi (li tinkludi dik akuta) ^{◊,◊◊} <u>Komuni</u> Ematurja^, Żamma tal-awrina, Inkontinenza urinarja <u>Mhux komuni</u> Sindrome ta' Fanconi miksub	<u>Mhux komuni</u> Nekroži tubulari tal-kliewi
Disturbi fis-Sistema Riproduttiva u fis-Sider	<u>Komuni</u> Anormalità erettili	
Disturbi Ĝenerali u Kondizzjonijiet ta' Mnejn Jinghata	<u>Komuni ħafna</u> Għeja kbira ^{◊,◊◊} , Edema (li tinkludi edema periferali), Deni ^{◊,◊◊} , Astenja, Sindrome ta' mard qisu influwenza (li jinkludi deni, sogħla, majalġja, uġiġħi muskoloskeletiku, uġiġħi ta' ras u tertir) <u>Komuni</u> Uġiġħi fis-sider ^{◊,◊◊} , Letargija	<u>Komuni ħafna</u> Għeja ^{◊,◊◊} <u>Komuni</u> Edema periferali, Deni ^{◊,◊◊} , Astenja
Investigazzjonijiet	<u>Komuni ħafna</u> Žieda f'alkaline phosphatase fid-demm <u>Komuni</u> Žieda fil-proteina C reattiva	
Korriment u Avvelenament u Komplikazzjonijiet ta' xi Proċedura	<u>Komuni</u> Waqgħat, Kontużjoni^	

[◊]Reazzjonijiet avversi rrappurtati bhala serji fil-provi kliniči f'pazjenti b'NDMM li kienu rċivew lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone

[^]Ara sejjoni 4.8 Deskriżzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

[◊] Reazzjonijiet avversi rrappurtati bhala serji fil-provi kliniči f'pazjenti b'majeloma multipla trattati b'lenalidomide flimkien ma' dexamethasone, jew ma' melphalan u prednisone

⁺ Japplika biss għal reazzjonijiet avversi serji tal-medieċina

* Kanċer skwamuż tal-ġilda għicx rrappurtat fil-provi kliniči f'pazjenti b'majeloma li ġew trattati fil-passat b'lenalidomide/dexamethasone meta mqabbla mal-kontrolli

** Kanċer skwamuż taċ-ċel lul-tal-ġilda ġie rrappurtat fi prova klinika f'pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata ghall-ewwel darba b'lenalidomide/dexamethasone meta mqabbla mal-kontrolli

Sommarju tabulat mill-monoterapija

It-tabelli li ġejjin nkisbu minn data miġbura waqt l-istudji ewlenin f'monoterapija għal sindromi majelodisplastiċi.

Tabella 3. ADRs irrappurtati fi studji kliniči f'pazjenti b'sindromi majelodisplastiċi trattati b'lenalidomide#

Klassi tas-Sistemi u tal-Organi / Terminu Ppreferut	L-ADRs kollha/Frekwenza	ADRs ta' Grad 3–4/Frekwenza

Infezzjonijiet u Infestazzjonijiet	<u>Komuni ħafna</u> Infezzjonijiet batterjali, viral u fungali (li jinkludu infezzjonijiet opportunističi) [◊]	<u>Komuni ħafna</u> Pnewmonja [◊] <u>Komuni</u> Infezzjonijiet batterjali, viral u fungali (li jinkludu infezzjonijiet opportunističi) [◊] , Bronkite
Disturbi tad-Demm u tas-Sistema Limfatika	<u>Komuni ħafna</u> Tromboċitopenija ^{◊,◊} , Newtropenija ^{◊,◊} , Lewkopenija	<u>Komuni ħafna</u> Tromboċitopenija ^{◊,◊} , Newtropenija ^{◊,◊} , Lewkopenija <u>Komuni</u> Newtropenija bid-deni ^{◊,◊}
Disturbi fis-Sistema Endokrinarja	<u>Komuni ħafna</u> Ipotirojdīżmu	
Disturbi fil-Metabolizmu u n-Nutrizzjoni	<u>Komuni ħafna</u> Tnaqqis fl-aptit <u>Komuni</u> Ammont eċċessiv ta' hadid, Tnaqqis fil-piż	<u>Komuni</u> Iperglicemija [◊] , Tnaqqis fl-aptit
Disturbi Psikjatriċi		<u>Komuni</u> Tibdil fil-burdata ^{◊,~}
Disturbi fis-Sistema Nervuża	<u>Komuni ħafna</u> Sturdament, Uġiġħ ta' ras <u>Komuni</u> Parestesija	
Disturbi fil-Qalb		<u>Komuni</u> Infart mijokardjali akut ^{◊,◊} , Fibrillazzjoni atrijali [◊] , Insuffiċjenza kardijaka [◊]
Disturbi Vaskulari	<u>Komuni</u> Pressjoni għolja, Ematoma	<u>Komuni</u> Avvenimenti tromboembolici venuži, tromboži tal-vini profondi u emboliżmu pulmonari ^{◊,◊}
Disturbi Respiratorji, Toraċiċi u Medjastinali	<u>Komuni ħafna</u> Tinfaraġ [◊]	
Disturbi Gastrointestinali	<u>Komuni ħafna</u> Dijarea [◊] , Uġiġħ addominali (li jinkludi wġiġħ fil-parti ta' fuq), Dardir, Stitkezza <u>Komuni</u> Halq xott, Dispepsja	<u>Komuni</u> Dijarea [◊] , Dardir, Uġiġħ fis-snien
Disturbi fil-Fwied u fil-Marrara	<u>Komuni</u> Testijiet tal-funzjoni tal-fwied b'rızultat anormali	<u>Komuni</u> Testijiet tal-funzjoni tal-fwied b'rızultat anormali
Disturbi fil-Ġilda u fil-Tessuti ta' Taħt il-Ġilda	<u>Komuni ħafna</u> Raxxijiet, Ġilda Xotta, Hakk	<u>Komuni</u> Raxxijiet, Hakk
Disturbi Muskuloskeletriċi u tat-Tessuti Konnettivi	<u>Komuni ħafna</u> Spażmi tal-muskoli, Uġiġħ muskoloskeletaliku (li jinkludi wġiġħ fid-dahar [◊] u fl-estremitajiet), Artralgja, Majalgja	<u>Komuni</u> Uġiġħ fid-dahar [◊]

Disturbi fil-Kliewi u fis-Sistema Urinarja		<u>Komuni</u> Insufficjenza tal-kliewi [◊]
Disturbi Generali u Kondizzjonijiet ta' Mnejn Jingħata	<u>Komuni</u> ħafna Għejja, Edema periferali, sindrome ta' mard qisu influwenza (li jinkludi deni, sogħla, faringite, mijalġja, uġiġħi muskuloskeletiku, uġiġħi ta' ras)	<u>Komuni</u> Deni
Koriment, Avvelenament u Komplikazzjonijiet ta' xi Proċedura		<u>Komuni</u> Waqgħat

[◊]ara sezzjoni 4.8 Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

[◊]Avvenimenti avversi irrapportati bhala serji fi provi klinici dwar sindromi majelodisplastici

-It-tbdil fil-burdata kien irrapportat bhala avveniment avversi serju komuni fl-istudju ta' faži 3 dwar sindromi majelodisplastici; ma kienx irrapportat bhala avveniment avversi ta' grad 3 jew 4

Algoritmu applikat ghall-inklużjoni fis-Sommarju tal-Karatteristici tal-Prodott (SmPC): L-avvenimenti avversi minhabba l-mediċina (ADRs) kollha li nkisbi mill-algoritmu mill-istudju ta' faži 3 huma inklużi fl-SmPC tal-UE. Għal dawn l-ADRs, twettaq iċċekkjar addizzjonal tal-frekwenza tal-ADRs miksuba mill-algoritmu tal-istudju ta' faži 2 u, jekk il-frekwenza tal-ADRs fl-istudju ta' faži 2 kienet oħħla milli fl-istudju ta' faži 3, l-avveniment kien inkluż fl-SmPC tal-UE fil-frekwenza li sehh fl-istudju ta' faži 2.

#Algoritmu applikat għal sindromi majelodisplastici:

- Studju ta' faži 3 dwar sindromi majelodisplastici (popolazzjoni tas-sigurtà double-blind, differenza bejn lenalidomide 5/10 mg u plaċebo skont il-kors tad-dożaġġ inizjali li sehh f'mill-inqas 2 individwi)
 - L-avvenimenti avversi kollha li žviluppaw mit-trattament b'≥5% tal-individwi f'lenalidomide u mill-inqas differenza ta' 2% fil-proporzjon bejn lenalidomide u l-plaċebo.
 - L-avvenimenti avversi kollha ta' grad 3 jew 4 li žviluppaw mit-trattament f'1% f'lenalidomide u mill-inqas differenza ta' 1% fil-proporzjon bejn lenalidomide u l-plaċebo.
 - L-avvenimenti avversi serji kollha li žviluppaw mit-trattament f'1% tal-individwi f'lenalidomide u mill-inqas differenza ta' 1% fil-proporzjon bejn lenalidomide u l-plaċebo.
- Studju ta' faži 2 dwar sindromi majelodisplastici
 - L-avvenimenti avversi kollha li žviluppaw mit-trattament b'≥5% tal-individwi trattati b'lenalidomide
 - L-avvenimenti avversi kollha ta' grad 3 jew 4 li žviluppaw mit-trattament f'1% tal-individwi trattati b'lenalidomide
 - L-avvenimenti avversi serji kollha li žviluppaw mit-trattament f'1% tal-individwi trattati b'lenalidomide

Sommarju tabulat għal terapija kombinata f'FL

It-tabella li ġejja hija meħħuda minn data miġbura matul l-istudji ewlenin (NHL-007 u NHL-008) bl-użu ta' lenalidomide flimkien ma' rituximab għal pazjenti b'limfoma follikulari.

Tabella 4: ADRs irrapportati fi studji klinici f'pazjenti b'limfoma follikulari trattati b'lenalidomide flimkien ma' rituximab

Klassi tas-Sistemi u tal-Organji / Terminu Ppreferut	L-ADRs kollha/Frekwenza	ADRs ta' Grad 3–4/Frekwenza
Infezzjonijiet u Infestazzjonijiet	<u>Komuni</u> ħafna Infezzjoni fin-naha ta' fuq tal-passaġġ respiratorju <u>Komuni</u> Pnewmonja [◊] , Influwenza, Bronkite, Sinusite, Infezzjoni fl-apparat tal-awrina, Ċellulite [◊]	<u>Komuni</u> Pnewmonja [◊] , Sepsī [◊] , Infezzjoni fil-pulmun, Bronkite, Gastroenterite, Sinusite, Infezzjoni fl-apparat tal-awrina, Ċellulite [◊]
Neoplażmi Beninni, Malinni u dawk Mhux Specifikati (inklużi česti u polipi)	<u>Komuni</u> ħafna Aggravament tat-tumur [^] <u>Komuni</u> Karcinoma taċ-ċelluli bażali ^{^,◊} Karcinoma taċ-ċelluli Skwamuži tal-Ġilda ^{◊,^,+}	<u>Komuni</u> Karcinoma taċ-ċelluli bażali ^{^,◊}

Disturbi tad-Demm u tas-Sistema Limfatika	<u>Komuni</u> ħafna Newtropenija ^{^,◊} , Anemija [◊] , Tromboċitopenija [^] , Lewkopenija ^{**} Limfopenija ^{***}	<u>Komuni</u> ħafna Newtropenija ^{^,◊} <u>Komuni</u> Anemija [◊] , Tromboċitopenija [^] , Newtropenija bid-den [◊] , Pančitopenija, Lewkopenija ^{**} , Limfopenija ^{***}
Disturbi fil-Metabolizmu u n-Nutrizzjoni	<u>Komuni</u> ħafna Tnaqqis fl-aptit, Ipokalemija <u>Komuni</u> Ipofosfatemija, Deidratazzjoni	<u>Komuni</u> Deidratazzjoni, Iperkalċemija [◊] , Ipokalemija, Ipofosfatemija, Iperurikemija
Disturbi Psikjatriċi	<u>Komuni</u> Depressjoni, Nuqqas ta' rqad	
Disturbi fis-Sistema Nervuža	<u>Komuni</u> ħafna Uğigh ta' ras, Sturdament <u>Komuni</u> Newropatija periferali sensorjali, Indeboliment fis-sens tat-togħma	<u>Komuni</u> Sinkope
Disturbi fil-Qalb	<u>Mhx komuni</u> <u>Arritmija</u> [◊]	
Disturbi Vaskulari	<u>Komuni</u> Pressjoni baxxa	<u>Komuni</u> Emboliżmu pulmonari ^{^,◊} , Pressjoni baxxa
Disturbi Respiratorji, Toraċiċi u Medjastinali	<u>Komuni</u> ħafna Dispnea [◊] , Sogħla, <u>Komuni</u> Uğigh orofaringeali, Disfonija	<u>Komuni</u> Dispnea [◊]
Disturbi Gastrointestinali	<u>Komuni</u> ħafna Uğigh addominali [◊] , Dijarea, Stitikezza, Dardir, Rimettar, Dispepsja <u>Komuni</u> Uğigh fil-parti ta' fuq tal-addome, Stomatite, Halq xott	<u>Komuni</u> Uğigh addominali [◊] , Dijarea, Stitikezza, Stomatite
Disturbi fil-Ġilda u fit-Tessuti ta' Taħtil-ġilda	<u>Komuni</u> ħafna Raxx*, Hakk <u>Komuni</u> Ĝilda xotta, Gharaq matul il-lejl, Hmura	<u>Komuni</u> Raxx*, Hakk
Disturbi Muskuloskeletriċi u tat-Tessuti Konnettivi	<u>Komuni</u> ħafna Spażmi tal-muskoli, Uğigh fid-dahar, Artralgja <u>Komuni</u> Uğigh fl-estremitajiet, Dghufija fil-muskoli, Uğigh muskoloskeletaliku, Majalgja, Uğigh fl-ġħonq	<u>Komuni</u> Dghufija fil-muskoli, Uğigh fl-ġħonq
Disturbi fil-Kliewi u fis-Sistema Urinarja		<u>Komuni</u> Hsara akuta tal-kliewi [◊]

Disturbi Ģeneral u Kundizzjonijiet ta' Mnejn Jingħata	<u>Komuni</u> ħafna Deni, Għeja, Astenja, Edima periferika <u>Komuni</u> Telqa, Tkexkix ta' bard	<u>Komuni</u> Għeja, Astenija
Investigazzjonijiet	<u>Komuni</u> ħafna Žieda fl-alanine aminotransferase <u>Komuni</u> Tnaqqis fil-piż, Žieda fil-Bilirubina fid-Demm	

^ara sezzjoni 4.8 Deskriżzjoni ta' reazzjonijiet avversi

magħżula Algoritmu applikat għal limfoma follikulari:

Prova Kkontrollata ta' Fazi 3:

- ADRs ta' NHL-007- L-avvenimenti avversi (AEs) kollha li žviluppaw mit-trattament b'≥5.0% tal-individwi fil-parti tal-istudju b'lenalidomide/rituximab u mill-inqas frekwenza oħħla (%) ta' 2.0% fil-grupp b'Len imqabbla mal-grupp ta' kontroll - (Il-popolazzjoni ta' sigurtà)
- ADRs ta' Grad 3/4 ta' NHL-007- L-avvenimenti avversi (AEs) kollha ta' Grad 3 jew Grad 4 li žviluppaw mit-trattament f'mill-inqas 1.0% tal-individwi fil-grupp b'lenalidomide/rituximab u mill-inqas frekwenza oħħla ta' 1.0% fil-grupp b'Len imqabbla mal-grupp ta' kontroll - (Il-popolazzjoni ta' sigurtà)
- ADRs Serji ta' NHL-007- L-avvenimenti avversi (AEs) serji kollha li žviluppaw mit-trattament f'mill-inqas 1.0% tal-individwi fil-grupp b'lenalidomide/rituximab u b'mill-inqas frekwenza oħħla ta' 1.0% fil-grupp b'lenalidomide/rituximab imqabbla mal-grupp ta' kontroll - (Il-popolazzjoni ta' sigurtà)

Prova FL ta' faži 3 b'parti wahda:

- ADRs ta' NHL-008- L-avvenimenti avversi kollha li žviluppaw mit-trattament b'≥ 5.0% tal-individwi
- ADRs ta' Grad 3/4 ta' NHL-008- L-avvenimenti avversi kollha ta' Grad 3/4 li žviluppaw mit-trattament u li ġew irrapportati f'≥ 1.0% tal-individwi
- ADRs Serji ta' NHL-008- L-avvenimenti avversi Serji kollha li žviluppaw mit-trattament u li ġew irrapportati f'≥ 1.0% tal-individwi

◊ Avvenimenti avversi rrapportati bhala serji fi provi klinici dwar limfoma follikulari

† Japplika biss għal reazzjonijiet avversi serji tal-medicina

* Raxx jinkludi PT ta' raxx u raxx makulari bl-infaset,

** Lewkopenija tinkludi PT lewkopenija u tnaqqis fl-ghadd ta' ċelluli bojod tad-demm

*** Limfopenija tinkludi PT limfopenija u tnaqqis fl-ghadd tal-limfociti

Sommarju tabulat ta' reazzjonijiet avversi wara t-tqeħġid fis-suq

Flimkien mar-reazzjonijiet avversi t'hawn fuq identifikati mill-provi importanti ħafna, it-tabella li ġejja nkisbet minn data miġbura wara t-tqeħġid fis-suq.

Tabella 5. ADRs irrapportati fl-użu ta' wara t-tqeħġid fis-suq f'pazjenti trattati b'lenalidomide

Sistema tal-Klassifika tal-Organ / Terminu Ppreferut	L-ADRs kollha/Frekwenza	ADRs ta' Grad 3–4/Frekwenza
Infezzjonijiet u Infestazzjonijiet	<u>Mħux magħrufa</u> Infezzjonijiet viral, li jinkludu herpes zoster u l-attivazzjoni mill-ġdid tal-virus tal-epatite B	<u>Mħux magħrufa</u> Infezzjonijiet viral, li jinkludu herpes zoster u l-attivazzjoni mill-ġdid tal-virus tal-epatite B
Neoplażmi Beninni, Malinni u dawk Mħux Specifikati (inkluži cesti u polipi)		<u>Rari</u> Sindrome tal-lisi tat-tumur
Disturbi tad-Demm u tas-Sistema Limfatika	<u>Mħux magħrufa</u> Emofilija akkwiżita	
Disturbi fis-Sistema Immuni	<u>Rari</u> Reazzjoni anafilattika [†] <u>Mħux magħrufa</u> Rifjut ta' trapjant ta' organu solidu	<u>Rari</u> Reazzjoni anafilattika [†]
Disturbi fis-Sistema Endokrinarja	<u>Komuni</u> Ipertirojdizmu	

Disturbi Respiratori, Toraciċi u Medjastinali	<u>Mhux komuni</u> Pressjoni għolja pulmonari	<u>Rari</u> Pressjoni għolja pulmonari <u>Mhux magħrufa</u> Pnewmonite interstizjali
Disturbi Gastrointestinali		<u>Mhux magħrufa</u> Pankreatite, Perforazzjoni gastrointestinali (li tinkludi perforazzjonijiet divertikulari, intestinali u tal-musrana l-kbira) [^]
Disturbi fil-Fwied u fil-Marrara	<u>Mhux magħrufa</u> Insuffiċjenza akuta tal-fwied [^] , Epatite tossika [^] , Epatite ċitolitika [^] , Epatite kolestatika [^] , Epatite ċitolitika mħallta/kolestatika [^]	<u>Mhux magħrufa</u> Indeboliment akut tal-fwied [^] , Epatite tossika [^]
Disturbi fil-Ġilda u fit-Tessuti ta' Taħt il-Ġilda		<u>Mhux komuni</u> Angioedema <u>Rari</u> Sindrome ta' Stevens- Johnson [^] , Nekrolisi epidermali tossika [^] <u>Mhux magħrufa</u> Vaskulite lewkoċitoklastika, Reazzjoni tal-Mediċina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi [^]

[^]ara sejjoni 4.8 Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Teratogenicità

Lenalidomide hu strutturalment relatat ma' thalidomide. Thalidomide hu sustanza attiva teratogenika umana magħrufa li tikkawża difetti tat-twelid severi li huma ta' periklu għall-ħajja. Fix-xadini, lenalidomide ikkaġġuna malformazzjonijiet simili għal dawk deskritti b'thalidomide (ara sejjoni 4.6 u 5.3). Jekk lenalidomide jittieħed matul it-tqala, effett teratogeniku ta' lenalidomide fil-bnedmin hu mistenni.

Newtropenia u tromboċitopenija

Majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba: pazjenti li kellhom ASCT trattati b'manteniment b'lenalidomide

Manteniment b'lenalidomide wara ASCT hu assoċjat ma' frekwenza oħħla ta' newtropenia ta' grad 4 meta mqabbla mal-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment bi plaċebo (32.1% vs 26.7% [16.1% kontra 1.8% wara l-bidu tat-trattament ta' manteniment] f'CALGB 100104 u 16.4% vs 0.7% f'IFM 2005-02, rispettivament). AEs ta' newtropenia li jiżviluppaw mit-trattament li jwasslu għat-twaqqif ta' lenalidomide ġew irrapprtati f'2.2% tal-pazjenti f'CALGB 100104 u 2.4% tal-pazjenti f'IFM 2005-02, rispettivament. Newtropenia bid-deni ta' grad 4 ġiet irrapprtata fi frekwenzi simili fil-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment b'lenalidomide meta mqabbla mal-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment bi plaċebo fiż-żewġ studji (0.4% vs 0.5% [0.4% kontra 0.5% wara l-bidu tat-trattament ta' manteniment] f'CALGB 100104 u 0.3% vs 0% f'IFM 2005-02, rispettivament).

Manteniment b'lenalidomide wara ASCT hu assoċjat ma' frekwenza oħħla ta' tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4 meta mqabbla mal-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment bi plaċebo (37.5% vs 30.3% [17.9% kontra 4.1% wara l-bidu tat-trattament ta' manteniment] f'CALGB 100104 u 13.0% vs 2.9% f'IFM 2005-02, rispettivament).

Majeloma multipla ddijanjostikata għall-ewwel darba: pazjenti li mhumiex eligibbli għal trapjant li qed jircievu lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone

Newtropenija ta' grad 4 kienet osservata fil-fergħa RVd fi grad inqas milli fil-fergħa Rd li magħha jista' jsir paragun (2.7% kontra 5.9%) fl-istudju SWOG S0777. Newtropenija bid-deni ta' grad 4 kienet irrappurtata fi frekwenzi simili fil-fergħa RVd meta mqabbel mal-fergħa Rd (0.0% kontra 0.4%).

Tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4 kienet osservata fil-fergħa RVd fi grad ogħla milli fil-fergħa Rd li magħha jista' jsir paragun (17.2% kontra 9.4%).

Majeloma multipla ddijanjostikata għall-ewwel darba: pazjenti li mhumiex eligibbli għal trapjant trattati b'lenalidomide flimkien ma' dexamethasone

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' dexamethasone f'pazjenti b'majeloma multipla ddijanjostikata għall-ewwel darba hi assġċjata ma' frekwenza aktar baxxa ta' newtropenija ta' grad 4 (8.5% f'Rd u Rd18) meta mqabbla ma' MPT (15%). Newtropenija ta' grad 4 bid-deni ġiet osservata b'mod mhux frekwenti (0.6% f'Rd u Rd18 meta mqabbla ma' 0.7% f'MPT).

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' dexamethasone f'pazjenti b'majeloma multipla ddijanjostikata għall-ewwel darba hi assġċjata ma' frekwenza aktar baxxa ta' tromboċitopenija ta' grad 3 u 4 (8.1% f'Rd u Rd18) meta mqabbla ma' MPT (11.1%).

Majeloma multipla ddijanjostikata għall-ewwel darba: pazjenti li mhumiex eligibbli għal trapjant trattati b'lenalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' melphalan u prednisone f'pazjenti b'majeloma multipla ddijanjostikata għall-ewwel darba hi assġċjata ma' frekwenza ogħla ta' newtropenija ta' grad 4 (34.1% f'MPR+R/MPR+p) meta mqabbla ma' MPp+p (7.8%). Kien hemm frekwenza ogħla ta' newtropenija bid-deni ta' grad 4 (1.7% f'MPR+R/MPR+p) meta mqabbla ma' 0.0% f'MPp+p).

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' melphalan u prednisone f'pazjenti b'majeloma multipla ddijanjostikata għall-ewwel darba hi assġċjata ma' frekwenza ogħla ta' tromboċitopenija ta' grad 3 u grad 4 (40.4% f'MPR+R/MPR+p) meta mqabbla ma' MPp+p (13.7%).

Majeloma multipla: pazjenti b'mill-inqas terapija waħda fil-passat

Il-kumbinazzjoni ta' lenalidomide ma' dexamethasone f'pazjenti b'majeloma multipla hi marbuta ma' incidenza ogħla ta' newtropenija ta' grad 4 (5.1% f'pazjenti trattati b'lenalidomide/dexamethasone meta mqabbla ma' 0.6% ta' pazjenti trattati bil-plaċebo/dexamethasone). Episodji ta' newtropenija bid-deni ta' grad 4 kienu osservati b'mod mhux frekwenti (0.6% f'pazjenti trattati b'lenalidomide/dexamethasone meta mqabbla ma' 0.0% f'pazjenti trattati bil- placebo/dexamethasone).

Il-kumbinazzjoni ta' lenalidomide ma' dexamethasone f'pazjenti b'majeloma multipla hi marbuta ma' incidenza ogħla ta' tromboċitopenija ta' grad 3 u grad 4 (9.9% u 1.4%, rispettivament, f'pazjenti trattati b'lenalidomide/dexamethasone meta mqabbla ma' 2.3% u 0.0% f'pazjenti trattati bil-plaċebo/dexamethasone).

Pazjenti b'sindromi majelodisplastiċi

F'pazjenti b'sindromi majelodisplastiċi, lenalidomide hu assoċjat ma' incidenza ogħla ta' newtropenija ta' grad 3 jew 4 (74.6% f'pazjenti trattati b'lenalidomide meta mqabbel ma' 14.9% f'pazjenti fuq plaċebo fl-istudju ta' fażi 3). Episodji ta' newtropenija bid-deni ta' grad 3 jew 4 kienu osservati fi 2.2% ta' pazjenti trattati b'lenalidomide meta mqabbla ma' 0.0% f'pazjenti fuq plaċebo). Lenalidomide hu assoċjat ma' incidenza ogħla ta' tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4 (37% f'pazjenti trattati b'lenalidomide meta mqabbel ma' 1.5% f'pazjenti fuq plaċebo fl-istudju ta' fażi 3).

Pazjenti b'limfoma follikulari

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' rituximab f'limfoma follikulari hi assġċjata ma' incidenza ogħla ta' newtropenija ta' Grad 3 jew Grad 4 (50.7% f'pazjenti trattati b'lenalidomide/rituximab meta mqabbla ma' 12.2% f'pazjenti trattati bi placebo/rituximab). Kull newtropenija ta' Grad 3 jew 4 kienet reversibbli

permezz ta' twaqqif, tnaqqis tad-doža u/jew trattament ta' appoġġ b'fatturi ta' tkabbir. Barra minn hekk, newtropenija bid-deni kienet osservata b'mod mhux frekwenti (2.7% f'pazjenti trattament b'lenalidomide/rituximab meta mqabbla ma' 0.7% f'pazjenti trattati bi plaċebo/rituximab).

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' rituximab hi marbuta wkoll ma' inċidenza ogħla ta' tromboċitopenja ta' Grad 3 jew 4 (1.4% f'pazjenti trattati b'lenalidomide/rituximab meta mqabbla ma' 0% f'pazjenti trattati bi plaċebo/rituximab).

Tromboemboliżmu venuż

Żieda fir-riskju ta' DVT u PE hija assocjata mal-użu tal-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' dexamethasone f'pazjenti b'majeloma multipla, u fi grad anqas, f'pazjenti trattati b'lenalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone jew f'pazjenti b'majeloma multipla u sindromi majelodisplastiċi ikkurati b'lenalidomide mogħti waħdu (ara sezzjoni 4.5).

L-ghoti fl-istess hin ta' sustanzi eritropojetiċi jew storja medika ta' DVT, jistgħu wkoll iż-żidu r-riskju trombotiku f'dawn il-pazjenti.

Infart mijokardijaku

Infart mijokardijaku kien irrapprtat f'pazjenti li kienu qed jirċievu lenalidomide, partikolarmen f'pazjenti b'fatturi magħrufa ta' riskju.

Disturbi emoragiċi

Disturbi emoragiċi huma elenkti taħt diversi klassijiet tal-organi tas-sistema: Disturbi tad-demm u tas-sistema limfatika; disturbi fis-sistema nervuża (emoragijsa intrakranjali); disturbi respiratorji, toraċiċi u medjastinali (tinfaragħ); disturbi gastrointestinali (emoragijsa ġingivali, emoragijsa tal-murliti, emoragijsa tar-rektum, disturbi fil-kliewi u fis-sistema urinarja (ematurja); koriment u avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi procedura (kontuzjoni) u disturbi vaskulari (ekkimoži).

Reazzjonijiet allergiċi u reazzjonijiet severi tal-ġilda

Kažiċċiet ta' reazzjonijiet allergiċi li jinkludu anġjoedema, reazzjoni anafilattika u reazzjonijiet severi tal-ġilda li jinkludu SJS, TEN u DRESS kienu rrappurtati bl-użu ta' lenalidomide. Reazzjoni inkroċjata possibbli bejn lenalidomide u thalidomide kienet irrapprtata fil-letteratura medika. Pazjenti bi storja medika ta' raxx sever assoċjat ma' trattament b'thalidomide m'għandhomx jirċievu lenalidomide (ara sezzjoni 4.4).

Tieni tumuri malinni primarji

Fi provi kliniči f'pazjenti b'majeloma ji fil-passat kienu ikkurati b'lenalidomide/dexamethasone imqabbla mal-kontrolli, fil-parti l-kbira jikkonsistu f'kanċers taċ-ċelluli bażali jew taċ-ċelluli skwamużi tal-ġilda.

Lewkimja majelojde akuta

Majeloma multipla

Kažiċċiet ta' AML ġew osservati fi provi kliniči ta' majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba f'pazjenti li kienu qed jieħdu kura b'lenalidomide flimkien ma' melphalan jew immedjatamente wara HDM/ASCT (ara sezzjoni 4.4). Din iż-żieda ma kinitx osservata fil-provi kliniči ta' majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba f'pazjenti li kienu qed jieħdu lenalidomide flimkien ma' dexamethasone meta mqabbla ma' thalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone.

Sindromi majelodisplastiċi

Varjabbi fil-linjal bażi li jinkludu citoġenetiċi kumplessi huma assoċjati ma' progressjoni għal AML f'individwi li huma dipendenti fuq it-trasfużjoni u li għandhom anormalità ta' Del (5q) (ara sezzjoni 4.4). Ir-riskju kumulattiv stmat ta' progressjoni ta' sentejn għal AML kien ta' 13.8% f'pazjenti b'anormalità iż-żonata Del (5q) meta mqabbla ma' 17.3% għal pazjenti b'anormalità Del (5q) u anormalità citoġenetika waħda addizzjonal u 38.6% f'pazjenti b'karjotip kumpless.

F'analizi post-hoc ta' prova klinika ta' lenalidomide f'sindromi majelodisplastiċi, ir-rata ta' progressjoni ta' sentejn għal AML kienet ta' 27.5% f'pazjenti b'pożittività IHC-p53 u 3.6% f'pazjenti b'negattività IHC-p53 ($p = 0.0038$). Fil-pazjenti b'pożittività IHC-p53, rata iktar baxxa ta' progressjoni għal AML ġiet osservata fost pazjenti li kisbu respons ta' indipendenza mit-trasfużjoni (TI) (11.1%) meta mqabbla ma' individwi li ma rrisondex (34.8%).

Disturbi fil-fwied

Ir-reazzjonijiet avversi li ġejjin ta' wara t-tqegħid fis-suq ġew irrapportati (frekwenza mhux magħrufa): insuffiċjenza akuta tal-fwied u kolestasi (it-tnejn potenzjalment fatali), epatite tossika, epatite ċitolitika, epatite mħallta ċitolitika/kolestatika.

Rabdomijoloži

Kažijiet rari ta' rabdomijoloži ġew osservati, xi wħud minnhom meta lenalidomide jingħata ma' statin.

Disturbi tat-tirojde

Kažijiet ta' ipotirojdiżmu u kažijiet ta' ipertirojdiżmu kienu rrappurtati (ara sezzjoni 4.4 Disturbi tat-tirojde).

Reazzjoni ta' aggravament tat-tumur u sindrome tal-lisi tat-tumur

Fl-istudju NHL-007, TFR gie rrappurtat f'19/146 (13.0%) tal-pazjenti fil-parti tal-istudju b'lenalidomide/rituximab kontra 1/148 (0.7%) ta' pazjenti fil-parti tal-istudju bi plaċebo/rituximab. Il-biċċa l-kbira ta' TFRs (18 minn 19) irrappurtati fil-parti tal-istudju b'lenalidomide/rituximab seħħew matul l-ewwel żewġ cikli tal-kura. Pazjent b'FL wieħed fil-parti tal-istudju b'lenalidomide/rituximab kelli u avveniment ta' TFR ta' Grad 3 kontra l-ebda pazjent fil-parti tal-istudju bi plaċebo/rituximab. Fl-istudju NHL-008, 7/177 (4.0%) tal-pazjenti b'FL kellhom TFR; (3 rapporti kienu ta' severità ta' Grad 1 u 4 rapporti kienu ta' Grad 2); filwaqt li rapport 1 kien ikkunsidrat serju. Fl-istudju NHL-007, TLS seħħ f'2 pazjenti b'FL (1.4%) fil-parti tal-istudju b'lenalidomide/rituximab u fl-ebda pazjent b'FL fil-parti tal-istudju bi plaċebo/rituximab; l-ebda wieħed mill-pazjenti ma kelli u avveniment ta' Grad 3 jew 4. TLS seħħ f'pazjent b'FL 1 (0.6%) fl-istudju NHL-008. Dan l-avveniment wieħed kien identifikat bhala reazzjoni avversa serja ta' Grad 3. Għall-istudju NHL-007 l-ebda pazjent ma kelli jieqaf mit-terapija b'lenalidomide/rituximab minħabba TFR jew TLS.

Disturbi gastrointestinali

Perforazzjonijiet gastrointestinali ġew irrapportati matul il-kura b'lenalidomide. Perforazzjonijiet gastrointestinali jistgħu jwasslu għal kumplikazzjonijiet settici u jistgħu jiġi assoczjati ma' riżultat fatali.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspectati

Huwa importanti li jiġi rrappurtati reazzjonijiet avversi suspectatif wara l-awtorizzazzjoni tal-prodott mediciinali. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tal-bilanċ bejn il-benefiċċju u r-riskju tal-prodott mediciinali. Il-professjonisti tal-kura tas-sahha huma mitluba jirrapportaw kwalunkwe reazzjoni avversa suspectata permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali imniżżla f'[Appendiċi V](#).

4.9 Doża eċċessiva

M'hemm l-ebda esperjenza spċċifika fl-immaniġġjar ta' doża eċċessiva ta' lenalidomide fil-pazjenti, għalkemm fl-istudji dwar il-medda tad-doża, xi pazjenti kienu esposti sa 150 mg, u fi studji dwar doži waħidhom, xi pazjenti kienu esposti għal doża sa 400 mg. It-tossiċità li tillimita d-doża f'dawn l-istudji kienet essenzjalment ematologika. F'każ ta' doża eċċessiva, kura ta' appoġġ hi rakkodata.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOGIČI

5.1 Proprietajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Immunosoppressanti oħrajn, Kodiċi ATC: L04AX04.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Lenalidomide jeħel direttament ma' cereblon, komponent ta' kumpless tal-enzimi cullin ring E3 ubiquitin ligase li jinkludi proteina li teħel mal-ħsara f'deoxyribonucleic acid (DNA) 1(DDB1), cullin 4 (CUL4), u regulatur ta' cullins 1 (Roc1). F'ċelluli ematopojetici, lenalidomide billi jintrabat ma' cereblon jirrekluta proteini substrati Aiolos u Ikaros, fatturi traskrizzjonali limfoidi, u dan iwassal għall-

ubikwitinazzjoni u d-degradazzjoni sussegwenti tagħhom li tirriżulta f'effetti ċitossiċi u immunomodulatorji diretti.

B'mod specifiku, lenalidomide jinibixxi l-proliferazzjoni u jžid l-apotoži ta' certi ċelluli ematopojetici tat-tumur (inkluż ċelluli tat-tumur MM fil-plaźma, ċelluli tat-tumur ta' limfoma follikulari u dawk bit-thassir ta' kromożoma 5), iżid l-immunità mmedjata miċ-ċelluli permezz taċ-ċelluli T u Qattieħa Naturali (Natural Killer, NK) u jžid in-numru ta' ċelluli NK, T u NK T. F'MDS Del (5q), lenalidomide jinibixxi b'mod selettiv il-klonu anormali billi jžid l-apotoži ta' ċelluli b'Del (5q).

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide u rituximab iżżejjid ADCC u l-apotoži diretta tat-tumur fiċ-ċelluli ta' limfoma follikulari.

Il-mekkaniżmu ta' azzjoni ta' lenalidomide jinkludi wkoll attivitajiet addizzjonali bħal propjetajiet antiangiogeneċċi u proeritropojetici. Lenalidomide jinibixxi l-angiogenezi billi jibblokk l-migrazzjoni u l-adeż-żoni taċ-ċelluli endoteliali u l-formazzjoni ta' arterji u vini ta' daqs mikro, iżid il-produzzjoni ta' emoglobina fetali minn ċelluli staminali ematopoejetici CD34+, u jinibixxi l-produzzjoni ta' citokini proinfammatorji (pereżempju, TNF- α u IL-6) minn monoċċi.

Effikaċċja klinika u sigurtà

L-effikaċċja u s-sigurtà ta' lenalidomide gew evalwati f'sitt studji ta' faži 3 f'majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba, żewġ studji ta' faži 3 f'majeloma multipla li tirkadi/refrattarja, studju wieħed ta' faži 3 u studju wieħed ta' faži 2 dwar sindromi majelodisplastici u studju wieħed ta' faži 3 u studju wieħed ta' faži 3b f'iNHL, kif deskritt hawn taħt.

Majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba

Manteniment b'lenalidomide f'pazjenti li kellhom ASCT

L-effikaċċja u s-sigurtà tal-manteniment b'lenalidomide ġie evalwat f'żewġ studji multiċentriċi ta' faži 3, li fihom il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, double-blind, b'2 partijiet, ta' grupp parallel, ikkontrollati bi plaċebo: CALGB 100104 u IFM 2005-02.

CALGB 100104

Pazjenti bejn it-18 u s-70 sena b'MM attiva li kienu jeħtiegu kura u mingħajr progressjoni fil-passat wara t-trattament inizjali, kienu eligibbli.

Fi żmien 90-100 jum wara ASCT, il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali fi proporzjon ta' 1:1 biex jirċievu jew manteniment b'lenalidomide jew bi plaċebo. Id-doża ta' manteniment kienet ta' 10 mg darba kuljum f'jiem 1-28 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum (li tiżid sa 15-il mg darba kuljum wara 3 xhur fl-assenza ta' tosxicità li tillimita d-doża), u t-trattament tkompli sal-progressjoni tal-marda.

Il-punt aħħari tal-effikaċċja primarja fl-istudju kienet sopravivenza mingħajr progressjoni (progression free survival, PFS) mill-għażla b'mod każwali sad-data tal-progressjoni jew mewt, liema minnhom seħħet l-ewwel; l-istudju ma kienx intenzjonat għall-punt aħħari tas-sopravivenza globali. B'kollo, 460 pazjent intgħażlu b'mod każwali: 213-il pazjent għal lenalidomide u 229 pazjent għall-plaċebo. Il-karakteristiċi demografiċi u dawk assoċjati mal-marda kienu bbilancjati fiż-żewġ partijiet tal-istudju.

L-istudju kien unblinded fuq ir-rakkmandazzjonijiet tal-kumitat tal-monitora għad-did wara li nqabeż il-limitu għal analiżi interim ppjanata minn qabel, bl-użu tad-data tal-għeluq tas-17 Diċembru, 2009 (15.5 xhur ta' segwit) wrew tnaqqis ta' 62% fir-riskju tal-progressjoni tal-marda jew mewt favur lenalidomide (HR = 0.38; 95% CI 0.27, 0.54; p < 0.001). Il-PFS medjan globali kien ta' 33.9 xhur (95% CI NE, NE) fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide, kontra 19.0-il xahar (95% CI 16.2, 25.6) fil-parti tal-istudju dwar il-plaċebo.

Il-benefiċċju ta' PFS ġie osservat kemm fis-sottogrupp ta' pazjenti b'CR kif ukoll fis-sottogrupp ta' pazjenti li ma kisbu CR.

Ir-riżultati tal-istudju, bl-użu tad-data tal-limitu tal-1 ta' Frar 2016, huma pprezentati f'Tabella 6.

Tabella 6. Sommarju tad-data globali dwar l-effikaċja

	Lenalidomide (N = 231)	Plaċebo (N = 229)
PFS evalwata mill-Investigatur		
Žmien PFS medjan ^a , xhur (95% CI) ^b	56.9 (41.9, 71.7)	29.4 (20.7, 35.5)
HR [95% CI] ^c ; valur p ^d	0.61 (0.48, 0.76); < 0.001	
PFS2^e		
Žmien PFS2 medjan ^a , xhur (95% CI) ^b	80.2 (63.3, 101.8)	52.8 (41.3, 64.0)
HR [95% CI]; valur p ^d	0.61 (0.48, 0.78); < 0.001	
Sopravivenza globali		
Žmien OS medjan ^a , xhur (95% CI) ^b	111.0 (101.8, NE)	84.2 (71.0, 102.7)
Rata ta' sopravivenza ta' 8 snin, % (SE)	60.9 (3.78)	44.6 (3.98)
HR [95% CI] ^c ; valur p ^d	0.61 (0.46, 0.81); < 0.001	
Segwitu		
Medjan ^f (min, max) xhur: il-pazjenti kollha li baqgħu hajjin	81.9 (0.0, 119.8)	81.0 (4.1, 119.5)

CI = intervall ta' kufidenza; HR = proporzjon ta' periklu; max = massimu; min = minimu; NE = ma tistax issir stima; OS = sopravivenza globali; PFS = sopravivenza mingħajr progressjoni;

^a Il-medjan hu bbażat fuq l-istima ta' Kaplan-Meier.

^b Il-95% CI madwar il-medjan.

^c Ibbażat fuq il-mudell ta' perikli proporzjonal ta' Cox li qabel il-funzjonijiet tal-periklu assoċjati mal-parti tal-istudju indikati dwar il-kura.

^d Il-valur p hu bbażat fuq it-test log-rank mhux stratifikat tad-differenziati fil-kurva ta' Kaplan-Meier bejn il-partijiet tal-istudju indikati dwar il-kura.

^e Punt tat-tmiem esploratorju (PFS2). Lenalidomide riċevut minn individwi fil-parti tal-istudju dwar plaċebo, li qalbu qabel PD meta sar l-unblinding tal-istudju, ma għix ikkunsidrat bhala terapija sekondarja.

^f Segwitu medjan wara ASCT ghall-individwi kollha li baqgħu hajjin.

Data tal-gheluq: 17 Diċi 2009 u 01 Frar 2016

IFM 2005-02

Pazjenti li kellhom < 65 sena meta saret id-dijanjosi u kellhom ASCT u li kisbu mill-inqas respons ta' marda stabbli fil-ħin tal-irkupru ematologiku kienu eligibbli. Il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali fi proporzjon ta' 1:1 biex jircievu jew lenalidomide jew kura ta' manteniment bi plaċebo (10 mg darba kuljum f'jiem 1-28 ta' ciklu ripetut ta' 28 jum li żidiedu għal sa 15-il mg darba kuljum wara 3 xhur fl-assenza ta' tossicità li tillimita d-doża) wara 2 korsijiet ta' konsolidazzjoni b'lenalidomide (25 mg/jum, jiem 1-21 ta' ciklu ta' 28 jum). Il-kura kellha titkompli sal-progressjoni tal-marda.

Il-punt aħħari primarju kienet PFS definita mill-għażla b'mod każwali sad-data tal-progressjoni jew mewt, liema minnhom seħħet l-ewwel; l-istudju ma kienx intenzjonat għall-punt aħħari tas-sopravivenza globali. B'kollo, 614-il pazjent intgħażlu b'mod każwali: 307 pazjenti għal lenalidomide u 307 pazjenti għall-plaċebo.

L-istudju kien *unblinded* fuq ir-rakkmandazzjoni tal-kumitat tal-monitoraġġ tad-data wara li nqabeż il-limitu għal analiżi interim ipjanata minn qabel ta' PFS. Wara l-*unblinding*, pazjenti li kienu qed jircievu plaċebo ma nqalbux għal terapija b'lenalidomide qabel ma seħħet il-progressjoni tal-marda. Il-parti tal-istudju dwar lenalidomide ma tkomplietx, bħala miżura ta' sigurtà proattiva, wara li gie osservat żbilan tal-SPMs (ara Sezzjoni 4.4).

