

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIĊI TAL-PRODOTT

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

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 iebša 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 shiħa ta' eċċipjenti, ara sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAĊEWTIKA

Kapsula iebša (kapsula)

Lenalidomide Krka d.d. 2.5 mg kapsuli ibsin

L-għatu 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 iebša: 4, tul 14 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 5 mg kapsuli ibsin

L-għatu 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 iebša: 2, tul 18 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 7.5 mg kapsuli ibsin

L-għatu 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 iebša: 1, tul 19 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 10 mg kapsuli ibsin

L-għatu 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 iebša: 0, tul 21 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 15 mg kapsuli ibsin

L-għatu 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 iebša: 2, tul 18 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 20 mg kapsuli ibsin

L-għatu 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 iebes: 1, tul 19 ± 1 mm.

Lenalidomide Krka d.d. 25 mg kapsuli ibsin

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

4. TAGHRIF 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 giet iddijanostikata għall-ewwel darba u li kollhom trapjant awtologu ta' ċelluli staminali.

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

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

Sindromi majelodisplastiki

Lenalidomide Krka d.d. mogħti waħdu hu indikat għat-trattament ta' pazjenti adulti b'anemija li tiddependi fuq it-trasfuzjoni minhabba sindromi majelodisplastiki ta' riskju-baxx jew intermedju-1, assoċjati mat-thassir iżolat ta' anormalità ċitogenika 5q meta għazliet terapewtiċi oħrajn ikunu insuffiċjenti jew inadegwati.

Limfoma follikulari

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

4.2 Pożoloġija u metodu ta' kif għandu jingħata

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

Għall-indikazzjonijiet kollha deskritti hawn taħt:

- Id-doża tinbidel skont ir-riżultati kliniċi u tal-laboratorju (ara sezzjoni 4.4).
- Aġġustamenti tad-doża, matul it-trattament u l-bidu mill-ġdid tat-trattament, huma rakkomandati biex timmanigġja tromboċitopenija ta' Grad 3 jew 4, newtrogenija jew tossiċità oħra ta' Grad 3 jew 4 li tkun iġġudikata li tkun marbuta ma' lenalidomide.
- F'każ ta' newtrogenija, 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 fil-ħin normal, il-pazjent m'għandux jieħu d-doża, iżda għandu jieħu d-doża li jmiss fil-ħin normali l-jum ta' wara.

Pożoloġija

Majeloma multipla ddijanjistikata għall-ewwel darba (NDMM)

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

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

Doża rakkomandata

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

Id-doża tal-bidu rakkomandata ta' doża ta' lenalidomide hija ta' 40 mg darba kuljum mill-ħalq f'jiem 1, 8, 15 u 22 ta' ċikli 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	Mhux applikabbli

^a It-tnaqqis fid-doża għaž-żewġ prodotti jista' jiġi mmanigġjat b'mod indipendenti

Tromboċitopenija

Meta l-plejtlits	Kors rakkomandat
Jaqqgħu għal $< 25 \times 10^9/L$	Waqqaf id-dożaġġ ta' lenalidomide għall-bqija tač-ċiklu ^a
Jerġgħu lura għal $\geq 50 \times 10^9/L$	Naqqas b'livell wieħed tad-doża meta d-dożaġġ jtkompla fič-ċiklu li jkun imiss

^a Jekk isseħħ tossiċità li tillimita d-doża (DLT – Dose Limiting Toxicity) f'> jum 15 ta' ċiklu, id-dożaġġ ta' lenalidomide se jiġi interrott għal mill-inqas il-bqija tač-ċiklu kurrenti ta' 28 jum.

Għadd assolut tan-newtrofili (ANC) – newtropenija

Meta l-ANC	Kors rakkomandat ^a
L-ewwel jaqqgħu għal $< 0.5 \times 10^9/L$ Imorru lura għal $\geq 1 \times 10^9/L$ meta n-newtropenija tkun l-unika tossiċità li tiġi 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 ematoloġiċi li jiddependu mid-doża, ħlief newtropenija, jiġu osservati	Erġa' ibda lenalidomide fil-livell tad-doża -1 darba kuljum
Għal kull waqgħa sussegwenti taht $< 0.5 \times 10^9/L$ 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, žid fattur li jstimula l-kolonji tal-granulociti (G-CSF - granulocyte colony stimulating factor) u żomm il-livell ta' doża ta' lenalidomide.