Ir-riżultati tal-PFS fl-*unblinding*, wara analiżi interim ppjanata minn qabel, bl-użu tad-data tal-ġħeluq tas-7 ta' Lulju, 2010 (31.4 xhur ta' segwitu), urew tnaqqis ta' 48% fir-riskju tal-progressjoni tal-marda jew il-mewt, favur lenalidomide (HR = 0.52; 95% CI 0.41, 0.66; p < 0.001). Il-PFS medjan globali tas-sopravivenza kien ta' 40.1 xhur (95% CI 35.7, 42.4) fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide, kontra 22.8 xhur (95% CI 20.7, 27.4) fil-parti tal-istudju dwar il-plaċebo.

Il-benefiċċju ta' PFS kien inqas fis-sottogrupp ta' pazjenti b'CR milli fis-sottogrupp ta' pazjenti li ma kisbux CR.

Il-PFS aġġornata, bl-użu tad-data tal-ġħeluq tal-1 Frar, 2016, (96.7 xhur ta' segwitu) ikompli juri vantagg ta' PFS: HR = 0.57 (95% CI 0.47, 0.68; p < 0.001). Il-PFS medjan globali kien ta' 44.4 xhur (39.6, 52.0) fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide, kontra 23.8 xhur (95% CI 21.2, 27.3) fil-parti tal-istudju dwar il-plaċebo. Ghall-PFS2, l-HR osservata kienet ta' 0.80 (95% CI 0.66, 0.98; p = 0.026) għal lenalidomide kontra l-plaċebo. Il-PFS2 medjan globali kien ta' 69.9 xhur (95% CI 58.1, 80.0) fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide, kontra 58.4 xhur (95% CI 51.1, 65.0) fil-parti tal-istudju dwar il-plaċebo. Ghall-OS, l-HR osservata kienet ta' 0.90: (95% CI 0.72, 1.13; p = 0.355) għal lenalidomide kontra l-plaċebo. Iż-żmien medjan globali tas-sopravivenza kien ta' 105.9 xhur (95% CI 88.8 NE) fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide, kontra 88.1 xhur (95% CI 80.7, 108.4) fil-parti tal-istudju dwar il-plaċebo.

Lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone f'pazjenti li mhumiex eligibbli għal trapjant taċ-ċelluli staminali

L-istudju SWOG S0777 evalwa ż-żieda ta' bortezomib ma' baži ta' lenalidomide u dexamethasone, bħala kura inizjali, segwit minn Rd kontinwu sal-progressjoni tal-marda, f'pazjenti b'majeloma multipla li ma kinitx ittrattata qabel li jew mhumiex eligibbli għal trapjant jew li huma eligibbli għal trapjant bl-ebda pjan li jitwettaq immedjatament.

Il-pazjenti fil-fergħa ta' lenalidomide, bortezomib u dexamethasone (RVd) irċivew lenalidomide 25 mg/jum mill-ħalq f'jiem 1-14, bortezomib 1.3 mg/m² ġol-vini f'jiem 1, 4, 8, u 11, u dexamethasone 20 mg/jum mill-ħalq f'jiem 1, 2, 4, 5, 8, 9, 11, u 12 ta' ċikli ripetuti ta' 21 jum sa tmien ċikli ta' 21 jum (24 ġimgħa). Il-pazjenti fil-fergħa ta' lenalidomide u dexamethasone (Rd) irċivew lenalidomide 25 mg/jum mill-ħalq f'jiem 1-21, u dexamethasone 40 mg/jum mill-ħalq f'jiem 1, 8, 15, u 22 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum sa sitt ċikli ta' 28 jum (24 ġimgħa). Il-pazjenti fiż-żewġ fergħat hadu Rd kontinwu: lenalidomide 25 mg/jum mill-ħalq f'jiem 1-21, u dexamethasone 40 mg/jum mill-ħalq f'jiem 1, 8, 15, u 22 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum. Il-kura kellha titkompla sal-progressjoni tal-marda.

Ir-riżultat aħħari tal-effikaċċja primarja fl-istudju kien is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS). B'kollo, 523 pazjent ġew ir-registrati fl-istudju, b'263 pazjent li ntgħażlu b'mod każwali għal RVd u 260 pazjent li ntgħażlu b'mod każwali għal Rd. Id-demografija u l-karakteristiċi fil-linja baži relatati mal-mard tal-pazjenti kienu bbilanċjati tajjeb bejn il-fergħat tal-istudju.

Ir-riżultati tal-PFS, kif evalwati mill-IRAC, meta saret l-analiżi primarja, bl-użu tad-data tal-ġħeluq tal-05 ta' Novembru, 2015 (50.6 xhur ta' segwitu), urew tnaqqis ta' 24% fir-riskju tal-progressjoni tal-marda jew il-mewt, li ffavorixxew lil RVd (HR = 0.76; 95% CI 0.61, 0.94; p = 0.010). Il-PFS medjan globali tas-sopravivenza kien ta' 42.5 xhur (95% CI 34.0, 54.8) fil-fergħa ta' RVd, kontra 29.9 xhur (95% CI 25.6, 38.2) fil-fergħa ta' Rd. Il-benefiċċju kien osservat irrispettivament mill-eligibilità għat-trapjant taċ-ċelluli staminali.

Ir-riżultati ghall-istudju, bl-użu tad-data tal-ġħeluq tal-01 ta' Diċembru, 2016, fejn il-medjan taż-żmien ta' segwitu għall-individwi kollha li baqgħu ħajjin kien ta' 69.0 xahar, huma ppreżentati f'Tabella 7. Il-benefiċċju li jiffavorixxi Rvd kien osservat irrispettivament mill-eligibilità għat-trapjant taċ-ċelluli staminali.

Tabella 7. Sommarju tad-data tal-effikaċċja globali

	Kura inizjali	
	RVd (ċikli ta' 3 ġimgħat x-8) (N = 263)	Rd (ċikli ta' 4 ġimgħat x-6) (N = 260)
PFS evalwata mill-IRAC (xhur)		
Żmien PFS medjan ^a , xhur (95% CI) ^b	41.7 (33.1, 51.5)	29.7 (24.2, 37.8)
HR [95% CI] ^c ; valur p ^d	0.76 (0.62, 0.94); 0.010	
Sopravivenza globali (xhur)		
Żmien OS medjan ^a , xhur (95% CI) ^b	89.1 (76.1, NE)	67.2 (58.4, 90.8)

HR [95% CI] ^c ; valur p ^d	0.72 (0.56, 0.94); 0.013	
Rispons – n (%)		
Rispons globali: CR, VGPR, jew PR	199 (75.7)	170 (65.4)
≥ VGPR	153 (58.2)	83 (31.9)
Segwitu (xhur)		
Medjan ^e (min, mass): il-pazjenti kollha	61.6 (0.2, 99.4)	59.4 (0.4, 99.1)

CI = intervall ta' kunfidenza; HR = proporzjon ta' periklu; mass = massimu; min = minimu; NE = ma tistax issir stima; OS = sopravivenza globali; PFS = sopravivenza minghajr progressjoni.

^aIl-medjan hu bbażat fuq stima ta' Kaplan-Meier.

^bTwo-sided 95% CI madwar iż-żmien medjan.

^cIbbażat fuq il-mudell mhux stratifikat ta' perikli proporzjonal ta' Cox li qabbel il-funzjonijiet tal-periklu assoċjati mal-fergħat tal-kura (RVd:Rd).

^dIl-valur p hu bbażat fuq log-rank test mhux stratifikat.

^eIs-segwitu medjan kien ikkalkulat mid-data tal-għażla b'mod każwali.

Data sa meta nġabret id-data = 01 ta' Diċi 2016.

Ir-riżultati aġġornati tal-OS, bl-użu tad-data sa meta nġabret id-data tal-01 ta' Mejju 2018 (segwitu medjan ta' 84.2 xhur għal individwi li baqgħu ġajjin) ikomplu juru vantagg fl-OS li jiffavorixxi lil RVd: HR = 0.73 (95% CI 0.57, 0.94; p = 0.014). Il-proporzjon ta' individwi ġajjin wara 7 snin kien ta' 54.7% fil-fergħa ta' RVd, kontra 44.7% fil-fergħa ta' Rd.

Lenalidomide flimkien ma' dexamethasone f'pazjenti li mhumiex eligibbli għal trapjant taċ-ċelluli staminali

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' lenalidomide għiet evalwata fi studju ta' fazi 3, multiċentriku, li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, miftuh, bi 3 partijiet (MM-020) ta' pazjenti li kellhom mill-inqas 65 sena jew aktar jew, jekk kellhom inqas minn 65 sena, ma kinu kandidati għal trapjant ta' ċcelluli staminali minħabba li rrisfutaw li jsirilhom trapjant ta' ċcelluli staminali, mhijiex disponibbli għall-pazjent minħabba l-ispejjeż jew minħabba xi raġuni oħra. L-istudju (MM-020) qabbel lenalidomide u dexamethasone (Rd) mogħtija għal 2 tulijiet differenti ta' żmien (i.e., sal-marda progressiva [il-parti tal-istudju dwar Rd] jew għal sa tmintax-il čiklu ta' 28 jum [72 ġimgħa, il-parti tal-istudju dwar Rd18]) ma' melphalan, prednisone u thalidomide (MPT) għal massimu ta' tħażżej il-čiklu ta' 42 jum (72 ġimgħa). Il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali (1:1:1) għal 1 mit-3 partijiet tal-istudju dwar il-kura. Il-pazjenti gew stratifikati fl-ġħażla b'mod każwali skont l-età (≤ 75 kontra > 75 sena), stadju (Stadji ISS I u II kontra Stadju III), u l-pajjiż.

Il-pazjenti fil-partijiet tal-istudju dwar Rd u Rd18 ħadu lenalidomide 25 mg darba kuljum f'jiem 1 sa 21 ta' čikli ta' 28 jum skont il-parti tal-istudju tal-protokoll. Dexamethasone 40 mg gie ddożat darba kuljum f'jiem 1, 8, 15, u 22 ta' kull čiklu ta' 28 jum. Id-doża tal-bidu u l-kors għal Rd u Rd18 gew aġġustati skont l-età u l-funzjoni tal-kliewi (ara sezzjoni 4.2). Pazjenti li kellhom > 75 sena rċivew doża ta' dexamethasone 20 mg darba kuljum f'jiem 1, 8, 15, u 22 ta' kull čiklu ta' 28 jum. Il-pazjenti kollha rċivew antikoagulazzjoni profilattika (eparina b'piż molekulari baxx, warfarina, eparina, doża baxxa ta' aspirina) matul l-istudju.

Ir-riżultat aħħari tal-effikaċja primarja fl-istudju kienet is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS). B'kollo, 1,623 pazjent gew irregistri fl-istudju, b'535 pazjent li ntgħażlu b'mod każwali għal Rd, 541 pazjent li ntgħażlu b'mod każwali għal Rd18 u 547 pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali għal MPT. Id-demografika u karakteristiċi fil-linjal bażi relatati mal-marda tal-pazjenti kienu bbilanċjati tajjeb fit-3 partijiet tal-istudju kollha. B'mod ġenerali, individwi fl-istudju kellhom marda fi stat avvanzat: mill-popolazzjoni totali fl-istudju, 41% kellhom ISS fi stadju III, 9% kellhom insuffiċjenza severa tal-kliewi (tnehħiha tal-krejatinina [CLcr] ta' < 30 mL/min). Il-medjan tal-età kien 73 sena fit-3 partijiet tal-istudju.

F'analizi aġġornata ta' PFS, PFS2 u OS bl-użu ta' data tal-ġħeluq tat-3 ta' Marzu 2014, fejn il-medjan ta' żmien ta' segwitu għall-individwi kollha li baqgħu ġajjin kien ta' 45.5 xahar, ir-riżultati tal-istudju huma pprezzentati f'Tabbera 8:

Tabbera 8. Sommarju tad-data globali dwar l-effikaċja

	Rd (N = 535)	Rd18 (N = 541)	MPT (N = 547)
--	-----------------	-------------------	------------------

PFS evalwat mill-Investigatur - (xhur)			
Medjan ^a žmien PFS, xhur (95% CI) ^b	26.0 (20.7, 29.7)	21.0 (19.7, 22.4)	21.9 (19.8, 23.9)
HR [95% CI] ^c ; valur p ^d			
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		
PFS2^e – (xhur)			
Medjan ^a žmien PFS2, xhur (95% CI) ^b	42.9 (38.1, 47.4)	40.0 (36.2, 44.2)	35.0 (30.4, 37.8)
HR [95% CI] ^c ; p-value ^d			
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		
Sopravivenza globali (xhur)			
Medjan ^a žmien OS, xhur (95% CI) ^b	58.9 (56.0, NE)	56.7 (50.1, NE)	48.5 (44.2, 52.0)
HR [95% CI] ^c ; p-value ^d			
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		
Segwitu (xhur)			
Medjan ^f (min, max): il-pazjenti kollha	40.8 (0.0, 65.9)	40.1 (0.4, 65.7)	38.7 (0.0, 64.2)
Rispons ghal majeloma^g n (%)			
CR	81 (15.1)	77 (14.2)	51 (9.3)
VGPR	152 (28.4)	154 (28.5)	103 (18.8)
PR	169 (31.6)	166 (30.7)	187 (34.2)
Rispons totali: CR, VGPR, jew PR	402 (75.1)	397 (73.4)	341 (62.3)
Tul tar-rispons (xhur)			
Medjan ^a (95% CI) ^h	35.0 (27.9, 43.4)	22.1 (20.3, 24.0)	22.3 (20.2, 24.9)

AMT = terapija kontra l-majeloma; CI = intervall ta' kunfidenza; CR = respons shih; d = doža baxxa ta' dexamethasone; HR = proporzjon ta' periklu; IMWG = International Myeloma Working Group; IRAC (Independent Response Adjudication Committee) = Kumitat ta' Aġġudikazzjoni Indipendenti dwar ir-Rispons; M = melphalan; max = massimu; min = minimu; NE = mhux estimabbli; OS = sopravivenza globali; P = prednisone; PFS = sopravivenza mingħajr progressjoni; PR = respons parżjali; R = lenalidomide; Rd = Rd mogħti sad-dokumentazzjoni ta' marda progressiva; Rd18 = Rd mogħti għal ≤ 18-il ciklu; SE = żball standard; T = thalidomide; VGPR = respons parżjali tajjeb hafna; vs = kontra.

^aIl-medjan hu bbażat fuq stima ta' Kaplan-Meier.

^bIl-95% CI madwar il-medjan.

^cIbbażat fuq il-mudell ta' periklu proporzionali ta' Cox li qabbel il-funzjonijiet tal-periklu assoċjati mal-parti tal-istudju indikati dwar il-kura.

^dIl-valur p hu bbażat fuq it-test log-rank mhux stratifikat tad-differenzi fil-kurva ta' Kaplan-Meier bejn il-partijiet tal-istudju indikati dwar il-kura.

^ePunt aħħari esploratorju (PFS2).

^fIl-medjan hu l-istatistika univarjata mingħajr aġġustament għaċ-ċensura.

^gL-ahjar evalwazzjoni ta' respons aġġudikat matul il-faži ta' kura tal-studju (ghad-definizzjoni jiet ta' kull kategorija ta' rispons, Data tal-ġelu u qħad-data = 24 ta' Mejju, 2013).

^hData nqagħtet 24 ta' Mejju, 2013.

Lenalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone segwit minn terapija ta' manteniment f'pazjenti li mhumiex eliġibbli għal trapjant

Is-sigurtà u l-effiċċiјa ta' lenalidomide gew evalwati fi studju ta' faži 3, multiċentriku, li fih il-parciecipanti ntgħażlu b'mod każwali, double-blind, bi 3 partijiet (MM-015), ta' pazjenti li kellhom 65 sena jew aktar u kelħom krejatinina fis-serum ta' <2.5 mg/dL. L-istudju qabbel lenalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone (MPR) bi jew mingħajr terapija ta' manteniment b'lenalidomide sal-progressjoni tal-marda, ma' dik ta' melphalan u prednisone għal massimu ta' 9 cikli. Il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali fi proporzjon ta' 1:1:1 għal waħda minn 3 partijiet tal-istudju dwar il-kura. Il-pazjenti ġew stratifikati fl-ġhażla b'mod każwali skont l-età (≤ 75 vs. > 75 sena) u l-istadju (Stadji I u II vs. stadju III).

Dan l-istudju investiga l-użu ta' terapija kombinata ta' MPR (melphalan 0.18 mg/kg mill-ħalq f'jiem 1 sa 4 ta' cikli ripetuti ta' 28 jum; prednisone 2 mg/kg mill-ħalq f'jiem 1 sa 4 ta' cikli ripetuti ta' 28 jum; u lenalidomide mill-ħalq 10 mg/jum f'jiem 1 sa 21 ta' cikli ripetuti ta' 28 jum) għal terapija ta' induzzjoni, għal sa 9 cikli. Pazjenti li temmew 9 cikli, jew li ma setgħux itemmu 9 cikli minħabba intolleranza, komplew bit-terapija ta' manteniment u bdew b'lenalidomide 10 mg mill-ħalq f'jiem 1 sa 21 ta' cikli.

ripetuti ta' 28 jum sal-progressjoni tal-marda.

Ir-riżultat aħħari tal-effikaċja primarja fl-istudju kienet is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS). B'kolloġix, 459 pazjent ġew irreggistrati fl-istudju, b'152 pazjent li ntgħażlu b'mod każwali għal MPR+R, 153 pazjent li ntgħażlu b'mod każwali għal MPR+p u 154 pazjent li ntgħażlu b'mod każwali għal MPp+p. Il-karatteristiċi tad-demografika u tal-linja baži assoċċjata ma' mard tal-pazjenti kienu bbilancjati tajeb fit-3 partijiet kollha tal-istudju; b'mod sinifikanti, madwar 50% tal-pazjenti irreggistrati f'kull parti tal-istudju kellhom il-karatteristiċi li ġejjin; ISS ta' Fażi III, u tneħħija tal-krejatinina ta' < 60 mL/min. Il-medjan tal-età kien ta' 71 sena fil-parti tal-istudju dwar MPR+R u MPR+p, u 72 sena fil-parti tal-istudju dwar MPp+p.

F'analizi ta' PFS, PFS2, OS billi ntużat id-data tal-gheluq ta' April 2013 fejn il-medjan ta' zmien ta' segwitu ghall-individwi kollha li baqgħu ħajjin kien ta' 62.4 xhur, ir-riżultati tal-istudju huma ppreżentati f'Tabbera 9:

Tabbera 9. Sommarju tad-data globali dwar l-effikaċja

	MPR+R (N = 152)	MPR+p (N = 153)	MPp+p (N = 154)
PFS evalwata mill-Investigatur - (xhur)			
Medjan ^a zmien PFS, xhur (95% CI)	27.4 (21.3, 35.0)	14.3 (13.2, 15.7)	13.1 (12.0, 14.8)
HR [95% CI]; valur p			
MPR+R vs MPp+p		0.37 (0.27, 0.50); < 0.001	
MPR+R vs MPR+p		0.47 (0.35, 0.65); < 0.001	
MPR+p vs MPp +p		0.78 (0.60, 1.01); 0.059	
PFS2 – (xhur) [□]			
Medjan ^a zmien PFS2, xhur (95% CI)	39.7 (29.2, 48.4)	27.8 (23.1, 33.1)	28.8 (24.3, 33.8)
HR [95% CI]; valur p			
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	
Sopravivenza globali (xhur)			
Medjan ^a zmien OS, xhur (95% CI)	55.9 (49.1, 67.5)	51.9 (43.1, 60.6)	53.9 (47.3, 64.2)
HR [95% CI]; valur p			
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	
Segwitu (xhur)			
Medjan (min, max): il-pazjenti kollha	48.4 (0.8, 73.8)	46.3 (0.5, 71.9)	50.4 (0.5, 73.3)
Rispons għal Majeloma Evalwat mill-Investigatur n (%)			
CR	30 (19.7)	17 (11.1)	9 (5.8)
PR	90 (59.2)	99 (64.7)	75 (48.7)
Marda Stabbli (SD)	24 (15.8)	31 (20.3)	63 (40.9)
Rispons Ma Setax Jigi Evalwat (NE)	8 (5.3)	4 (2.6)	7 (4.5)
Tul ta' Rispons Evalwat mill-Investigatur (CR+PR) -(xhur)			
Medjan ^a (95% CI)	26.5 (19.4, 35.8)	12.4 (11.2, 13.9)	12.0 (9.4, 14.5)

CI = intervall ta' kunkfidenza; CR = rispons shih; HR = Proporżjoni ta' Periklu; M = melphalan; NE = mhux estimabbi; OS = sopravivenza globali; p = plaċebo; P = prednisone; PD = marda progressiva; PR = rispons parzjali; R = lenalidomide; SD = marda stabbli; VGPR = rispons parzjali tajeb hafna.

^a Il-medjan hu bbażat fuq stima ta' Kaplan-Meier.

^b PFS2 (punkt ahħari esploratorju) ġie definit ghall-pazjenti kollha (ITT) bħala ż-żmien mill-għażla b'mod każwali sal-bidu tat-3et linja ta' terapija kontra l-majeloma (AMT) jew mewt ghall-pazjenti kollha li ntgħażlu b'mod każwali

Studji ta' rapport għal majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba

Studju ta' fazi 3 (ECOG E4A03), mistuħ, li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, multicentriku, sar fuq 445 pazjenti li kienu ddijanostikati għall-ewwel darba b'majeloma multipla; 222 pazjent intgħażlu b'mod każwali fil-parti tal-istudju fejn il-partecipanti rċivew lenalidomide/doża baxxa ta' dexamethasone, u 223 ntgħażlu b'mod każwali fil-parti tal-istudju fejn il-partecipanti rċivew lenalidomide/doża standard ta' dexamethasone. Il-pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali fil-parti tal-istudju biex jirċievu lenalidomide/doża standard ta' dexamethasone, irċivew lenalidomide 25 mg/jum, jiem 1 sa 21 kull 28 jum flimkien ma' dexamethasone 40 mg/jum f'jiem 1 sa 4, 9 sa 12, u 17 sa 20 kull 28 jum għall-ewwel erba' ċikli. Il-pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali fil-parti tal-istudju biex jirċievu lenalidomide/doża baxxa ta' dexamethasone, irċivew lenalidomide 25 mg/jum, jiem 1 sa 21 kull 28 jum flimkien ma' doża baxxa ta' dexamethasone 40 mg/jum f'jiem 1, 8, 15, u 22 kull 28 jum. Fil- grupp li rċieva lenalidomide/doża baxxa ta' dexamethasone, 20 pazjent (9.1%) kellhom mill-inqas interruzzjoni waħda tad-doża meta mqabbla ma' 65 pazjent (29.3%) fil-parti tal-istudju li fih il-pazjenti rċivew lenalidomide/doża standard ta' dexamethasone.