Għal tossiċità ematoloġika, id-doża ta' lenalidomide tista' tiġi introdotta mill-ġdid għal-livell ta' doża oġġla li jmiss (sad-doża tal-bidu) meta jkun hemm titjib fil-funzjoni tal-mudullun tal-għadam (l-ebda tossiċità ematoloġika għal mill-inqas 2 ċikli konsekuttivi: $ANC \geq 1.5 \times 10^9/L$ b'għadd tal-plejtlits ta' $\geq 100 \times 10^9/L$ fil-bidu ta' ċiklu ġdid).

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

Trattament inizjali: Lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone

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

Id-doża tal-bidu rakkomandata ta' lenalidomide hi 25 mg mill-halq darba kuljum f'jiem 1-14 ta' kull ciklu ta' 21 jum flimkien ma' bortezomib u dexamethasone. Bortezomib għandu jingħata bħala injezzjoni għal taht il-ġilda (1.3 mg/m^2 erja tas-superfiċje tal-ġisem) darbtejn fil-ġimgħa f'jiem 1, 4, 8 u 11 ta' kull ciklu ta' 21 jum. Għal informazzjoni addizzjonali dwar id-doża, l-iskeda u l-aġġustamenti fid-doża tal-prodotti mediċinali li jingħataw ma' lenalidomide, ara Sezzjoni 5.1 u s-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott korrispondenti.

Huma rakkomandati sa tmien ċikli ta' 21 jum ta' trattament (24 ġimgħa ta' trattament inizjali).

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

Wieheġ 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 tossiċità inaċċettabbli.

Passi biex titnaqqas id-doża

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

^aIt-naqqis fid-doża għall-prodotti kollha jista' jiġi mmanigġjat b'mod indipendenti

Tromboċitopenija

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

Għadd assolut tan-newtrofli (ANC) – newtopenija

Meta l-ANC	Kors rakkomandat ^a
L-ewwel jaqqghu għal $< 0.5 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġghu lura għal $\geq 1 \times 10^9/L$ meta n-newtopenija tkun l-unika tossiċità osservata	Kompli lenalidomide bid-doża tal-bidu darba kuljum
Jerġghu lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$ meta jkunu osservati tossiċitajiet ematoloġiċi dipendenti fuq id-doża apparti n-newtopenija	Kompli lenalidomide f'livell tad-doża -1 darba kuljum
Għal kull waqgħa sussegwenti taht $< 0.5 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġghu lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$	Kompli lenalidomide fil-livell ta' doża iktar baxx li jkun imiss darba kuljum.

^aFid-diskrezzjoni tat-tabib, jekk in-newtopenija tkun l-unika tossiċità fi kwalunkwe livell ta' doża, žid fattur li jstimula l-kolonji tal-granuloċiti (G-CSF - granulocyte colony stimulating factor) u żomm il-livell ta' doża ta' lenalidomide.

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

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

Doża rakkomandata

Id-doża 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-doża

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

^a Jekk in-newtopenija tkun l-unika tossiċità fi kwalunkwe livell ta' doża, zid fattur li jstimula l-kolonji tal-granuloċiti (G-CSF - granulocyte colony stimulating factor) u żomm il-livell ta' doża ta' lenalidomide

Tromboċitopenija

Meta l-plejtlits	Kors rakkomandat
L-ewwel jaqgħu għal $< 25 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal $\geq 25 \times 10^9/L$	Erga' ibda lenalidomide u melphalan fil-livell tad-doża -1
Għal kull waqgħa sussegwenti taħt $30 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal $\geq 30 \times 10^9/L$	Erga' ibda lenalidomide fil-livell tad-doża iktar baxx li jkun imiss (livell tad-doża -2 jew -3) darba kuljum.

Għadd assolut tan-newtrofili (ANC) - newtopenija

Meta l-ANC	Kors rakkomandat ^a
L-ewwel jaqgħu għal $< 0.5 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$ meta n-newtopenija tkun l-unika tossiċità li tiġi osservata	Erga' ibda lenalidomide fid-doża tal-bidu darba kuljum
Jerġgħu lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$ meta tossiċitajiet ematoloġiċi li jiddependu mid-doża, hliet newtopenija, jiġu osservati	Erga' ibda lenalidomide fil-livell tad-doża -1 darba kuljum
Għal kull waqgħa sussegwenti taħt $< 0.5 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$	Erga' ibda lenalidomide fil-livell ta' doża iktar baxx li jkun imiss darba kuljum.