F'analizi *post-hoc*, ġiet osservata mortalità iktar baxxa fil-parti tal-istudju fejn il-pazjenti nghataw lenalidomide/doża baxxa ta' dexamethasone, 6.8% (15/220), meta mqabbla mal-parti tal-istudju fejn il-pazjenti nghataw lenalidomide/doża standard ta' dexamethasone, 19.3% (43/223), fil-popolazzjoni ta' pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba, b'follow-up medjan ta' sa 72.3 ġimgħha.

Madankollu, b'segwitu itwal, id-differenza fis-sopravivenza globali favur lenalidomide/doża baxxa ta' dexamethasone, għandha tendenza li tonqos.

Majeloma multipla b'mill-ingas terapija waħda fil-passat

L-effikaċja u s-sigurtà ta' lenalidomide kien evalwati f'żewġ studi ta' fazi 3, multicentriku, li fih il-pazjenti ntagħżlu b'mod każwali, double-blind, ikkontrollati bil-plaċebo, ikkontrollati bi grupp parallel (MM-009 u MM-010) b'terapija ta' lenalidomide flimkien ma' dexamethasone kontra dexamethasone waħdu f'pazjenti b'majeloma multipla, li qabel kienu kkurati. Minn 353 pazjent fl-istudji MM-009 u MM-010 li rċievew lenalidomide/dexamethasone, 45.6% kellhom 65 sena jew iż-jed. Mis-704 pazjent evalwati fl-istudji MM-009 u MM-010, 44.6% kellhom 65 sena jew iż-jed.

Fiż-żewġ studji, il-pazjenti fil-grupp ta' lenalidomide/dexamethasone (len/dex) ħadu 25 mg ta' lenalidomide mill-ħalq darba kuljum f'jiem 1 sa 21, u kapsula li taqbel tal-plaċebo darba kuljum f'jiem 22 sa 28 f'kull ċiklu ta' 28 jum. Il-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo/dexamethasone (plaċebo/dex) ħadu kapsula 1 tal-plaċebo f'jiem 1 sa 28 f'kull ċiklu ta' 28 jum. Il-pazjenti fiż-żewġ grupp tal-kura ħadu 40 mg ta' dexamethasone mill-ħalq darba kuljum f'jiem 1 sa 4, 9 sa 12, u 17 sa 20 f'kull ċiklu ta' 28 jum għall-ewwel 4 ċikli tat-terapija. Id-doża ta' dexamethasone tnaqqset għal 40 mg mill-ħalq darba kuljum f'jiem 1 sa 4 f'kull ċiklu ta' 28 jum wara l-ewwel 4 ċikli tat-terapija. Fiż-żewġ studji, il-kura kellha tkompli sakemm kien hemm progressjoni tal-marda. Fiż-żewġ studji, aġġustamenti tad- doża kieni permessi, ibbażati fuq ir-riżultati kliniči u tal-laboratorju.

Ir-riżultat ahhari tal-effikaċja primarja fiż-żewġ studji kien iż-żmien sal-progressjoni (time to progression, TTP). B'kollo, 353 pazjenti kien evalwati fl-istudju MM-009; 177 fil-grupp ta' len/dex u 176 fil-grupp tal-plaċebo/dex, u b'kollo, 351 pazjent kien evalwati fi studju MM-010; 176 fil- grupp ta' len/dex u 175 fil-grupp tal-plaċebo/dex.

Fiż-żewġ studji, il-linjal bażi demografika u l-karakteristiċi relatati mal-marda kien komparabbli bejn il-gruppi ta' len/dex u tal-plaċebo/dex. Iż-żewġ popolazzjonijiet ta' pazjenti kellhom medjan ta' età ta' 63 sena, bi proporzjon komparabbli bejn l-irġiel u n-nisa. L-istat tal-prestazzjoni ta' l-ECOG (Eastern Cooperative Oncology Group) kien komparabbli bejn iż-żewġ grupp, kif kien ukoll in-numru u t-tip ta' terapiji ta' qabel.

L-analiżi interim ippjanata minn qabel taż-żewġ studji wrew li len/dex kien superjuri b'mod statistikament sinifikanti ($p < 0.00001$) meta mqabbel ma' dexamethasone waħdu, għar-riżultat aħħari ta' l-effikaċja primarja, TTP (il-medjan tat-tul ta' segwit u kien ta' 98.0 ġimghaq). Ir-rati ta' rispons shiħ u rispons totali fil-parti ta' l-istudju ta' len/dex kienu wkoll ogħla b'mod sinifikanti mill-parti ta' l-istudju ta' plaċebo/dex fiż-żewġ studji. Ir-riżultati ta' dawn l-analiżi sussegwentement wasslu għal *unblinding* fiż-żewġ studji, biex jagħmilha possibbli li l-pazjenti fil-grupp tal-plaċebo/dex li jircievu l-kura bil-kombinazzjoni b'len/dex.

Twettqet analiżi estiża dwar l-effikaċja tas-segwitu b'segwitu medjan ta' 130.7 ġimghaq. Tabella 10 turi fil-qosor ir-riżultati tal-analiżi dwar l-effikaċja ta' segwitu – studji miġbura MM-009 u MM-010.

F'din l-analiżi ta' segwitu estiża tal-istudji miġbura, it-TTP medjan kien ta' 60.1 ġimghaq (95% CI: 44.3, 73.1) f'pazjenti kkurati b'len/dex ($N = 353$) kontra 20.1 ġimghaq (95% CI: 17.7, 20.3) f'pazjenti kkurati bil-plaċebo/dex ($N = 351$). Il-medjan ta' sopravivenza mingħajr progressjoni kien ta' 48.1 ġimghaq (95% CI: 36.4, 62.1) f'pazjenti kkurati b'len/dex kontra 20.0 ġimghaq (95% CI: 16.1, 20.1) f'pazjenti kkurati bil-plaċebo/dex. Il-medjan tat-tul ta' żmien tal-kura kien ta' 44.0 ġimghaq (minimu: 0.1, massimu: 254.9) għal len/dex u 23.1 ġimghaq (minimu: 0.3, massimu: 238.1) għal plaċebo/dex. Ir-rati ta' rispons shiħ (CR), rispons parżjali (PR) u rispons totali (CR+PR) fil-parti ta' l-istudju ta' len/dex jibqgħu ogħla b'mod sinifikanti minn dawk fil-parti ta' l-istudju ta' plaċebo/dex fiż-żewġ studji. Il-medjan tas-sopravivenza totali fl-analiżi ta' segwitu estiża tal-istudji miġbura hi ta' 164.3 ġimghaq (95% CI: 145.1, 192.6) f'pazjenti kkurati b'len/dex kontra 136.4 ġimghaq (95% CI: 113.1, 161.7) f'pazjenti kkurati bil-plaċebo/dex. Minkejja l-fatt li 170 minn 351 pazjent li kien magħżula b'mod każwali għall-plaċebo/dex, irċivew lenalidomide wara l-progressjoni tal-marda jew wara li l-istudji kienu *unblinded*, l-analiżi miġbura ta' sopravivenza totali wriet vantaġġ tas-sopravivenza li kien statistikament sinifikanti għal len/dex meta mqabbel mal-kura bil-plaċebo/dex (HR = 0.833, 95% CI = [0.687, 1.009], $p = 0.045$).

Tabella 10. Sommarju tar-riżultati tal-analiżi ta' l-effikaċja sad-data ta' skadenza għal segwitu estiż — studji miġbura MM-009 u MM-010 (dati ta' skadenza 23 ta' Lulju 2008, u 2 ta' Marzu 2008, rispettivament)

Riżultat Ahħari	len/dex ($N = 353$)	placebo/dex ($N = 351$)	
Żmien ghall-avveniment			HR [95% CI], valur p^a
Żmien sal-progressjoni Medjan [95% CI], ġimghaq	60.1 [44.3, 73.1]	20.1 [17.7, 20.3]	0.350 [0.287, 0.426], $p < 0.001$
Sopravivenza mingħajr progressjoni Medjan [95% CI], ġimghaq	48.1 [36.4, 62.1]	20.0 [16.1, 20.1]	0.393 [0.326, 0.473], $p < 0.001$
Sopravivenza totali Medjan [95% CI], ġimghaq Rata ta' sopravivenza totali wara sena	164.3 [145.1, 192.6] 82%	136.4 [113.1, 161.7] 75%	0.833 [0.687, 1.009], $p = 0.045$
Rata ta' rispons			Proporżjon tal-odds [95% CI], valur p^b
Rispons totali [n, %] Rispons shiħ [n, %]	212 (60.1) 58 (16.4)	75 (21.4) 11 (3.1)	5.53 [3.97, 7.71], $p < 0.001$ 6.08 [3.13, 11.80], $p < 0.001$

^a: Two-tailed log rank test li qabbel il-kurvi ta' sopravivenza bejn il-gruppi ta' kura.

^b: Two-tailed continuity-corrected chi-square test.

Sindromi majelodisplastici

L-effikaċja u s-sigurtà ta' lenalidomide gew evalwati f'pazjenti b'anemija li tiddeppendi fuq it-trasfużjoni minħabba sindromi majelodisplastici b'riskju baxx jew intermedju-1 associojati ma' anormalitāt ċitoġenika ta' thassir ta' 5q, bi jew mingħajr anormalitajiet ċitoġeniċi addizzjonali, f'żewġ studji ewlenin: studju ta' fażi 3, multiċentriku, li fih il-parteċipanti ntgħażlu b'mod każwali, double-blind, ikkontrollat bi plaċebo, li kien fih 3 partijiet, dwar żewġ doži orali ta' lenalidomide (10 mg u

5 mg) kontra plačebo (MDS-004); u studju ta' faži 2, multiċentriku, li kien fih parti waħda, open label dwar lenalidomide (10 mg) (MDS-003).

Ir-riżultati pprezentati hawn taht jirrappreżentaw il-popolazzjoni b'intenzjoni li tiġi kkurata studjata f'MDS-003 u MDS-004; bir-riżultati tas-sottopolazzjoni b'Del (5q) iżolata li qed tintwera wkoll separatament.

Fi studju MDS-004, li fih 205 pazjenti ntgħażlu b'mod każwali u indaqs biex jirċievu lenalidomide 10 mg, 5 mg jew plačebo, l-analizi tal-effikaċja primarja kienet tikkonsisti minn paragun tar-rati ta' rispons ta' indipendenza mit-trasfużjoni tal-partijiet tal-istudju dwar doži ta' 10 mg u 5 mg lenalidomide kontra l-parti tal-istudju dwar il-plačebo (faži double-blind minn 16 sa 52 ġimgha u open label sa total ta' 156 ġimgha). Pazjenti li ma kellhomx evidenza ta' mill-inqas rispons eritrojde żgħir wara 16-il ġimħa kellhom jitwaqqfu mill-kura. Pazjenti li kellhom evidenza ta' mill-inqas rispons eritrojde żgħir setgħu jkomplu t-terapija sakemm isseħħi rikaduta eritrojde, progressjoni tal-marda jew tossiċċità inaċċettabbli. Pazjenti li inizjalment irċivew plačebo jew 5 mg lenalidomide u ma kisbux

mill-inqas rispons żgħir eritrojde wara 16-il ġimħat ta' kura kienu permessi li jaqilbu minn plačebo għal 5 mg ta' lenalidomide jew ikomplu bil-kura b'lenalidomide f'doża oħla (5 mg sa 10 mg).

Studju MDS-003, li fih 148 pazjent irċivew lenalidomide f'doża ta' 10 mg, l-analizi tal-effikaċja primarja kienet tikkonsisti minn evalwazzjoni tal-effikaċja tal-kuri b'lenalidomide biex jinkiseb titjib ematopietiku f'individwi b'sindromi majelodisplastiċi b'riskju-baxx jew intermedju-1.

Tabella 11. Sommarju tar-riżultati dwar l-effikaċja – studji MDS-004 (faži double-blind) u MDS-003, popolazzjoni b'intenzjoni li tiġi kkurata

Punt ahħari	MDS-004 N = 205			MDS-003 N = 148
	10 mg [†] N = 69	5 mg ^{††} N = 69	Plačebo* N = 67	10 mg N = 148
Indipendenza mit-Trasfużjonijiet (≥ 182 jum) [#]	38 (55.1%)	24 (34.8%)	4 (6.0%)	86 (58.1%)
Indipendenza mit-Trasfużjonijiet (≥ 56 jum) [#]	42 (60.9%)	33 (47.8%)	5 (7.5%)	97 (65.5%)
Żmien Medjan għal Indipendenza mit-Trasfużjonijiet (ġimħat)	4.6	4.1	0.3	4.1
Medjan ta' Tul ta' Żmien ta' Indipendenza mit-Trasfużjonijiet (ġimħat)	NR [∞]	NR	NR	114.4
Medjan taż-Żieda fil-Hgb, g/dL	6.4	5.3	2.6	5.6

[†] Individwi kkurati b'lenalidomide 10 mg f'21 jum ta' cikli ta' 28 jum

^{††} Individwi kkurati b'lenalidomide 5 mg fi 28 jum ta' cikli ta' 28 jum

* Il-maġġoranza ta' pazjenti fuq plačebo waqqfu l-kura double-blind minhabba nuqqas ta' effikaċja wara 16-il ġimħa ta' kura qabel ma dahlu fil-faži open label

[∞] Assoċjat ma' żieda fl-Hgb ta' ≥ 1 g/dL

[#] Ma ntlahaqx (i.e. il-medjan ma ntlahaqx)

F'MDS-004, proporzjon sinifikanti akbar ta' pazjenti b'sindromi majelodisplastiċi kiseb il-punt aħħari primarju ta' indipendenza mit-trasfużjoni (> 182 jum) f'lenalidomide 10 mg meta mqabbel ma' plačebo (55.1% vs. 6.0%). Fost is-47 pazjent b'anormalità čitoġenika Del (5q) iżolata u kkurati b'lenalidomide 10 mg, 27 pazjent (57.4%) kisbu indipendenza mit-trasfużjoni b'ċelluli tad-demm ħomor.

Iż-żmien medjan għal indipendenza mit-trasfużjoni fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide 10 mg kien ta' 4.6 ġimħat. It-tul ta' żmien medjan ta' indipendenza mit-trasfużjoni ma ntlahaq fl-ebda waħda mill-partijiet tal-istudju, iżda għandu jaqbeż is-sentejn għal individwi kkurati b'lenalidomide. Il-medjan taż-żieda fl-emoglobina (Hgb) mil-linjal bażi fil-parti tal-istudju dwar doži ta' 10 mg kienet ta' 6.4 g/dL.

Punti aħħarin addizzjonal tal-istudju kienu jinkludu rispons čitoġeniku (fil-parti tal-istudju dwar doža ta' 10 mg, ġew osservati risponsi čitoġeniċi maġġuri u minuri fi 30.0% u 24.0% tal-individwi,

rispettivamente), evalwazzjoni ta' Kwalità tal-Hajja Assoċjata mas-Saħħa (HRQoL) u progressjoni għal lewkimja majelodej akuta. Ir-riżultati tar-rispons ċitoġeniku u HRQoL kienu konsistenti mar-riżultati tal-punt aħħari primarju u favur il-kura b'lenalidomide meta mqabbla mal-plačebo.

F'MDS-003, proporzjon kbir ta' pazjenti b'sindromi majelodisplastiċi kisbu indipendenza mit-trasfużjoni (> 182 jum) fuq lenalidomide 10 mg (58.1%). Il-medjan taż-żmien għal indipendenza mit-trasfużjoni kien ta' 4.1 ġimħat. Il-medjan tat-tul ta' żmien għal indipendenza mit-trasfużjoni kien ta' 114.4 ġimħat. Il-medjan taż-żieda fl-emoglobina (Hgb) kien ta' 5.6 g/dL. Risponsi ċitoġenici maġguri u minuri gew osservati f'40.9% u 30.7% tal-individwi, rispettivament.

Proporzjon kbir ta' individwi li rregistraw f'MDS-003 (72.9%) u MDS-004 (52.7%) irċivew mediciċini li jistimulaw l-erythropoiesis fil-passat.

Limfoma follikulari

AUGMENT - CC-5013-NHL-007

L-effikaċja u s-sigurtà ta' lenalidomide flimkien ma' rituximab kontra rituximab flimkien ma' plačebo kien evalwati f'pazjenti b'iNHL inkluž FL li tirkadi/refrattarja fi studju kkontrollat, double-blind, fejn il-participanti ntgħażlu b'mod każwali, multiċentru ta' Fazi 3 (CC-5013-NHL-007 [AUGMENT]).

Total ta' 358 pazjent li kellhom mill-inqas 18-il sena b'MZL ikkonfermata istologikament jew FL ta' Grad 1, 2 jew 3a (CD20+ skont flow cytometry jew l-istokimika) kif ivvalutata mill-investigatur jew patoloġist lokali gew magħżula b'mod każwali fi proporzjon ta' 1:1. L-individwi qabel kienu gew ikkurati b'mill-inqas kura waħda ta' kimoterapija, immunoterapija jew kimoimmunoterapija sistemika preċedenti.

Lenalidomide ingħata mill-ħalq 20 mg darba kuljum ghall-ewwel 21 jum ta' cikli ripetuti ta' 28 jum għal 12-il ciklu jew sa ma seħħet tosxicità inaccettabbli. Id-doża ta'rituximab kienet 375 mg/m² kull ġimgħa f'Čiklu 1 (Jiem 1, 8, 15, 22) u f'Jum 1 ta' kull ciklu ta' 28 jum minn cikli 2 sa 5. Il-kalkoli kollha tad-dożagi għal rituximab kienu bbażati fuq l-erja tas-superfiċje tal-ġisem tal-pazjent (BSA, body surface area), bl-użu tal-piż attwali tal-pazjent.

Il-karatteristiċi demografiċi u dawk tal-linjā bāži relatati mal-marda kienu simili fiż-2 grupp ta' kura.

L-objettiv primarju tal-istudju kien li titqabbel l-effikaċja ta' lenalidomide kkombinat ma' rituximab ma' rituximab flimkien ma' plačebo f'individwi b'FL ta' Grad 1, 2 jew 3a jew MZL rikaduti/refrattorji. Id-determinazzjoni tal-effikaċja kienet ibbażata fuq PFS bhala r-riżultat aħħari primarju, kif ivvalutat mill-IRC bl-użu tal-kriterji tal-2007 tal-Grupp ta' Hidma Internazzjonali (IWG) iżda mingħajr tomografija ta' emissjonijiet ta' pozitroni (positron emission tomography, PET).

L-objettivi sekondarji tal-istudju kienu biex titqabbel is-sigurtà ta' lenalidomide kkombinat ma' rituximab kontra rituximab flimkien ma' plačebo. Objettivi sekondarji oħra kienu li titqabbel l-effikaċja ta' rituximab flimkien ma' lenalidomide kontra rituximab flimkien ma' plačebo bl-użu tal-parametri l-oħra tal-effikaċja li ġejjin:

Ir-Rata tar-rispons totali (ORR, overall response rate), ir-rata ta' CR, u t-tul ta' żmien tar-rispons (DoR, duration of response) skont l-IWG 2007 mingħajr PET u OS.

Riżultati mill-popolazzjoni ġeneralni inkluž FL u MZL urew li f'segwit medjan ta' 28.3 xhur, l-istudju laħaq il-punt aħħari primarju tal-PFS tiegħi bi proporzjon ta' periklu (HR) (95% intervall ta' kunfidenza [CI]) ta' 0.45 (0.33, 0.61) valur-p < 0.0001. Ir-riżultati tal-effikaċja mill-pooplazzjoni tal-limfoma follikulari huma ppreżentati fit-Tabella 12.

Tabella 12: Sommarju tad-data dwar l-effikaċja ta' limfoma follikulari – Studju CC-5013-NHL-007

	FL (N = 295)
--	-----------------

	Lenalidomide u Rituximab (N = 147)	Plaċebo u Rituximab (N = 148)
Is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS) (Regoli ta' Ċensura tal-EMA)		
PFS medjan ^a (95% CI) (xhur)	39.4 (25.1, NE)	13.8 (11.2, 16.0)
HR [95% CI] valur-p		0.40 (0.29, 0.55) ^b < 0.0001 ^c
Ir-Rispons ghall-objettivi^d (CR +PR), n (%) (IRC, 2007 IWGRC) 95% CI^f	118 (80.3) (72.9, 86.4)	82 (55.4) (47.0, 63.6)
Ir-Rispons komplet^d, n (%) (IRC, 2007 IWGRC) 95% CI^f	51 (34.7) (27.0, 43.0)	29 (19.6) (13.5, 26.9)
Tul tar-rispons^d (medjan) (xhur) 95% CI^a	36.6 (24.9, NE)	15.5 (11.2, 25.0)
Sopravivenza Globali^{d,e} (OS)		
Ir-Rata OS wara sentejn %	139 (94.8) (89.5, 97.5)	127 (85.8) (78.5, 90.7)
HR [95% CI]		0.45 (0.22, 0.92) ^b
Segwitu		
Tul ta' żmien medjan ta' segwitu (minimu, massimu) (xhur)	29.2 (0.5, 50.9)	27.9 (0.6, 50.9)

^a Stima tal-medjan minn analizi Kaplan-Meier.

^b Il-proporzjon tal-periklu u l-intervall ta' kunsidenza tiegħu kienu strati mill-mudell ta' periklu proporzjonali ta' Cox mhux stratifikat.

^c Valur-p mit-test log-rank.

^d Punti tat-tmiem esploratorji u sekondarji mhumiex α-controlled.

^e B'follow up medjan ta' 28.6 xhur, kien homm 11-il mewta fil-Grupp R² u 24 mewta fil-Grupp ta' Kontroll.

^f Intervall ta' kunsidenza eż-żarr għal distribuzzjoni binomjali.

Linfoma follikulari għal pazjenti refrattarji għal Rituximab

MAGNIFY - CC-5013-NHL-008

Total ta' 232 pazjent li kellhom mill-inqas 18-il sena b'FL ikkonfermata istologikament (Grad 1, 2, 3a jew MZL), kif iż-żavalata mill-investigatur jew il-patologista lokali, ġew irregġistrati fil-perjodu iniżjali tal-kura bi 12-il čiklu ta' lenalidomide flimkien ma' rituximab. Individwi li kisbu CR/CRu, PR, jew SD sal-aħħar tal-perjodu tal-kura ta' induzzjoni kienu magħżula b'mod każwali biex jidħlu fil-perjodu tal-kura ta' manutenzjoni. L-individwi kollha rregġistrati kienu ġew ikkurati qabel b'mill-inqas kura sistematika waħda preceding kontra l-limfoma. B'kuntrast għall-istudju NHL-007, l-istudju NHL-008 kien jinkludi, pazjenti li kienu refrattorji għal rituximab (l-ebda rispons jew irkadew fi żmien 6 xhur tal-kura b'rituximab jew li kienu refrattorji b'mod doppju għal rituximab u l-kimoterapija).

Matul il-perjodu tal-kura ta' induzzjoni, lenalidomide 20 mg ġie mogħti f'Jiem 1-21 ta' čikli ripetuti ta' 28 jum għal massimu ta' 12-il čiklu jew sakemm isseħħi tossicittà li mhix aċċettabbli, jew l-irtirar tal-kunsens jew progressjoni tal-marda. Id-doža ta' rituximab kienet 375 mg/m² kull ġimgha f'Čiklu 1 (Jiem 1, 8, 15, u 22) u f'Jum 1 ta' čiklu iva u ieħor le ta' 28 jum (čikli 3, 5, 7, 9, u 11) sa massimu ta' 12-il čiklu ta' kura. Il-kalkoli kollha tad-doža għal rituximab kienu bbażati fuq l-erja tas-superfiċje tal-ġisem tal-pazjent (BSA) u l-piż attwali.

Id-data ppreżentata hija bbażata fuq analiżi interim b'fokus fuq il-perjodu tal-kura ta' induzzjoni fil-parti singola tal-istudju. Id-determinazzjonijiet tal-effikaċja huma bbażati fuq ORR skont l-aħjar rispons bħala r-riżultat aħħari primarju, bl-użu ta' modifika tal-Kriterji tar-Rispons tal-1999 tal-Grupp ta' Hidma Internazzjonali (IWGRC). L-objettiv sekondarju kien biex jiġu evalwati parametri oħra tal-effikaċja, bħal DoR.

Tabella 13: Sommarju tad-data globali tal-effikaċja (Il-Perjodu tal-Kura ta' Induzzjoni) - Studju CC-5013-NHL-008

	L-Individwi Kollha			Individwi b'FL		
	Total N=187 ^a	Refrattarji għal Rituximab: Iva N=77	Refrattarji għal Rituximab: Le N=110	Total N=148	Refrattarji għal Rituximab: Iva N=60	Refrattarji għal Rituximab: Le N=88
ORR, n (%) (CR+CRu+PR)	127 (67.9)	45 (58.4)	82 (75.2)	104 (70.3)	35 (58.3)	69 (79.3)
CRR, n (%) (CR+Cru)	79 (42.2)	27 (35.1)	52 (47.7)	62 (41.9)	20 (33.3)	42 (48.3)
Numru ta' Individwi b'Rispons	N=127	N=45	N=82	N=104	N=35	N=69
% ta' Individwi b'DoR ^b ≥ 6 xħur (95% CI) ^c	93.0 (85.1, 96.8)	90.4 (73.0, 96.8)	94.5 (83.9, 98.2)	94.3 (85.5, 97.9)	96.0 (74.8, 99.4)	93.5 (81.0, 97.9)
% ta' Individwi b'DoR ^b ≥ 12-il xħar (95% CI) ^c	79.1 (67.4, 87.0)	73.3 (51.2, 86.6)	82.4 (67.5, 90.9)	79.5 (65.5, 88.3)	73.9 (43.0, 89.8)	81.7 (64.8, 91.0)

CI = intervall ta' kunfidenza; DOR = it-tul ta' żmien tar-rispons; FL = limfoma follikulari

^a Il-Popolazzjoni tal-Analiżi Primarja għal dan l-istudju hija l-popolazzjoni li tista' tiġi evalwata għall-effikaċja tal-induzzjoni (IEE, induction efficacy evaluable)

^b It-tul ta' żmien tar-rispons huwa definit bħala ż-żmien (xħur) mir-rispons inizjali (mill-inqas PR) sal-progressjoni tal-marda jew il-mewt dokumentati, skont liema tiġi l-ewwel.

^c Statistiċi miexuba mill-metodu Kaplan-Meier. 95% CI huwa bbażat fuq il-formula Greenwood.

Noti: L-analiżi titwettaq biss f'individwi li kisbu PR jew ahjar wara d-data tal-ewwel doża ta' terapija ta' induzzjoni u qabel kwalunkwe kura tal-Perjodu ta' Manutenzjoni u kwalunkwe terapija kontra l-limfoma sussegwenti fil-Perjodu ta' Kura ta' Induzzjoni. Il-perċentawli hija bbażata fuq in-numru totali ta' pazjenți li rrispondew.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea ghall-Mediċini (EMA) tat-eżenżjoni marbuta ma' prodott specifiku għall-prodott mediciinali ta' referenza li fih lenalidomide li tapplika għal kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika għall-kundizzjonijiet ta' neoplażmi ta' cellul B maturi (ara sezzjoni 4.2 għal informazzjoni dwar l-użu pedjatriku).

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Lenalidomide għandu atomu asimmetriku tal-karbonju u għalhekk jista' jeżisti bħala l-forom attivi b'mod ottiku S(-) u R(+). Lenalidomide hu prodott bħala taħlit raċemika. Lenalidomide generalment jinħall iktar f'solventi organiči, iżda juri l-ikbar solubilità f'soluzzjoni li tinnewtralizza ta' 0.1N HCl.

Assorbiment

Lenalidomide jiġi assorbit malajr wara l-ghoti mill-ħalq f'voluntiera b'saħħithom, f'kundizzjonijiet ta' stat sajjem, b'konċentrazzjonijiet massimi fil-plažma li jseħħu bejn nofs siegħa u sagħtejn wara d- doža. Fil-pazjenti, kif ukoll f'voluntiera b'saħħithom, il-konċentrazzjoni massima (C_{max}) u ż-żona taħt il-kurva tal-konċentrazzjoni mal-ħin (*area under the concentration time curve - AUC*) jiżdied proporzjonalment ma' ziedet fid-doža. Dożagg multiplu ma jikkawżax akkulazzjoni notevoli tal- prodott mediciinali. Fil-plažma, l-espożizzjonijiet tal-*enantiomers* S- u R- ta' lenalidomide huma madwar 56% u 44%, rispettivament.

L-ghoti flimkien ma' ikla b'ammont għoli ta' xaħam u ammont għoli ta' kaloriji f'voluntiera b'saħħithom inaqqs il-grad ta' assorbiment, li jirriżulta fi tnaqqis ta' madwar 20% fiż-żona taħt il-kurva konċentrazzjoni-ħin (AUC) u tnaqqis ta' 50% tas-C_{max} fil-plažma. Madankollu, fil-provi ewleni ta' regiżazzjoni f'pazjenti b'majeloma multipla u sindromi majelodisplastici fejn l-effikaċja u s-sigurtà ġew stabbiliti għal lenalidomide, il-prodott mediciinali nghat替 mingħajr ma nħata kas tat- teħid tal-ikel. Għalhekk, lenalidomide jista' jingħata mal-ikel jew fuq stonku vojt.

Analizi farmakokinetika tal-popolazzjoni tindika li r-rata ta' assorbiment orali ta' lenalidomide hi simili fost pazjenti b'MM u MDS.

Distribuzzjoni

In vitro, it-twaħħil ta' (¹⁴C)-lenalidomide mal-proteini tal-plažma kien baxx b'medja ta' twaħħil tal-proteini tal-plažma ta' 23% u 29% f'pazjenti b'majeloma multipla u voluntiera f'saħħithom rispettivament.

Lenalidomide jinsab fis-semen uman (< 0.01% tad-doža) wara l-ghoti ta' 25 mg/kuljum, u l-prodott mediciinali ma jkunx jista' jiġi osservat fis-semen ta' persuna b'saħħitha 3 ijiem wara li titwaqqaf is-sustanza (ara sejjoni 4.4).

Bijotrasformazzjoni u eliminazzjoni

Riżultati minn studji dwar il-metabolizmu uman *in vitro* jindikaw li lenalidomide ma jkunx metabolizzat mill-enzimi ta' citokrom P450 li tissuġġerixxi li l-ghoti ta' lenalidomide ma' prodotti mediciinali li jinibixxu l-enzimi ta' citokrom P450 x-aktar li mhux se tirriżulta f'interazzjonijiet metabolici tal-prodott mediciinali fil-bniedem. Studji *in vitro* jindikaw li lenalidomide m'għandu l-ebda effett inibitorju fuq CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1, CYP3A jew UGT1A1.

Għalhekk, lenalidomide mhux probabbli li se jikkawża kwalunkwe interazzjonijiet klinikament rilevanti meta jingħata flimkien ma' substrati ta' dawn l-enzimi.

Studji *in vitro* jindikaw li lenalidomide mħuwiex substrat tal-proteina tar-reżistenza tal-kanċer tas-sider (BCRP - breast cancer resistance protein), transportaturi ta' proteina rezistenti kontra ħafna mediciini (MRP) MRP1, MRP2, jew MRP3, trasportaturi tal-anjoni organici (OAT) OAT1 u OAT3, polypeptide tat-trasport ta' anjoni organici 1B1 (OATP1B1), trasportaturi ta' katjoni organici (OCT) OCT1 u OCT2, multidrug u toxin extrusion protein (MATE) MATE1, u organic cation transporters novel (OCTN) OCTN1 u OCTN2.

Studji *in vitro* jindikaw li lenalidomide m'għandu l-ebda effett inibitorju fuq il-human bile salt export pump (BSEP), BCRP, MRP2, OAT1, OAT3, OATP1B1, OATP1B3, u OCT2.

Il-maġgoranza ta' lenalidomide jiġi eliminat b'eliminazzjoni urinarja. Il-kontribut tal-eliminazzjoni renali għat-tnejħiha totali f'pazjenti b'funzjoni renali normali kienet ta' 90%, b'4% ta' lenalidomide li jitneħha fl-ippurgar.

Lenalidomide ma tantx jiġi mmetabolizzat għax 82% tad-doža titnejha mill-ġisem mal-awrina bħala mediciina mhux mibdula. Hydroxy-lenalidomide u N-acetyl-lenalidomide jirrapprezentaw 4.59% u 1.83% tad-doža mnejħiha, rispettivament. It-tnejħiha ta' lenalidomide mill-kliewi taqbeż ir-rata ta' filtrazzjoni glomerulari u għalhekk hi mill-inqas imnixxija b'mod attiv sa ġerti punt.

Fid-doži ta' minn 5 sa 25 mg/kuljum, il-half-life fil-plažma hi ta' madwar 3 sīghat f'voluntiera f'saħħithom u tvarja minn 3 sa 5 sīghat f'pazjenti b'majeloma multipla jew sindromi majelodisplastiċi.

Anzjani

Ma saru l-ebda studji kliniči ddedikati biex jevalwaw il-farmakokinetika ta' lenalidomide fl-anzjani. Analizi farmakokinetika tal-popolazzjoni kienet tinkludi pazjenti f'etajiet li kienu jvarjaw minn 39 sa 85 sena u jindikaw li l-età ma tinfluwenzax it-tneħħija ta' lenalidomide. Minhabba li pazjenti aktar anzjani huma aktar probabbli li jkollhom tnaqqis fil-funzjoni tal-kliewi, għandu jkun hemm kawtela fl- għażla tad-doža u jkun prudenti li wieħed jimmonitorja l-funzjoni tal-kliewi.

Indeboliment tal-kliewi

Il-farmakokinetika ta' lenalidomide ġiet studjata f'individwi b'indeboliment tal-kliewi minħabba kundizzjonijiet mhux malinni. F'dan l-istudju, intużaw żewġ metodi biex jikklassifikaw il-funzjoni tal-kliewi: it-tneħħija tal-krejatinina fl-awrina mkejla fuq perjodu ta' 24 siegħa u t-tneħħija tal-krejatinina stmatu skont il-formula Cockcroft-Gault. Ir-riżultati jindikaw li hekk kif il-funzjoni renali tonqos (< 50 mL/min), it-tneħħija totali ta' lenalidomide tonqos proporzjonalment, u tirrizulta f'żieda fl-AUC. L-AUC ždiedet b'madwar 2.5, 4 u 5 darbiet f'individwi b'indeboliment moderat tal-kliewi, indeboliment sever tal-kliewi, u mard tal-kliewi fl-istadju tal-ahħar, rispettivament, meta mqabbla mal- grupp li kien jikkombina individwi b'funzjoni normali tal-kliewi u individwi b'indeboliment ħafif tal- kliewi. Il-half-life ta' lenalidomide židet minn madwar 3.5 sīghat f'pazjenti bi tneħħija tal-kreatinina ta' > 50 mL/min sa iktar minn 9 sīghat f'pazjenti b'funzjoni mnaqqsa renali ta' < 50 mL/min. Madankollu, l-ideboliment renali ma bidilx l-assorbiment orali ta' lenalidomide. Is-C_{max} kienet simili bejn pazjenti f'saħħithom u pazjenti b'indeboliment renali. Madwar 30% tal-prodott mediciċinali fil-ġisem tneħħha matul sessjoni waħda ta' djalili li damet 4 sīghat. Aġġustamenti fid-doža rakkomandata f'pazjenti b'indeboliment fil-funzjoni renali huma deskritti f'sezzjoni 4.2.

Indeboliment tal-fwied

Analizi farmakokinetika tal-popolazzjoni kienet tinkludi pazjenti b' indeboliment ħafif tal-fwied (N = 16, bilirubina totali ta' >1 sa ≤1.5 x ULN jew AST > ULN) u tindika li indeboliment ħafif tal-fwied ma jinfluwenzax it-tneħħija ta' lenalidomide. M'hemm l-ebda data disponibbli għal pazjenti b' indeboliment tal-fwied minn moderat sa qawwi.

Fatturi intrinsiċi oħra

Analizi farmakokinetika tal-popolazzjoni tindika li l-piż tal-ġisem (33 -135 kg), is-sess tal-persuna, ir-razza u t-tip ta' tumuri malinni ematoloġiċi (MM jew MDS) m' għandhomx effett klinikament rilevanti fuq it-tneħħija ta' lenalidomide f'pazjenti adulti.

5.3 Tagħrif ta' qabel l-użu kliniku dwar is-sigurtà

Sar studju dwar l-iżvilupp embrijofetali fuq xadini li nghataw lenalidomide f'doži minn 0.5 u sa 4 mg/kg/kuljum. Ir-riżultati ta' dan l-istudju jindikaw li lenalidomide ipproduċa malformazzjonijiet esterni, li jinkludu *non-patent* anus u malformazzjonijiet tal-estremitajiet ta' fuq u t'-isfel (estremitajiet milwija, qosra, malformati, imdawra hażin u/jew parti minnhom nieqsa, oligo u/jew *polydactyly*) fil-frieħ ta' xadini nisa li rċiex is-sustanza attiva matul it-tqala.

Diversi effetti vixxerali (tibdil fil-kulur, *soci* ħomor f'organi differenti, massa żgħira bla kulur fuq il-valv atrijo-ventrikulari, bużżeeqa tal-marrara żgħira, dijaframma malformata) kienu wkoll osservati f'feti singoli.

Lenalidomide għandu l-potenzjal għal tossicità akuta; id-doži minimi letali wara l-għoti mill-ħalq kien ta' > 2000 mg/kg/kuljum f'annimali gerriema. L-għoti ripetut mill-ħalq ta' 75, 150 u 300 mg/kg/kuljum lil firien sa 26 ġimgħa, ipproduċa żieda riversibbli marbuta mal-kura fil-mineralizzazzjoni tal-pelvi u renali fit-3 doži kollha, l-aktar fin-nisa. In-no observed adverse effect

level (NOAEL) kien ikkunsidrat li kien inqas minn 75 mg/kg/kuljum, u hu madwar 25 darba iktar mill-espożizzjoni ta' kuljum fil-bniedem ibbażata fuq l-AUC. L-ghoti ripetut mill-ħalq ta' 4 u 6 mg/kg/kuljum lix-xadini sa 20 ġimġha, ipproduċa mortalità u tossiċità sinifikanti (telf notevoli tal-piż, tnaqqis fl-ghadd taċ-ċelluli ħomor u bojod tad-demmu fl-ghadd tal-plejtlits, emorragiji multipli fl- organi, infiammazzjoni fl-apparat gastrointestinali, atrofija tal-limfi u tal-mudullun tal-ġħadam). L-ghoti ripetut mill-ħalq ta' 1 u 2 mg/kg/kuljum lix-xadini sa sena, ipproduċa tibdil riversibbli fiċ-ċellularità tal-mudullun tal-ġħadam, tnaqqis żgħir fil-proporzjon taċ-ċelluli majelodi/eritrojdi u *thymic atrophy*. Trażżeen ħafif ta' l-ġħadd taċ-ċelluli bojod tad-demmu kien osservat b'doża ta' 1 mg/kg/kuljum li tikkorispondi għal madwar l-istess doża umana bbażata fuq paraguni ta'AUC.

In vitro (mutazzjoni batterjali, limfoċiti umani, limfoma fil-ġrieden, trasformazzjoni taċ-ċelluli tas-Syrian Hamster Embryo) u *in vivo* (mikronukleu tal-firien) studji dwar il-mutagenicità dwar dawn il-fatturi ma żvelaw l-ebda effetti marbuta mal-medicina, la fuq livell ta' ġeni u lanqas fuq livell kromosomali. Ma sarux studji dwar il-karċinoġeneċċità b'lenalidomide.

Studji dwar it-tossiċità waqt l-iżvilupp saru qabel fil-fniek. F'dawn l-istudji, il-fniek nghataw 3, 10 u 20 mg/kg/kuljum oralment. L-assenza tal-lobu intermedju tal-pulmun kienet osservata f'doži ta' 10 u 20 mg/kg/kuljum, b'dipendenza fuq id-doża, u kliewi li ma kinux f'posthom kienu osservati f'doži ta' 20 mg/kg/kuljum. Għalkemm dan kien osservat f'livelli maternotossici, huma jistgħu jkunu attribwibbli għal effett dirett. Varjazzjonijiet fit-tessut artab u skeletriċi fil-feti kienu wkoll osservati f'doži ta' 10 u 20 mg/kg/kuljum.

6. TAGħrif Farmaċewtiku

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Il-kontenut tal-kapsula

Mannitol (E421)
Microcrystalline cellulose (E460)
Pregelatinised maize starch
Tartaric acid (E334)
Glycerol dibehenate

Qoxra tal-kapsula

Lenalidomide Krka d.d. 2.5 mg kapsuli ibsin
Hypromellose
Carrageenan (E407)
Potassium chloride (E508)
Titanium dioxide (E171)
Yellow iron oxide (E172)
Indigo carmine (E132)
Linka tal-istampar:
- shellac (E904)
- black iron oxide (E172)

Lenalidomide Krka d.d. 5 mg kapsuli ibsin
Hypromellose
Carrageenan (E407)
Potassium chloride (E508)
Titanium dioxide (E171)
Indigo carmine (E132)
Linka tal-istampar:
- shellac (E904)
- black iron oxide (E172)

Lenalidomide Krka d.d. 7.5 mg kapsuli ibsin

Hypromellose

Carrageenan (E407)

Potassium chloride (E508)

Titanium dioxide (E171)

Yellow iron oxide (E172)

Red iron oxide (E172)

Black iron oxide (E172)

Linka tal-istampar:

- shellac (E904)

- povidone

- titanium dioxide (E171)

Lenalidomide Krka d.d. 10 mg kapsuli ibsin

Hypromellose

Carrageenan (E407)

Potassium chloride (E508)

Titanium dioxide (E171)

Yellow iron oxide (E172)

Red iron oxide (E172)

Black iron oxide (E172)

Indigo carmine (E132)

Linka tal-istampar:

- shellac (E904)

- povidone

- titanium dioxide (E171)

Lenalidomide Krka d.d. 15 mg kapsuli ibsin

Hypromellose

Carrageenan (E407)

Potassium chloride (E508)

Titanium dioxide (E171)

Yellow iron oxide (E172)

Red iron oxide (E172)

Black iron oxide (E172)

Indigo carmine (E132)

Linka tal-istampar:

- shellac (E904)

- black iron oxide (E172)

Lenalidomide Krka d.d. 20 mg kapsuli ibsin

Hypromellose

Carrageenan (E407)

Potassium chloride (E508)

Titanium dioxide (E171)

Yellow iron oxide (E172)

Indigo carmine (E132)

Linka tal-istampar:

- shellac (E904)

- black iron oxide (E172)

Lenalidomide Krka d.d. 25 mg kapsuli ibsin

Hypromellose

Carrageenan (E407)

Potassium chloride (E508)

Titanium dioxide (E171)

Yellow iron oxide (E172)

Red iron oxide (E172)

Black iron oxide (E172)

Linka tal-istampar:

- shellac (E904)

- povidone

- titanium dioxide (E171)

6.2 Inkompatibiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

3 snin

6.4 Prekawzjonijiet speċjali ghall-hażna

Dan il-prodott mediċinali m'għandux bżonn hażna speċjali.

6.5 In-natura tal-kontenit u ta' dak li hemm gó fih

Folja li titqaxxar, ta'doża unika (OPA/Al/PVC//PET/Al), pakkett kalendarju: 7 x 1 jew 21 x 1 ta' kapsuli ibsin f'kaxxa.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi u għal immaniġgar iehor

Il-kapsuli m'għandhomx jinfethu jew jitghaffgu. Jekk it-trab minn lenalidomide imiss mal-ġilda, il- ġilda għandha tinħasel immedjatament u bir-reqqa bis-sapun u bl-ilma. Jekk lenalidomide imiss mal-membrani mukuži, dawn għandhom jitlaħallu bir-reqqa bl-ilma.

Il-professjonisti tal-kura tas-saħħha u l-persuni li jieħdu ħsieb il-pazjenti għandhom jilbsu ingwanti li jintremew meta jmissu l-folja jew il-kapsula. L-ingwanti mbagħad għandhom jitneħħew b'attenzjoni biex jiġi evitat li tīgi esposta l-ġilda, jitpoġġew f'borża tal-plastik tal-polyethylene li tista' tīgi ssiġillata u jintremew skont il-liġijiet lokali. Imbagħad għandhom jaħslu idejhom sew bis-sapun u l- ilma. Nisa tqal jew li jissuspettaw li huma tqal m'għandhomx imissu l-folja jew il-kapsula (ara sezzjoni 4.4).

Kull fdal tal-prodott mediċinali li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu tal-prodott għandu jittieħed lura fl-ispiżerija biex jintrema kif jitħolbu l-liġijiet lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Is-Slovenja

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Lenalidomide Krka d.d. 2.5 mg kapsuli ibsin

7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/001

21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/002

Lenalidomide Krka d.d. 5 mg kapsuli ibsin

7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/003

21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/004

Lenalidomide Krka d.d. 7.5 mg kapsuli ibsin
7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/005
21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/006

Lenalidomide Krka d.d. 10 mg kapsuli ibsin
7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/007
21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/008

Lenalidomide Krka d.d. 15 mg kapsuli ibsin
7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/009
21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/010

Lenalidomide Krka d.d. 20 mg kapsuli ibsin
7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/011
21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/012

Lenalidomide Krka d.d. 25 mg kapsuli ibsin
7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/013
21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/014

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 11 ta' Frar 2021

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni ddettaljata dwar dan il-prodott mediciñali tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

ANNESS II

- A. MANIFATTUR(I) RESPONSABILI GALL-HRUĞ
TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD
IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŽITI OHRA TAL-
AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD
TAL-UŽU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĆINALI**

A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifattur(i) responsabbi għall-hruġ tal-lott

KRKA, d.d., Novo mesto
Šmarješka cesta 6
8501 Novo mesto
Is-Slovenja

KRKA – FARMA d.o.o.
V. Holjevca 20/E
10450 Jastrebarsko
Il-Kroazja

TAD Pharma GmbH
Heinz-Lohmann-Straße 5
27472 Cuxhaven
Il-Ġermanja

Fuq il-fuljett ta' tagħrif tal-prodott medicinali għandu jkun hemm l-isem u l-indirizz tal-manifattur responsabbi għall-hruġ tal-lott ikkonċernat.

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŻU

Prodott medicinali li jingħata b’riċetta ristretta tat-tabib (ara Anness I: Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott, sezzjoni 4.2).

C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

- Rapporti perjodiċi aġġornati dwar is-sigurtà (PSURs)

Ir-rekwiżiti biex jiġu pprezentati PSURs għal dan il-prodott medicinali huma mniżzla fil-lista tad-dati ta’ referenza tal-Unjoni (lista EURD) prevista skont l-Artikolu 107c(7) tad-Direttiva 2001/83/KE u kwalunkwe aġġornament sussegwenti ppubblikat fuq il-portal elettroniku Ewropew tal-mediċini.

D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŻU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĆINALI

- Pjan tal-ġestjoni tar-riskju (RMP)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-aktivitajiet u l-interventi meħtieġa ta’ farmakoviġilanza ddettaljati fl-RMP maqbula ippreżentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbula tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi pprezentat:

- Meta l-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini titlob din l-informazzjoni;
- Kull meta s-sistema tal-ġestjoni tar-riskju tiġi modifikata speċjalment minħabba li tasal informazzjoni ġidha li tista’ twassal għal bidla sinifikanti fil-profil bejn il-benefiċċju u r-riskju jew minħabba li jintlaħaq għan importanti (farmakoviġilanza jew minimizzazzjoni tar-riskji).

- Miżuri addizzjonali għall-minimizzazzjoni tar-riskji

1. Id-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqeħid fis-Suq għandu jiftiehem dwar id-dettalji ta’ sistema ta’ distribuzzjoni kkontrollata mal-Awtoritajiet Kompetenti Nazzjonali u jrid

jimplimenta programm bħal dan b'mod nazzjonali biex jiżgura li:

- Qabel ma jagħtu r-riċetta (bi ftehim mal-awtoritā kompetenti nazzjonali, qabel jagħtu l-medicina) il-professionisti fil-qasam tas-saħħa kollha li jkollhom l-intenzjoni li jordnaw (u jagħtu) Lenalidomide Krka d.d. jiġu pprovduti b'pakkett ta' tagħrif għat-tobba li jkun fiċċi dan li ġej:
 - Kitt edukattiv tal-professionisti fil-qasam tas-saħħa
 - Fuljetti edukattivi ghall-pazjenti
 - Kards tal-pazjent
 - Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott (SKP) u Fuljett ta' Tagħrif u Tikkettar

2. Id-Dtentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq għandu jimplimenta programm tal-prevenzjoni tat-tqala (PPP, *Pregnancy Prevention Programme*) f'kull Stat Membru. Id-dettalji tal-PPP għandhom jiġu miftehma ma' l-Awtoritajiet Kompetenti Nazzjonali f'kull Stat Membru u lesti qabel it-tnejja tal-prodott.
3. Id-Dtentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq għandu jaqbel dwar it-test finali tal-kontenut tal-pakkett ta' tagħrif għat-tobba ma' l-Awtoritajiet Kompetenti Nazzjonali f'kull Stat Membru u jiżgura li l-materjali fihom l-elementi essenzjali kif deskrifti hawn taħt.
4. Id-Dtentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq għandu jaqbel dwar l-implementazzjoni tas-sistema tal-kard tal-pazjent f'kull Stat Membru.

Elementi essenzjali li għandhom jiddahħlu

Il-Kitt Edukattiv tal-Professionisti fil-Qasam tas-Saħħa

Il-Kitt Edukattiv tal-Professionisti fil-Qasam tas-Saħħa ser ikun fiċċi l-elementi li ġejjin:

- Sfond fil-qosor dwar lenalidomide u l-indikazzjoni licenzjata tiegħu
- Pożologija
- It-tul massimu ta' riċetta.
 - 4 ġimġħat għal nisa li jista' jkollhom it-tfal
 - 12-il ġimġħa ghall-irġiel u nisa li ma jistax ikollhom tħal
- Il-ħtiega li tiġi evitata l-espożizzjoni tal-fetu minħabba t-teratoġeniċità ta' lenalidomide fl-animali u l-effett teratoġeniku mistenni ta' lenalidomide fil-bnedmin
- Gwida dwar l-immanigġjar tal-folja jew tal-kapsula ta' Lenalidomide Krka d.d. ghall-professionisti tal-kura tas-saħħa u persuni li jieħdu hsieb il-pazjenti
- Obbligazzjonijiet tal-professionist fil-qasam tas-saħħa fir-rigward tal-ghoti tar-riċetta ta' Lenalidomide Krka d.d.
 - Il-ħtiega li jipprovd pariri komprensivi lill-pazjenti
 - Li l-pazjenti għandhom ikunu kapaċi li jkunu konformi mal-ħtieġi għall-użu sigur ta' Lenalidomide Krka d.d. jekk ikun meħtieġ
 - Il-ħtiega li jipprovd lill-pazjent bil-pamflets edukattivi adattati għall-pazjent u l-kard tal-pazjent
- Pariri rilevanti dwar is-sigurtà lill-pazjenti kollha
 - Rimi ta' medicina mhux meħtieġa
 - Arrangamenti specifici għall-pajjiż lokali għal riċetta dwar l-ghoti b'riċetta ta' Lenalidomide Krka d.d. jekk ikun meħtieġ
 - Deskrizzjoni tar-riskju ta' reazzjoni ta' aggravament tat-tumur
 - Deskrizzjoni tar-riskju ta' progressjoni għal AML f'pazjenti b'MDS li jinkludu rati ta' incidenza minn provi kliniči
 - Deskrizzjoni tar-riskju ta' SPM oħrajn
- Deskrizzjoni tal-PPP u l-kategorizzazzjoni ta' pazjenti bbażata fuq is-sess u l-potenzjal li jista' jkollhom it-tfal
 - Algoritmu għall-implementazzjoni tal-PPP
 - Definizzjoni ta' nisa li jista' jkollhom tfal (WCBP, *Women of Childbearing Potential*) u azzjonijiet li t-tabib għandu jieħu jekk ma jkunx cert
- Pariri dwar is-sigurtà għal nisa ta' li jista' jkollhom it-tfal
 - Il-ħtiega li tiġi evitata l-espożizzjoni tal-fetu
 - Deskrizzjoni tal-PPP
 - Il-ħtiega għal kontraċezzjoni adegwata (anki jekk il-mara jkollha l-amenorrea) u definizzjoni ta' kontraċezzjoni adegwata
 - Kors tat-test tat-tqala

- Pariri dwar testijiet adattati
 - Qabel tibda l-kura
 - Matul il-kura bbażat fuq il-metodu ta' kontraċezzjoni
 - Wara li tintemm il-kura
- Il-htiega li twaqqaf Lenalidomide Krka d.d. immedjatament malli jkun hemm suspectt ta' tqala
- Il-htiega li tgħid lit-tabib li jkun qed jiprovdi l-kura immedjatament malli jkun hemm suspectt ta' tqala
- Pariri dwar is-sigurta ghall-irġiel
 - Il-htiega li tiġi evitata l-espożizzjoni tal-fetu
 - Il-htiega li jużaw il-kondoms jekk is-sieħba sesswali hi tqila jew WCBP li ma tużax kontraċezzjonijiet effettivi (anki jekk ir-ragel kellu vasektomija)
 - Matul il-kura b'Lenalidomide Krka d.d.
 - Għal mill-inqas 7 ijiem wara d-doża finali.
 - Li jekk is-sieħba toħroġ tqila waqt li jkun qed jieħu Lenalidomide Krka d.d. jew ftit wara li jkun waqaf jieħu Lenalidomide Krka d.d., hu għandu jinforma lit-tabib li qed jikkurah immedjatament
- Htiġijiet fil-każ' ta' tqala
 - Struzzjonijiet biex twaqqaf Lenalidomide Krka d.d. immedjatament malli jkun hemm suspectt ta' tqala, jekk il-pazjenta hi mara
 - Il-htiega li tirreferi lil tabib li jkun speċjalizzat jew li għandu esperjenza fit-teratologija u d-dianjosi tagħha għal evalwazzjoni u parir
 - Dettalji lokali tal-kuntatt biex tirrapporta kwalunkwe suspectt ta' tqala
 - Formula tar-rappurtagg tat-tqala
- Lista biex tiċċekkja għat-tobba biex tiżgura li l-pazjenti jirċieu l-parir adattat dwar il-kura, il-metodi ta' kontraċezzjoni u l-prevenzjoni tat-tqala skont is-sess tagħhom u l-istat li jista' jkollhom it-tfal fil-bidu tat-trattament.
- Formula tar-rappurtagg għall-avvenimenti avversi

Fuljetti Edukattivi għall-pazjenti

Il-fuljetti Edukattivi għall-pazjenti għandhom iż-żekk fihom:

- Fuljett għal pazjenti nisa li jista' jkollhom tfal
- Fuljett għal pazjenti nisa li ma jistax ikollhom tfal
- Fuljett għall-pazjenti rġiel

Il-fuljetti kollha tal-pazjent għandhom jinkludu l-elementi li ġejjin:

- Li lenalidomide hu teratogeniku fl-annimali u hu mistenni li jkun teratogeniku fil-bnedmin
- Deskrizzjoni tal-kard tal-pazjent u l-bżonn tagħha
- Rimi ta' medicina mhux meħtieġa
- Gwida dwar l-immaniġġjar ta' lenalidomide għall-pazjenti, persuni li jieħdu ħsiebhom u membri tal-familja
- Arrangamenti nazzjonali jew oħra jnnejha applikabbi biex jingħata Lenalidomide Krka d.d. b'riċetta
 - Li l-pazjent m'għandux jagħti Lenalidomide Krka d.d. lill-ebda persuna oħra
 - Li l-pazjent m'għandux jagħti d-dejjem waqt it-terapija (inkluż waqt l-interruzzjoni taddoza) u għal mill-inqas 7 ijiem wara t-twaqqif tal-kura b'Lenalidomide Krka d.d.
 - Li l-pazjent għandu jgħid lit-tabib tiegħi dwar kwalunkwe avvenimenti avversi

L-informazzjoni li ġejja għandha tiġi pprovduta wkoll fil-pamflet adattat:

Fuljett għal pazjenti nisa li jista' jkollhom tfal

- Il-htiega li tiġi evitata l-espożizzjoni tal-fetu
- Deskrizzjoni tal-PPP
- Il-htiega għal kontraċezzjoni adegwata u definizzjoni ta' kontraċezzjoni adegwata
- Kors tat-test tat-tqala
 - Qabel jibdew l-kura
 - Matul il-kura, mill-inqas kull 4 ġimġħat minbarra f'każ ta' sterilizzazzjoni tat-tubi

- kkonfermata
- Wara li jtemmu il-kura
 - Il-ħtiega li jwaqqfu Lenalidomide Krka d.d. immedjatament malli jkun hemm suspett ta' tqala
 - Il-ħtiega li jikkuntattjaw lit-tabib tagħhom immedjatament malli jkun hemm suspett ta' tqala

Fuljett għall-pazjenti rġiel

- Il-ħtiega li tīgi evitata l-espożizzjoni tal-fetu
- Il-ħtiega li jużaw il-kondoms jekk is-sieħba sesswali hi tqila jew WCBP li ma tużax kontraċezzjonijiet effettivi (anki jekk ir-raġel kellu vasektomija)
 - Matul il-kura b'Lenalidomide Krka d.d.
 - Għal mill-inqas 7 ijiem wara d-doża finali
- Li jekk is-sieħba tiegħu toħrog tqila, għandu jinforma lit-tabib li qed jikkurah immedjatament
- Li hu m'għandux jagħti semen jew sperma matul it-terapija (li tinkludi ż-żmien matul l-interruzzjonijiet tad-doża) u għal mill-inqas 7 ijiem wara t-twaqqif tal-kura b'Lenalidomide Krka d.d.

Kard tal-pazjent

Il-kard tal-pazjent għandu jkun fiha l-elementi li ġejjin:

- Verifika li nghata parir adattat
- Dokumentazzjoni tal-istat tal-potenzjal li jista' jkollhom it-tfal
- Dati li fihom sar it-test tat-tqala u riżultati

ANNESS III

TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

Prodott medicijnali li m'hajadux awtorizzat

Prodott medicijnali li m'għadux awtorizzat

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Lenalidomide Krka d.d. 2.5 mg kapsuli ibsin

lenalidomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull kapsula iebsa fiha lenalidomide hydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 2.5 mg ta' lenalidomide.

3. LISTA TA' EČCIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

kapsula iebsa

7 x 1 kapsula iebsa

21 x 1 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

TWISSIJA: Riskju ta' difetti severi tat-twelid. Tużax meta tkun tqila jew qed treddha'.

Inti trid issegwi il-Programm tal-Prevenzjoni tat-Tqala ta' Lenalidomide.

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Is-Slovenja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/001

21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/002

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Lenalidomide Krka d.d. 2.5 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Lenalidomide Krka d.d. 2.5 mg kapsuli

lenalidomide

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGĦID FIS-SUQ

KRKA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

1. Ilwi u qatta'
2. Qaxxar

T
TL
E
HAM
G
S
HAD

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Lenalidomide Krka d.d. 5 mg kapsuli ibsin

lenalidomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull kapsula iebsa fiha lenalidomide hydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 5 mg ta' lenalidomide.

3. LISTA TA' EĊĊIPJENTI

4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT

kapsula iebsa

7 x 1 kapsula iebsa

21 x 1 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

TWISSIJA: Riskju ta' difetti severi tat-twelid. Tużax meta tkun tqila jew qed treddha'. Inti trid issegwi il-Programm tal-Prevenzjoni tat-Tqala ta' Lenalidomide.

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Is-Slovenja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/003

21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/004

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Lenalidomide Krka d.d. 5 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Lenalidomide Krka d.d. 5 mg kapsuli

lenalidomide

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

KRKA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

1. Ilwi u qatta'
2. Qaxxar

T
TL
E
HAM
G
S
HAD

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Lenalidomide Krka d.d. 7.5 mg kapsuli ibsin

lenalidomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull kapsula iebsa fiha lenalidomide hydrochloride monohydrate ekwivalenti ghal 7.5 mg ta' lenalidomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

kapsula iebsa

7 x 1 kapsula iebsa

21 x 1 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali

6. TWISSIJA SPECJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRXU MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPECJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

TWISSIJA: Riskju ta' difetti severi tat-twelid. Tużax meta tkun tqila jew qed tredda'.

Inti trid issegwi il-Programm tal-Prevenzjoni tat-Tqala ta' Lenalidomide.

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Is-Slovenja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/005
21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/006

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Lenalidomide Krka d.d. 7.5 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Lenalidomide Krka d.d. 7.5 mg kapsuli

lenalidomide

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

KRKA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

1. Ilwi u qatta'
2. Qaxxar

T
TL
E
HAM
G
S
HAD

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Lenalidomide Krka d.d. 10 mg kapsuli ibsin
lenalidomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull kapsula iebsa fiha lenalidomide hydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 10 mg ta' lenalidomide.

3. LISTA TA' ECCIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

kapsula iebsa

7 x 1 kapsula iebsa

21 x 1 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

TWISSIJA: Riskju ta' difetti severi tat-twelid. Tużax meta tkun tqila jew qed treddha'. Inti trid issegwi il-Programm tal-Prevenzjoni tat-Tqala ta' Lenalidomide.

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Is-Slovenja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/007

21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/008

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIEJINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Lenalidomide Krka d.d. 10 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Lenalidomide Krka d.d. 10 mg kapsuli

lenalidomide

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

KRKA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

1. Ilwi u qatta'
2. Qaxxar

T
TL
E
HAM
G
S
HAD

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Lenalidomide Krka d.d. 15 mg kapsuli ibsin

lenalidomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull kapsula iebsa fiha lenalidomide hydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 15 mg ta' lenalidomide.

3. LISTA TA' EČĊIPJENTI

4. GHAMLA FARMAČEWTIKA U KONTENUT

kapsula iebsa

7 x 1 kapsula iebsa

21 x 1 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDICINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

TWISSIJA: Riskju ta' difetti severi tat-twelid. Tużax meta tkun tqila jew qed treddha'.

Inti trid issegwi il-Programm tal-Prevenzjoni tat-Tqala ta' Lenalidomide.

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHA ŻEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Is-Slovenja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/009

21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/010

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĢENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Lenalidomide Krka d.d. 15 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Lenalidomide Krka d.d. 15 mg kapsuli

lenalidomide

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID FIS-SUQ

KRKA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

1. Ilwi u qatta'
2. Qaxxar

T
TL
E
HAM
G
S
HAD

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĆINALI

Lenalidomide Krka d.d. 20 mg kapsuli ibsin

lenalidomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull kapsula iebsa fiha lenalidomide hydrochloride monohydrate ekwivalenti ghal 20 mg ta' lenalidomide.

3. LISTA TA' EĆCIPJENTI

4. GHAMLA FARMAĆEWTIKA U KONTENUT

kapsula iebsa

7 x 1 kapsula iebsa

21 x 1 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

TWISSIJA: Riskju ta' difetti severi tat-twelid. Tużax meta tkun tqila jew qed treddha'.

Inti trid issegwi il-Programm tal-Prevenzjoni tat-Tqala ta' Lenalidomide.

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI TA' KIF JINHAŽEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Is-Slovenja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/011

21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/012

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Lenalidomide Krka d.d. 20 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluž.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Lenalidomide Krka d.d. 20 mg kapsuli

lenalidomide

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TOECHID FIS-SUQ

KRKA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

1. Ilwi u qatta'
2. Qaxxar

T
TL
E
HAM
G
S
HAD

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KAXXA****1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĆINALI**

Lenalidomide Krka d.d. 25 mg kapsuli ibsin

lenalidomide

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Kull kapsula iebsa fiha lenalidomide hydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 25 mg ta' lenalidomide.

3. LISTA TA' EĊċIPJENTI**4. GHAMLA FARMAĊEWTIKA U KONTENUT**

kapsula iebsa

7 x 1 kapsula iebsa

21 x 1 kapsula iebsa

5. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

Użu orali

6. TWISSIJA SPEċJALI LI L-PRODOTT MEDIĆINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞA

TWISSIJA: Riskju ta' difetti severi tat-twelid. Tużax meta tkun tqila jew qed tredda'.

Inti trid issegwi il-Programm tal-Prevenzjoni tat-Tqala ta' Lenalidomide.

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEċJALI TA' KIF JINHAŻEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĆINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĆINALI, JEKK HEMM BŻONN

11. ISEM U INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Is-Slovenja

12. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

7 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/013

21 x 1 kapsula iebsa: EU/1/20/1521/014

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĜENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŽU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Lenalidomide Krka d.d. 25 mg

17. IDENTIFIKATUR UNIKU – BARCODE 2D

Barcode 2D li jkollu l-identifikatur uniku inkluż.

18. IDENTIFIKATUR UNIKU - DATA LI TINQARA MILL-BNIEDEM

PC
SN
NN

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI JEW FUQ L-ISTRIXXI

FOLJA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDICINALI

Lenalidomide Krka d.d. 25 mg kapsuli

lenalidomide

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TOECHID FIS-SUQ

KRKA

3. DATA TA' SKADENZA

EXP

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot

5. OHRAJN

1. Ilwi u qatta'
2. Qaxxar

T
TL
E
HAM
G
S
HAD

Prodott medicijnali li m'għadux awtorizzat

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' tagħrif: Informazzjoni għall-pazjent

Lenalidomide Krka d.d. 2.5 mg kapsuli ibsin
Lenalidomide Krka d.d. 5 mg kapsuli ibsin
Lenalidomide Krka d.d. 7.5 mg kapsuli ibsin
Lenalidomide Krka d.d. 10 mg kapsuli ibsin
Lenalidomide Krka d.d. 15 mg kapsuli ibsin
Lenalidomide Krka d.d. 20 mg kapsuli ibsin
Lenalidomide Krka d.d. 25 mg kapsuli ibsin
lenalidomide

Aqra sew dan il-fuljett kollu qabel tibda tieħu din il-mediċina peress li fih informazzjoni importanti għalik.

- Żomm dan il-fuljett. Jista' jkollok bżonn terġa' taqrah.
- Jekk ikollok aktar mistoqsijiet, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.
- Din il-mediċina giet mogħtija lilek biss. M'għandekx tgħaddiha lil persuni oħra. Tista' tagħmlilhom il-ħsara, anke jekk għandhom l-istess sinjalji ta' mard bħal tiegħek.
- Jekk ikollok xi effett sekondarju kellem lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljett. Ara sezzjoni 4.

F'dan il-fuljett

1. X'inhu Lenalidomide Krka d.d. u għalxiex jintuża
2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Lenalidomide Krka d.d.
3. Kif għandek tieħu Lenalidomide Krka d.d.
4. Effetti sekondarji possibbli
5. Kif taħżeen Lenalidomide Krka d.d.
6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

1. X'inhu Lenalidomide Krka d.d. u għalxiex jintuża

X'inhu Lenalidomide Krka d.d.

Lenalidomide Krka d.d. fih is-sustanza attiva 'lenalidomide'. Din il-mediċina tappartjeni għal grupp ta' mediċini li jaffettwaw kif is-sistema immuni tiegħek taħdem.

Għalxiex jintuża Lenalidomide Krka d.d.

Lenalidomide Krka d.d. jintuża fl-adulti għal:

- Majeloma multipla
- Sindromi majelodisplastiċi
- Limfoma follikulari

Majeloma multipla

Majeloma multipla hi tip ta' kanċer li jaffettwa ġertu tip ta' ċellula tad-demm bajda, imsejha ċ-ċellula tal-plażma. Dawn iċ-ċelluli jingabru fil-mudullun u jiddividu, bla kontroll. Dan jista' jagħmel ħsara lill-ghadam u lill-kliewi.

Il-majeloma multipla generalment ma tistax tiġi kkurata. Madankollu, is-sinjalji u s-sintomi jistgħu jitnaqqsu bil-kbir jew jgħibu għal perjodu ta' żmien. Dan jissejja 'rispons'.

Majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba – f'pazjenti kellhom trapjant tal-mudullun tal-ghadam

Lenalidomide Krka d.d. jintuża waħdu bħala terapija ta' manteniment wara li l-pazjenti jkunu rkupraw biżżejjed wara t-trapjant tal-mudullun tal-ghadam

Pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba - f'pazjenti li ma jistax isirilhom trapjant tal-mudullun tal-ghadam

Lenalidomide Krka d.d. jittieħed ma' mediciċina oħra. Dawn jistgħu jinkludu:

- mediciċina tal-kimoterapija msejħa 'bortezomib'
- mediciċina kontra l-infjammazzjoni msejħa 'dexamethasone'
- mediciċina tal-kimoterapija msejħa 'melphalan' u
- mediciċina immunosoppressanti msejħa 'prednisone'.

Inti se tieħu dawn il-mediciċini oħra fil-bidu tal-kura u mbagħad tkompli tieħu Lenalidomide Krka d.d. waħdu.

Jekk għandek 75 sena jew aktar, jew għandek problemi moderati sa severi tal-kliewi - it-taġib tiegħek se jeżaminak b'attenzjoni qabel tibda t-trattament.

Majeloma multipla – f'pazjenti li rċivew kura fil-passat

Lenalidomide Krka d.d. jittieħed flimkien ma' mediciċina kontra l-infjammazzjoni msejħa 'dexamethasone'.

Lenalidomide Krka d.d. jista' jwaqqaf is-sinjal u sintomi ta' majeloma multipla milli jmorru għall-agħar. Intwera wkoll li jittardja l-majeloma multipla milli tiġi lura wara l-kura.

Sindromi majelodisplastiċi (MDS, Myelodysplastic syndromes)

MDS huma ġabru ta' hafna mard differenti tad-demm u tal-mudullun. Iċ-ċelluli tad-demm isiru mhux normali u ma jaħdmux kif suppost. Il-pazjenti jista' jkollhom varjetà ta' sinjal u sintomi li jinkludu għadd baxx ta' ċcelluli tad-demm ħomor (anemija), il-ħtiega għal trasfużjoni tad-demm, u jkunu f'riskju ta' infel-żejjoni.

Lenalidomide Krka d.d. jintuża waħdu biex jikkura pazjenti adulti li ġew iddijanostikati b'MDS, meta dawn li ġejjin jkunu japplikaw kollha:

- ikollok bżonn ta' trasfużjonijiet regolari tad-demm biex tikkura livelli baxxi ta' ċcelluli ħomor tad-demm ('anemija li tiddeppendi fuq it-trasfużjoni')
- ikollok anormalità ta' ċcelluli fil-mudullun li tissejjah 'anormalità citoġenika ta' thassir iż-żolat ta' 5q'. Dan ifisser li ġismek ma jagħmilx biżżejjed ċcelluli tad-demm f'saħħithom
- kuri oħra jkunu ntużaw fil-passat, li mhumiex adattati jew li ma jaħdmux tajjeb biżżejjed.

Lenalidomide Krka d.d. jista' jżid in-numru ta' ċcelluli tad-demm ħomor f'saħħithom li l-ġisem jiproduċi billi jnaqqas in-numru ta' ċcelluli mhux normali:

- dan jista' jnaqqas in-numru ta' trasfużjonijiet tad-demm meħtieġa. Hu possibbi li l-ebda trasfużjonijiet mhu se jkunu meħtieġa.

Limfoma folliculari (FL)

FL huwa kanċer li jikber bil-mod u jaffettwa l-limfoċiti B. Dawn huma tip ta' ċcelluli bojod tad-demm li jgħinu lil ġismek jiġieli l-infezzjonijiet. Meta jkollok FL, jista' jingabar ammont kbir wisq minn dawn il-limfoċiti B fid-demm, fil-mudullun tal-ghad, fin-nodi limfatiċi jew fil-milsa tiegħek.

Lenalidomide Krka d.d. jittieħed flimkien ma' mediciċina oħra msejħa 'rituximab' għall-kura ta' pazjenti adulti b'limfoma folliculari li ġiet ikkurata fil-passat.

Kif jaħdem Lenalidomide Krka d.d.

Lenalidomide Krka d.d. jaħdem billi jaffettwa s-sistema immuni tal-ġisem u jattakka direttament lill-kanċer. Jaħdem b'numru ta' modi differenti:

- billi jwaqqaf iċ-ċelluli tal-kanċer milli jiżviluppa
- billi jwaqqaf il-vini milli jikbru ġol-kanċer
- billi jistimula parti tas-sistema immuni biex tattakka liċ-ċelluli tal-kanċer.

2. X'għandek tkun taf qabel ma tieħu Lenalidomide Krka d.d.

Inti trid taqra l-fuljett ta' tagħrif tal-prodotti mediciċinali kollha li se jittieħdu flimkien ma' Lenalidomide Krka d.d. qabel tibda t-trattament b'Lenalidomide Krka d.d..

Tihux Lenalidomide Krka d.d.:

- jekk int tqila, taħseb li int tqila, jew qed tippjana li toħroġ tqila, **għax Lenalidomide Krka d.d. hu mistenni li jkun ta' hsara lit-tarbija mhix imwielda** (ara sezzjoni 2, ‘Tqala. treddiġi u kontraċeżżjoni – informazzjoni għan-nisa u l-irġiel’).
- jekk tista’ toħroġ tqila, ħlief jekk issegwi l-miżuri kollha neċċessarji ta’ prevenzjoni li ma jħallukx toħroġ tqila (ara sezzjoni 2, ‘Tqala. treddiġi u kontraċeżżjoni – informazzjoni għan-nisa u l-irġiel’). Jekk tista’ toħroġ tqila, it-tabib tiegħek ser jikteb ma’ kull riċetta, li l-miżuri neċċessarji ttieħdu, u jagħtik din il-konferma.
- jekk inti allergiku/a għal lenalidomide jew għal xi sustanza oħra ta’ din il-mediċina (imnizzla fis-sezzjoni 6). Jekk taħseb li tista’ tkun allergiku/a, itlob parir lit-tabib tiegħek.

Jekk xi waħda minn dawn tapplika għalik, tihux Lenalidomide Krka d.d.. Tkelleml mat-tabib tiegħek jekk ikkollok xi dubju.

Twissijiet u prekawzjonijiet

Kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek qabel tieħu Lenalidomide Krka d.d. jekk:

- kellek emboli tad-demm fil-passat – dan għax ikollok żieda fir-risku li tiżviluppa emboli tad-demm fil-vini u fl-arterji matul il-kura
- għandek kwalunkwe sinjali ta’ infezzjoni, bħal bħal sogħla jew deni
- għandek jew qatt kellek infezzjoni viral fil-passat, partikularment: infezzjoni tal-epatite B, varicella zoster, HIV. Jekk ikollok xi dubju, staqsi lit-tabib tiegħek. Il-kura b’Lenalidomide Krka d.d. tista’ tikkawża li l-virus jerġa’ jsir attiv f’pazjenti li jgorru l-virus. Dan jirriżulta f’rikorrenza tal-infezzjoni. It-tabib tiegħek għandu jiċċekkja jekk qatt kellek infezzjoni bl-epatite B.
- għandek problemi tal-kliewi - it-tabib tiegħek jista’ jagħġusta d-doża tiegħek ta’ Lenalidomide Krka d.d.
- kellek attakk ta’ qalb, jekk qatt kellek embolu tad-demm, jew jekk tpejjep, għandek pressjoni tad-demm għolja jew livelli għoljin ta’ kolesterol.
- kellek reazzjoni allergika waqt li kont qed tieħu thalidomide (medicina oħra użata għall-kura ta’ majeloma multipla) bħal raxx, ħakk, nefha, sturdament jew problemi biex tieħu n-nifs.
- jekk fil-passat kellek kombinazzjoni ta’ kwalunkwe mis-sintomi li ġejjin: raxx mifrux, ġilda hamra, temperatura tal-ġisem għolja, sintomi qishom influwenza, żidiet fl-enżimi tal-fwied, anomalitajiet fid-demm (eosinofilija), għoqed tal-limfa mkabba – dawn huma sinjali ta’ reazzjoni severa tal-ġilda nsejha Reazzjoni tal-Mediċina b’Eosinophilija u Sintomi Sistemiċi, magħrufa wkoll bhala DRESS (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms) jew sindrome ta’ sensitività eċċessiva għall-mediċina. (ara wkoll sezzjoni 4 “Effetti sekondarji possibbli”).

Jekk xi wieħed minn dawn is-sintomi t’ħawn fuq jaapplika għalik, għid lit-tabib, lill-ispiżjar jew lill-infermier tiegħek qabel tibda l-kura.

Fi kwalunkwe hin waqt jew wara t-trattament tiegħek, għid lit-tabib jew lill-infermier tiegħek minnufi jekk:

- tesperjenza vista mċajpra, telf tal-vista jew vista doppja, diffikultà biex titkellem, dgħufja fi driegħ jew f’riġel, tibdil fil-mod kif timxi jew problemi bil-bilanċ tiegħek, tnemni persistenti, sensazzjoni mnaqqsa jew telf ta’ sensazzjoni, telf ta’ memorja jew konfużjoni. Dawn kollha jistgħu jkunu sintomi ta’ kundizzjoni serja u potenzjalment fatali tal-moħħ magħrufa bhala lewkoenċefalopatija multifokali progressiva (PML, progressive multifocal leukoencephalopathy). Jekk kellek dawn is-sintomi qabel il-kura b’Lenalidomide Krka d.d., għid lit-tabib tiegħek dwar kwalunkwe tibdil f’awn is-sintomi.
- tesperjenza qtugħi ta’ nifs, għeja, sturdament, uġiġi fis-sider, taħbit tal-qalb aktar mgħaqġġel, jew nefha fir-riġlejn jew fl-għekiesi. Dawn jistgħu jkunu sintomi ta’ kundizzjoni serja magħrufa bhala pressjoni għolja pulmonari (ara sezzjoni 4).

Testijiet u ċċekkjar

Qabel u matul il-kura b'Lenalidomide Krka d.d., inti ser ikollok testijiet regolari tad-demm. Dan minħabba li Lenalidomide Krka d.d. jista' jikkawża tnaqqis fin-numru ta' ġellu tad-demm li jgħinu biex jiġi għieldu l-infezzjoni (ċelluli bojod tad-demm) u jgħinu lid-demm biex jagħqad (plejtlits). It-tabib tiegħek se jitlobk biex tagħmel test tad-demm:

- qabel il-kura
- kull ġimħa ghall-ewwel 8 ġimħat tal-kura
- imbagħad mill-inqas kull xahar wara dak il-perjodu.

Tista' tigi evalwat għal sinjali ta' problemi kardjopulmonari qabel u matul it-trattament b'lenalidomide.

Għal pazjenti b'MDS li jieħdu Lenalidomide Krka d.d.

Jekk għandek MDS, jista' jkun aktar probabbli li jkollok kundizzjoni aktar avvanzata msejha lewkimja majelojde akuta (AML, acute myeloid leukaemia). Barra dan, muhuwiex magħruf kif Lenalidomide Krka d.d. jaffettwa l-probabbiltà li jkollok AML. Għalhekk, it-tabib tiegħek jista' jagħmllek testijiet biex jiċċekkja għal sinjali li jistgħu jbassru aħjar il-probabbiltà li jkollok AML waqt il-kura tiegħek b'Lenalidomide Krka d.d..

Għal pazjenti b'FL li jieħdu Lenalidomide Krka d.d.

It-tabib tiegħek għandu jitlobk biex tagħmel test tad-demm:

- qabel il-kura
- kull ġimħa ghall-ewwel 3 ġimħat (ċiklu 1) tal-kura
- imbagħad kull ġimħtejn f'ċikli 2 sa 4 (ara Sezzjoni 3 'Iċ-Ċiklu tal-kura' għal iktarinformazzjoni)
- wara dan, din tiġri fil-bidu ta' kull ċiklu u
- mill-inqas kull xahar.

It-tabib tiegħek jista' jiċċekkja jekk għandekx ammont totali għoli ta' tumur go ġismek kollu, li jinkludi l-mudullun. Dan jista' jwassal għal kundizzjoni fejn it-tumuri jitkissru u jikkawżaw livelli mhux tas-soltu ta' kimiċi fid-demm li jistgħu jwasslu għal insuffiċjenza tal-kliewi (din il-kundizzjoni tissejja ġie 'Sindrome tal-Lisi tat-Tumur').

It-tabib tiegħek jista' jiċċekkjak għal tibdil fil-ġilda bħal tikek ħomor jew raxx.

It-tabib tiegħek jista' jaġġusta d-doża tiegħek ta' Lenalidomide Krka d.d. jew iwaqqaf il-kura tiegħek skont ir-riżultati tat-testijiet tad-demm tiegħek u l-kundizzjoni generali tiegħek. Jekk tkun gejt iddijanostikat għall-ewwel darba, it-tabib tiegħek jista' wkoll jevalwa l-kura tiegħek ibbażat fuq l-età tiegħek u kundizzjonijiet oħrajn li digħi għandek.

Għoti tad-demm

M'għandekx tagħti demm matul il-kura u għal mill-inqas 7 ijiem wara t-tmiem tal-kura.

Tfal u adolexxenti

Lenalidomide Krka d.d. muhuwiex rakkomandat għall-użu fi tfal jew adolexxenti li għandhom inqas minn 18-il sena.

Persuni anzjani u nies bi problemi tal-kliewi

Jekk għandek 75 sena jew aktar, jew għandek problemi moderati sa severi tal-kliewi - it-tabib tiegħek se jeżaminak b'attenzjoni qabel tibda l-kura.

Mediċini oħra u Lenalidomide Krka d.d.

Għid lit-tabib jew lill-infermier tiegħek jekk qed tieħu, ħadt dan l-aħħar jew tista' tieħu xi mediċini oħra. Dan għaliex Lenalidomide Krka d.d. jista' jaffettwa l-mod kif jaħdmu xi mediċini oħra. Flimkien ma' dan, xi mediċini oħra jistgħu jaffettwaw il-mod kif jaħdem Lenalidomide Krka d.d..

B'mod partikulari, għid lit-tabib jew lill-infermier tiegħek jekk qed tieħu xi waħda minn dawn il-mediċini li ġejjin:

- xi mediciċini li jintużaw biex tiġi evitata t-tqala bħal kontraċettivi orali, għax dawn jistgħu jieqfu jaħdmu
- xi mediciċini li jintużaw għal problemi tal-qalb – bħal digoxin
- xi mediciċini li jintużaw biex iraqqu d-demm – bħal warfarin.

Tqala, treddiġ u kontraċezzjoni - informazzjoni għan-nisa u l-irġiel

Tqala

Għal nisa li jieħdu Lenalidomide Krka d.d.

- Inti ma tridx tieħu Lenalidomide Krka d.d. jekk inti tqila, għax dan hu mistenni li jkun ta' ħsara għat-tarbija mhix imwielda.
- Inti ma tridx toħrog tqila meta tkun qed tieħu Lenalidomide Krka d.d.. Għalhekk, inti għandek tuża metodi effettivi ta' kontraċezzjoni jekk inti mara li tista' toħrog tqila (ara 'Kontraċezzjoni').
- Jekk inti toħrog tqila matul il-kura b'Lenalidomide Krka d.d., inti trid twaqqaf il-kura tiegħek u tħinforma lit-tabib tiegħek immedjatament.

Għall-irġiel li qed jieħdu Lenalidomide Krka d.d.

- Jekk is-sieħba tiegħek toħrog tqila meta inti tkun qed tieħu Lenalidomide Krka d.d., għandek tħinforma lit-tabib tiegħek immedjatament. Hu rakkomandat li s-sieħba tiegħek tfittex parir mediku.
- Trid tuża wkoll metodi effettivi ta' kontraċezzjoni (ara 'Kontraċezzjoni').

Treddiġ

Inti ma tridx treddha' waqt li tkun qed tieħu Lenalidomide Krka d.d., għax mhux magħruf jekk Lenalidomide Krka d.d. jgħaddix fil-halib tas-sider.

Kontraċezzjoni

Għal nisa li jkunu qed jieħdu Lenalidomide Krka d.d.

Qabel tibda l-kura, staqsi lit-tabib tiegħek jekk inti tistax toħrog tqila, anki jekk taħseb li dan x'aktarx li mhux se jseħħ.

Jekk tista' toħrog tqila

- se jsirulek testijiet tat-tqala taħbi is-superviżjoni tat-tabib tiegħek (qabel kull kura, kull mill-inqas 4 ġimħat matul il-kura, u mill-inqas 4 ġimħat wara li l-kura tkun spicċat), īlief fejn ikun għi kkonfermat li t-tubi fallopjanu jkunu nqatgħu jew ġew issiġillati, biex iwaqqfu l-bajd milli jaslu sal-utru (sterilazzazzjoni tat-tubi)

U

- trid tuża metodi effettivi ta' kontraċezzjoni għal mill-inqas 4 ġimħat qabel ma tibda l-kura, matul il-kura, u sa mill-inqas 4 ġimħat wara li twaqqaf il-kura. It-tabib tiegħek se jagħtik parir dwar metodi adattati ta' kontraċezzjoni.

Għall-irġiel li qed jieħdu Lenalidomide Krka d.d.

Lenalidomide Krka d.d. jgħaddi fis-semen tal-bniedem. Jekk is-sieħba tiegħek hi tqila jew tista' toħrog tqila, u hi ma tużax metodi effettivi ta' kontraċezzjoni, inti trid tuża l-kondoms, matul il-kura, u sa mill-inqas 7 ijiem wara li tintem il-kura, anki jekk kellek vasektomija.

Sewqa u thaddim ta' magni

Issudx jew thaddem magni jekk thossox stordut, għajjen, bi ngħas, mejt jew ikollok vista mċajpra wara li tieħu Lenalidomide Krka d.d..

3. Kif għandek tieħu Lenalidomide Krka d.d.

Lenalidomide Krka d.d. irid jingħatalek minn professjonisti fil-qasam mediku b'esperjenza fil-kura ta' majeloma multipla, MDS jew FL.

- Meta Lenalidomide Krka d.d. jantuža għall-kura ta' majeloma multipla f'pazjenti li ma jkunux eligibbli għal trapjant tal-mudullun tal-ġħadam jew li kellhom kuri oħrajn fil-passat, jittieħed flimkien ma' medicini oħrajn (ara sezzjoni 1 ‘Għalxiex jantuża Lenalidomide Krka d.d.’).
- Meta Lenalidomide Krka d.d. jantuža għall-kura ta' majeloma multipla f'pazjenti li kellhom trapjant tal-mudullun jew biex jiġu kkurati pazjenti b'MDS, jittieħed waħdu.
- Meta Lenalidomide Krka d.d. jantuža biex jikkura limfoma follikulari, huwa jittieħed ma' medicina oħra msejha ‘rituximab’.

Dejjem għandek tieħu Lenalidomide Krka d.d. skont il-parir eżatt tat-tabib. Dejjem għandek tacċerta ruħek mat-tabib jew mal-ispiżjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

Jekk qed tieħu Lenalidomide Krka d.d. flimkien ma' medicini oħrajn, għandek tirreferi għall-fultjeti ta' tagħrif għal dawn il-mediciċini għal informazzjoni addizzjonali dwar l-użu u l-effetti tagħhom.

Iċ-ċiklu tal-kura

Lenalidomide Krka d.d. jittieħed f'ċerti jiem fuq perjodu ta' 3 ġimħat (21 jum).

- Kull 21 jum jisseqja ġi 'ċiklu ta' kura'.
- Skont il-jum taċ-ċiklu, inti se tieħu medicina waħda jew aktar mill-mediciċini. Madankollu, f'xi jiem m'inti se tieħu l-ebda waħda mill-mediciċini.
- Wara li tlesti kull ċiklu ta' 21 jum, għandek tibda 'ċiklu' ġdid matul il-21 jum li jkun imiss.

JEW

Lenalidomide Krka d.d. jittieħed f'ċerti jiem fuq perjodu ta' 4 ġimħat (28 jum).

- Kull 28 jum jisseqja ġi 'ċiklu ta' kura'.
- Skont il-jum taċ-ċiklu, inti se tieħu medicina waħda jew aktar mill-mediciċini. Madankollu, f'xi jiem m'inti se tieħu l-ebda waħda mill-mediciċini.
- Wara li tlesti kull ċiklu ta' 28 jum, għandek tibda 'ċiklu' ġdid fuq it-28 jum li jkun immiss.

Kemm għandek tieħu Lenalidomide Krka d.d.

Qabel tibda l-kura, it-tabib tiegħek se jgħidlek:

- kemm Lenalidomide Krka d.d. għandek tieħu
- kemm mill-mediciċini l-oħraġn għandek tieħu flimkien ma' Lenalidomide Krka d.d., jekk ikun il-każ f'liema jum taċ-ċiklu tal-kura tiegħek għandek tieħu kull medicina.

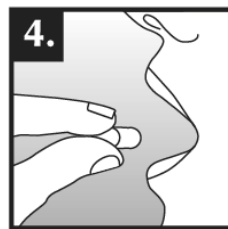
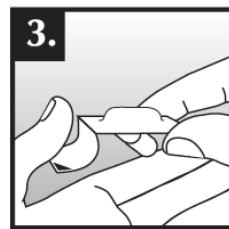
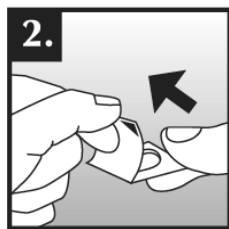
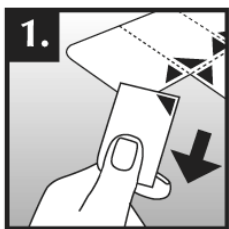
Kif u meta tieħu Lenalidomide Krka d.d.

- ibla' l-kapsuli Lenalidomide Krka d.d. shah, preferibbilment mal-ilma.
- taqsamx, tiftaħx u tomgħodx il-kapsuli. Jekk it-trab minn kapsula miksurata ta' Lenalidomide Krka d.d. imiss mal- ġilda, aħsel il- ġilda immedjatament u bir-reqqa bis-sapun u bl-ilma.
- il-professjonisti tal-kura tas-saħħha, il-persuni li jieħdu hsieb il-pazjenti, u l-familjari għandhom jilbsu ingwanti li jintremew meta jmissu l-folja jew il-kapsula. L-ingwanti mbagħad għandhom jitneħħew b'attenzjoni biex jiġi evitat li tīgi esposta l- ġilda, jitpoġġew f'borża tal-plastik tal-polyethylene li tista' tīgi ssigillata u jintremew skont il-ligijiet lokali. Imbagħad għandhom jaħslu idejhom sew bis-sapun u l-ilma. Nisa tqal jew li jissuspettar li huma tqal m'għandhomx imissu l-folja jew il-kapsula.
- il-kapsuli jistgħu jittieħdu mal-ikel jew mingħajr l-ikel.
- għandek tieħu Lenalidomide Krka d.d. bejn wieħed u iehor fl-istess hin fil-jiem skedati.

Kif għandek tieħu din il-mediciċina

Bix tieħhi l-kapsula mill-folja:

1. Żomm il-folja mit-truf u ssepara ċellola fil-folja mill-kumplament tal-folja billi bil-mod iċċarrat minn mal-perforazzjonijiet ta' madwarha.
2. Għolli t-tarf tal-folja u qaxxar il-folja kollha.
3. Oħroġ il-kapsula f'idejk.
4. Ibla' l-kapsula shiha, preferibbilment bl-ilma.



It-tul ta' żmien tal-kura b'Lenalidomide Krka d.d.

Lenalidomide Krka d.d. jittieħed f'ċikli ta' kura, u kull ċiklu jdum 21 jew 28 jum (ara hawn fuq 'Iċ-Ċiklu ta' kura'). Għandek tkompli c-ċikli ta' kura sakemm it-tabib tiegħek jghidlek biex tieqaf.

Jekk tiehu Lenalidomide Krka d.d. aktar milli suppost

Jekk tiehu iktar Lenalidomide Krka d.d. minn dak li hemm fuq ir-riċetta, għid it-tabib tiegħek immedjatament.

Jekk tinsa tieħu Lenalidomide Krka d.d.

Jekk tinsa tieħu Lenalidomide Krka d.d. fil-ħin regolari tiegħek u

- jkunu ghaddew inqas minn 12-il siegħa - hu l-kapsula tiegħek immedjatament.
- jkunu ghaddew iktar minn 12-il siegħa - tiħux il-kapsula tiegħek. Hu l-kapsula li jmiss fil-hin normali l-għada.

Jekk għandek aktar mistoqsijiet dwar l-użu ta' din il-mediċina, staqsi lit-tabib jew lill-ispiżjar tiegħek.

4. Effetti sekondarji possibbli

Bħal kull mediċina oħra, din il-mediċina tista' tikkawża effetti sekondarji, għalkemm ma jidhrux f'kulhadd.

Ieqaf hu Lenalidomide Krka d.d. u ara tabib immedjatment jekk tinnota kwalunkwe minn dawn l-effetti sekondarji serji li ġejjin – jista' jkollok bżonn ta' trattament mediku urġenti:

- Horriqja, raxx, nefha fl-ġħajnejn, fil-halq jew fil-wiċċċ, diffikultà biex tieħu n-nifs, jew ħakk, li jistgħu jkunu sintomi ta' tipi serji ta' reazzjonijiet allergiċi li jissejħu angħoedema u reazzjoni ana filattika.
- Reazzjoni allergika serja li tista' tibda bħala raxx f'post wieħed iż-żda tinfirex b'telf estensiv ta' ġilda mal-ġisem kollu (sindrome ta' Stevens-Johnson u/jew nekrolisi epidermali tossika).
- Raxx miffrux, temperatura tal-ġisem għolja, żidiet fl-enzimi tal-fwied, anormalitajiet fid-demm (eosinofilja), glandoli tal-limfa (lymph nodes) inkabbra u involviment ta' organi oħrajn tal-ġisem (Reazzjoni tal-Mediċina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemici magħrufa wkoll bħala DRESS jew sindrome ta' sensitività eċċessiva għall-mediċina. Ara wkoll sejjzjoni 2.

Għid lit-tabib tiegħek immedjatment jekk tinnota kwalunkwe minn dawn l-effetti sekondarji serji li ġejjin:

- Dent, tkexxix ta' bard, uġiġi fil-grizmejn, sogħla, ulċeri tal-ħalq jew kwalunkwe sintomi oħrajn ta' infezzjoni li jinkludi fiċ-ċirkolazzjoni (sepsis)
- Hruġ ta' demm jew tbenġil fl-assenza ta' korriġment
- Uġiġ fis-sider jew uġiġ fir-riglejn
- Qtugħi ta' nifs
- Uġiġ fl-ġħadam, dghufija fil-muskoli, konfużjoni jew għeja li jistgħu jseħħu minħabba livell ġħoli ta' calcium fid-demm.

Lenalidomide Krka d.d. jista' jnaqqas in-numru ta' ċelluli bojod li jiġi għieldu l-infezzjonijiet u wkoll iċ-ċelluli tad-demm li jgħinu d-demm biex jagħaqd (plejtlits) li jista' jwassal għal disturbi ta' hrugħ ta' demm bħalma huma fğir mill-imnieħer u tbenġil.

Lenalidomide Krka d.d. jista' ukoll jikkawża tagħqid tad-demm fil-vini (tromboži).

Effetti sekondarji oħra

Hu importanti li tinnota li numru žgħir ta' pazjenti jistgħu jiżviluppaw tipi addizzjonali ta' kanċer, u hu possibbli li dan ir-riskju jista' jiżdied bil-kura b'Lenalidomide Krka d.d.. Għalhekk it-tabib tiegħek għandu jevalwa bir-reqqa l-benefiċċju u r-riskju meta tingħata riċetta għal Lenalidomide Krka d.d..

Komuni ħafna (jistgħu jaffettwaw iktar minn 1 minn kull 10 persuni)

- Tnaqqis fin-numru ta' ċelluli ħumor tad-demm li jista' jwassal għal anemija li twassal għal għeja u dgħufija
- Raxxijiet, ħakk
- Bugħawwieg fil-muskoli, dgħufija fil-muskoli, uġiġ fil-muskoli, weġġhat fil-muskoli, uġiġ fl-ghadam, uġiġ fil-ġogi, uġiġ fid-dahar, uġiġ fl-estremitajiet
- Nefha mifruxa li tinkludi nefha fid-dirghajn u fir-riglejn
- Dgħufija, għeja
- Deni u sintomi bħal dawk tal-influwenza li jinkludu deni, uġiġ fil-muskoli, uġiġ ta' ras, uġiġ fil-widnejn, soġħla u tkexkix ta' bard
- Titrix, tnemnim jew sensazzjoni ta' hruc fil-ġilda, uġiġ fl-idejn jew fis-saqajn, sturdament, roġħda
- Nuqqas t'aptit, bidla fil-mod kif jintieghmu l-affarijiet
- Żieda fl-uġiġ, fid-daqs tat-tumur jew fil-ħmura madwar it-tumur
- Tnaqqis fil-piż
- Stitkezza, dijarea, nawseja, rimettar, uġiġ fl-istonku, hruc ta' stonku
- Livelli baxxi tal-potassium jew calcium u/jew sodium fid-demm
- It-tirojde tibda taħdem inqas minn li suppost
- Uġiġ fir-riglejn (li jista' jkun sintomu ta' trombożi), uġiġ fis-sider jew qtugħi ta' nifs (li jista' jkun sintomu ta' emboli tad-demm fil-pulmun, li jissejjah embolizmu pulmonari)
- Infezzjonijiet ta' kull tip inkluż infezzjoni tas-sinuses ta' madwar l-imnieħer, infezzjoni tal-pulmun u tan-naħha ta' fuq tal-apparat respiratorju
- Qtugħi ta' nifs
- Vista mċajpra
- L-ghajnejn jiċċajpru (katarretti)
- Problemi fil-kliewi li jinkludu kliewi li ma jaħdmux sewwa jew li ma jkunux jistgħu jmantnu funzjoni normali
- Testijiet tal-fwied b'rīzultati anomalji
- Żieda fir-riżultati tat-testijiet tal-funzjoni tal-fwied
- Tibdil fi proteina fid-demm li jista' jikkawża nefha tal-arterji (vaskulite)
- Židiet fil-livelli ta' zokkor fid-demm tiegħek (dijabete)
- Tnaqqis fil-livelli taz-zokkor fid-demm tiegħek
- Uġiġ ta' ras
- Tinfarag
- Ĝilda xotta
- Depressjoni, tibdil fil-burdata, diffikultà biex torqod
- Soġħla
- Tnaqqis fil-pressjoni tad-demm
- Sensazzjoni vaga ta' skumdità tal-ġisem, ma thossox tajjeb
- Halq infjammat u bil-feriti, halq xott
- Deidratazzjoni

Komuni (li jistgħu jaffettwaw sa 1 minn kull 10 persuni)

- Il-qedra ta' ċelluli ħumor tad-demm (anemija emolitika)
- Ċerti tipi ta' tumuri tal-ġilda
- Hruc ta' demm mill-ħanek, mill-istonku, jew mill-imsaren
- Żieda fil-pressjoni tad-demm, taħbi bil-mod, mgħaġġel jew irregolari tal-qalb
- Żieda fl-ammont ta' sustanza li tirriżulta minn tqassim normali u anormali taċ-ċelluli ħumor tad-demm
- Żieda f'tip ta' proteina li hija indikazzjoni ta' infjammazzjoni fil-ġisem

- Il-ġilda tiskura, tibdil fil-kulur tal-ġilda tiegħek minħabba ġruġ ta' demm taht il-ġilda, tipikament ikkawżat minn tbengil; nefha tal-ġilda mimlija bid-demmm; tbengil
- Žieda fl-acidu uriku fid-demm
- Eruzzjonijiet tal-ġilda, ħmura tal-ġilda, qsim tal-ġilda, il-ġilda li tinqala' jew titqaxxar, ħorriqja Hakk, žieda fl-ġħaraq, ġħaraq bil-lejl
- Diffikultà biex tibla', uġiġ fil-griżmejn, diffikultà bil-kwalità tal-vuċi jew tibdil fil-vuċi
- Imnieħer inixxi
- Produzzjoni ta' ġafna aktar awrina jew ġafna inqas awrina min-normal jew in-nuqqas ta' abilità li tikkontrolla l-awrina
- Demm mal-awrina
- Qtugħ ta' nifs speċjalment meta timtedd (li jista' jkun sintomu ta' insuffiċjenza tal-qalb)
- Diffikultà biex ikollok erezzjoni
- Puplesija, ħass hażin, vertigini (problema bin-naħha ta' ġewwa tal-widna li twassal li thoss li kollo qed idur madwarek), tintilef minn sensik għal ftit tal-ħinUgiġi fis-sider li jinfirex lejn id-dirghajn, l-ġħonq, ix-xedaq, id-dahar jew l-istonku, thoss li għandek l-ġħaraq u tkun bla nifs, thossox imdardar jew tirremetti, li jistgħu jkunu sintomi ta' attakk ta' qalb (infart mijokardijaku)
- Dgħufija fil-muskoli, nuqqas ta' enerġija
- Uġiġ fl-ġħonq, uġiġ fis-sider
- Tkexxix ta' bard
- Nefha fil-ġġogi
- Il-fluss tal-bila (bile) mill-fwied ikun iktar bil-mod jew ibblukkatt
- Livelli baxxi ta' phosphate jew magnesium fid-demm
- Diffikultà biex titkellem
- Hsara fil-fwied
- Indeboliment fil-bilanċċi, diffikultà biex tiċċaqlaq
- Tittarrax, żanżin fil-widnejn (tinnitus)
- Uġiġ fin-nervituri, sensazzjoni mhux normali li ddejqli speċjalment meta tmiss miegħek xi haġa
- Ammont eċċessiv ta' hadid fil-ġisem
- Għatx
- Konfużjoni
- Uġiġ fis-snien
- Waqgħa li tista' tirriżulta f'korriġment

Mhux komuni (li jistgħu jaffettaw sa' 1 minn kull 100 persuna)

- Hruġ ta' demm fil-kranju
- Problemi ċirkolatorji
- Telf tal-vista
- Telf ta' aptit sesswali (libido)
- Tagħmel ammont kbir ta' awrina flimkien ma' uġiġ fl-ġħadam u dgħufija, li jistgħu sintomi ta' disturb fil-kliewi (sindrome ta' Fanconi)
- Pigmentazzjoni safra fil-ġilda, fil-membrana mukuża jew fl-ġħajnejn (suffejra), ippurgar ta' lewn ċar, awrina ta' lewn skur, ħakk tal-ġilda, raxx, uġiġ jew nefha tal-istonku – dawn jistgħu jkunu sintomi ta' dannu fil-fwied (insuffiċjenza tal-fwied)
- Uġiġ fl-istonku, gass żejjed, jew dijarea, li jistgħu jkunu sintomi ta' infjammazzjoni fil-musrana l-kbira (imsejħa kolite jew caecitis)
- Hsara lic-ċċelloli tal-kliewi (imsejħa nekroži tubulari tal-kliewi)
- Tibdil fil-kulur tal-ġilda tiegħek, sensitività għad-dawl tax-xemx
- Sindrome tal-lisi tat-tumur - kumplikazzjonijiet metabolici li jistgħu jseħħu waqt it-trattament tal-kancer u xi kultant anki mingħajr it-trattament. Dawn il-kumplikazzjonijiet huma kkawżati mill-prodotti li jifdal minn ġell-ċelluli tal-kancer li jkunu qed imutu, u jistgħu jinkludu dawn li ġejjin: tibdil fil-kimika tad-demm; livell għoli ta' potassium, phosphorus, uric acid, u livell baxx ta' calcium, li konsegwentement iwasslu għal tibdil fil-funzjoni tal-kliewi, tat-taħbit tal-qalb, aċċessjonijiet, u xi kultant il-mewt.
- Žieda fil-pressjoni tad-demm fil-vini li jforġu l-pulmun (pressjoni għolja pulmonari).

Effetti sekondarji **mhux magħrufa** (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli)

- Uġiġ hhal għarrieda, jew uġiġ ħafif iżda li jmur ghall-agħar fin-naħha ta' fuq tal-istonku u/jew fid-dahar, li jibqa' ġħal ftit ijiem, possibbilment akkompanjat minn nawsja, rimettar, deni u rata mgħaġġla tal-polz - dawn is-sintomi jistgħu jkunu minħabba infjammazzjoni tal-frixa.
- Tharħir, qtuġħ ta' nifs jew sogħla xotta, li jistgħu jkunu sintomi kkawżati minn infjammazzjoni tat-tessut fil-pulmun.
- Każijiet rari ta' dżidżintegrazzjoni tal-muskoli (uġiġ fil-muskoli, dghjufija jew nefha) li tista' twassal ġħal problemi fil-kliewi (rabdomijoloži) gew osservati, xi wħud minnhom meta Lenalidomide Krka d.d. jiġi mogħti ma' statin (tip ta' medicini li jbaxxu l-kolesterol).
- Kundizzjoni li taffettwa l-ġilda kkawżata minn infjammazzjoni ta' vini u arterji żgħar, flimkien ma' uġiġ fil-ġogħi u deni (vaskulite lewkoċitoklastika).
- Tkissir tal-hajt tal-istonku jew tal-imsaren. Dan jista' jwassal ġħal infezzjoni serja hafna. Ghid lit-tabib tiegħek jekk ikkollok uġiġ fl-istonku sever, deni, dardir, rimettar, demm fl-ippurgar, jew tibdil fil-mod kif u meta tipproġga.
- Infezzjonijiet viral, li jinkludu herpes zoster (magħruf ukoll bhala "ħruq ta' Sant' Antnin", marda viral li tikkawża raxx tal-ġilda bl-uġiġ u bl-infaġet) u r-rikorrenza ta' infezzjoni bl-epatite B (li tista' tikkawża sfurija tal-ġilda u l-ġħajnejn, awrina ta' kulur kannella skur, uġiġ fuq in-naħha tal-lemin tal-istonku, deni u thossok imdardar jew tirremetti).
- Rifut ta' trapjant ta' organu solidu (bħal kilwa, qalb).

Rappurtar tal-effetti sekondarji

Jekk ikkollok xi effett sekondarju, kellem lit-tabib, lill-ispiżjar jew l-infermier tiegħek. Dan jinkludi xi effett sekondarju possibbli li mhuwiex elenkat f'dan il-fuljejt. Tista' wkoll tirrapporta effetti sekondarji direttament permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali mniżżeż f'[Appendici V](#). Billi tirrapporta l-effetti sekondarji tista' tgħin biex tīgi pprovdu aktar informazzjoni dwar is-sigurtà ta' din il-mediċina.

5. Kif tahżen Lenalidomide Krka d.d.

Żomm din il-mediċina fejn ma tidħirx u ma tintlaħhaqx mit-tfal.

Tużax din il-mediċina wara d-data ta' meta tiskadi li tidher fuq il-pakkett wara EXP. Id-data ta' meta tiskadi tirreferi għall-aħħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

Din il-mediċina m'għandhiex bżonn hażna specjal.

Tarmix mediċini mal-ilma tad-draha jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-ispiżjar tiegħek dwar kif għandek tarmi mediċini li m'għadex tuża. Dawn il-miżuri jgħiñu għall-protezzjoni tal-ambjent.

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fih Lenalidomide Krka d.d.

- Is-sustanza attiva hi lenalidomide. Kull kapsula iebsa fiha lenalidomide hydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 2.5 mg, 5 mg, 7.5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg jew 25 mg ta' lenalidomide.
- Is-sustanzi l-oħra fil-kontenut tal-kapsula huma mannitol (E421), microcrystalline cellulose (E460), pregelatinised maize starch, tartaric acid (E334) u glycerol dibehenate.

Is-sustanzi l-oħra fil-qoxra tal-kapsula huma:
Lenalidomide Krka d.d. 2.5 mg kapsuli ibsin:

hypromellose, carrageenan (E407), potassium chloride (E508), titanium dioxide (E171), yellow iron oxide (E172), indigo carmine (E132), linka tal-istampar (shellac (E904), black iron oxide (E172)).

Lenalidomide Krka d.d. 5 mg kapsuli ibsin:

hypromellose, carrageenan (E407), potassium chloride (E508), titanium dioxide (E171), indigo carmine

(E132), linka tal-istampar (shellac (E904), black iron oxide (E172)).

Lenalidomide Krka d.d. 7.5 mg kapsuli ibsin:

hypromellose, carrageenan (E407), potassium chloride (E508), titanium dioxide (E171), yellow iron oxide (E172), red iron oxide (E172), black iron oxide (E172), linka tal-istampar (shellac (E904), povidone, titanium dioxide (E171)).

Lenalidomide Krka d.d. 10 mg kapsuli ibsin:

hypromellose, carrageenan (E407), potassium chloride (E508), titanium dioxide (E171), yellow iron oxide (E172), red iron oxide (E172), black iron oxide (E172), indigo carmine (E132), linka tal-istampar (shellac (E904), povidone, titanium dioxide (E171)).

Lenalidomide Krka d.d. 15 mg kapsuli ibsin:

hypromellose, carrageenan (E407), potassium chloride (E508), titanium dioxide (E171), yellow iron oxide (E172), red iron oxide (E172), black iron oxide (E172), indigo carmine (E132), linka tal-istampar (shellac (E904), black iron oxide (E172)).

Lenalidomide Krka d.d. 20 mg kapsuli ibsin:

hypromellose, carrageenan (E407), potassium chloride (E508), titanium dioxide (E171), yellow iron oxide (E172), indigo carmine (E132), linka tal-istampar (shellac (E904), black iron oxide (E172)).

Lenalidomide Krka d.d. 25 mg kapsuli ibsin:

hypromellose, carrageenan (E407), potassium chloride (E508), titanium dioxide (E171), yellow iron oxide (E172), red iron oxide (E172), black iron oxide (E172), linka tal-istampar (shellac (E904), povidone, titanium dioxide (E171)).

Kif jidher Lenalidomide Krka d.d. u l-kontenut tal-pakkett

Lenalidomide Krka d.d. 2.5 mg kasuli ibsin (kapsuli):

L-ghatu tal-kapsula huwa aħdar, il-korp tal-kapsula huwa aħdar b'marka sewda ta' 2.5 stampata fuqu. Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 4, tul 14 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 5 mg kapsuli ibsin (kapsuli):

L-ghatu tal-kapsula huwa blu, il-korp tal-kapsula huwa blu b'marka sewda ta' 5 stampata fuqu. Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 2, tul 18 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 7.5 mg kapsuli ibsin (kapsuli):

L-ghatu tal-kapsula huwa kannella, il-korp tal-kapsula huwa kannella b'marka bajda ta' 7.5 stampata fuqu. Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 1, tul 19 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 10 mg kapsuli ibsin (kapsuli):

L-ghatu tal-kapsula huwa aħdar, il-korp tal-kapsula huwa kannella b'marka bajda ta' 10 stampata fuqu. Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 0, tul 21 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 15 mg kapsuli ibsin (kapsuli):

L-ghatu tal-kapsula huwa kannella, il-korp tal-kapsula huwa blu b'marka sewda ta' 15 stampata fuqu. Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 2, tul 18 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 20 mg kapsuli ibsin (kapsuli):

L-ghatu tal-kapsula huwa aħdar, il-korp tal-kapsula huwa blu b'marka sewda ta' 20 stampata fuqu. Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 1, tul 19 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 25 mg kapsuli ibsin (kapsuli):

L-ghatu tal-kapsula huwa kannella, il-korp tal-kapsula huwa kannella b'marka bajda ta' 25 stampata fuqu. Il-kontenut tal-kapsula huwa trab abjad għal isfar bajdani jew għal kannella bajdani. Daqs tal-kapsula iebsa: 0, tul 21 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. huma disponibbli f'kaxxi li fihom 7 x 1 jew 21 x 1 kapsuli ibsin f'folji li jitqaxxru biex jinfethu, f'folji ta' doža waħda.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Is-Slovenja

Manifattur

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Is-Slovenja

KRKA – FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Il-Kroazja

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Il-Ġermanja

Għal kull tagħrif dwar din il-medicina, jekk jogħġgbok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq:

België/Belgique/Belgien

KRKA Belgium, SA.

Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62

България

KRKA България ЕООД

Тел.: + 359 (02) 962 34 50

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 filial

Tel: + 372 (0) 6 671 658

Ελλάδα

KRKA ΕΛΛΑΣ ΕΠΕ

Tηλ: + 30 2100101613

España

KRKA Farmacéutica, S.L.

Tel: + 34 911 61 03 80

Lietuva

UAB KRKA Lietuva

Tel: + 370 5 236 27 40

Luxembourg/Luxemburg

KRKA Belgium, SA.

Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62 (BE)

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

France

KRKA France Eur^l
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

Portugal

KRKA Farmacêutica, 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

Dan il-fuljett kien rivedut l-ahħar f'**Sorsi oħra ta' informazzjoni**

Informazzjoni ddettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini: <http://www.ema.europa.eu>.