^a Fid-diskrezzjoni tat-tabib, jekk in-newtopenija tkun l-unika tossiċità fi kwalunkwe livell ta' doża, zid fattur li jstimula l-kolonji tal-granuloċiti (G-CSF - granulocyte colony stimulating factor) u żomm il-livell ta' doża 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 irkupru ematoloġiku adegwat wara ASCT f'pazjenti mingħajr evidenza ta' progressjoni. It-trattament b'lenalidomide m'għandux jinbeda jekk l-ANC ikun ta' $< 1.0 \times 10^9/L$, u/jew l-għadd tal-plejtlits ikun ta' $< 75 \times 10^9/L$.

Doża rakkomandata

Id-doża 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-doża tista' tiżdied għal 15-il mg mill-ħalq darba kuljum jekk tkun ittollerata.

Passi biex tnaqqas id-doża

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

Livell tad-doża -2	5 mg (jiem 1-21 kull 28 jum)	5 mg
Livell tad-doża -3	Mhux applikabbli	5 mg (jiem 1-21 kull 28 jum)
	Taghtix doża inqas minn 5 mg (jiem 1-21 kull 28 jum)	

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

Tromboċitopenija

Meta l-plejtlits	Kors rakkomandat
Jaqqghu għal $< 30 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġghu lura għal $\geq 30 \times 10^9/L$	Kompli lenalidomide fil-livell tad-doża -1 darba kuljum
Għal kull waqgħa sussegwenti taht $30 \times 10^9/L$ Jerġghu lura għal $\geq 30 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide Kompli lenalidomide fil-livell ta' doża iktar baxx li jkun imiss darba kuljum

Għadd assolut tan-newtrofili (ANC) - newtopenija

Meta l-ANC	Kors rakkomandat ^a
Jaqqghu għal $< 0.5 \times 10^9/L$ Jerġghu lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide Kompli lenalidomide fil-livell tad-doża -1 darba kuljum
Għal kull waqgħa sussegwenti taht $< 0.5 \times 10^9/L$ Jerġghu lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide Kompli lenalidomide fil-livell ta' doża iktar baxx li jkun imiss darba kuljum

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

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

It-trattament b'lenalidomide m'għandux jinbeda jekk l-għadd tal-ANC ikun ta' $< 1.0 \times 10^9/L$, u/jew tal-plejtlits ikun ta' $< 75 \times 10^9/L$ jew, skont l-infiltrazzjoni tal-mudullun tal-ghadam minn ċelluli tal-plażma, l-għadd tal-plejtlits ikun ta' $< 30 \times 10^9/L$.

Doża rakkomandata

Id-doża tal-bidu rakkomandata ta' lenalidomide hi 25 mg mill-ħalq darba kuljum f'jiem 1 sa 21 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum. Id-doża rakkomandata 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-medicina għandhom jevalwaw b'attenzjoni liema doża ta' dexamethasone għandha tintuża, billi jikkunsidraw il-kundizzjoni u l-istat tal-marda tal-pazjent.

Passi biex tnaqqas id-doża

Doża tal-bidu	25 mg
Livell tad-doża -1	15 mg
Livell tad-doża -2	10 mg
Livell tad-doża -3	5 mg

Tromboċitopenija

Meta l-plejtlits	Kors rakkomandat
L-ewwel jaqqghu għal $< 30 \times 10^9/L$ Jerġghu lura għal $\geq 30 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide Kompli lenalidomide fil-livell tad-doża -1
Għal kull waqgħa sussegwenti taht $30 \times 10^9/L$ Jerġghu lura għal $\geq 30 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide Kompli lenalidomide fil-livell tad-doża iktar baxx li jkun imiss (livell tad-doża -2 jew -3) darba kuljum. Tihux doża ta' inqas minn 5 mg darba kuljum.

Għadd assolut tan-newtrofili (ANC) - newtopenija

Meta l-ANC	Kors rakkomandat ^a
------------	-------------------------------

L-ewwel jaqgħu għal $< 0.5 \times 10^9/L$ Jerġgħu lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$ meta n-newtropenija hi l-unika tossiċità li tkun osservata	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide Kompli lenalidomide fid-doża tal-bidu darba kuljum
Jerġgħu lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$ meta tossiċitajiet ematoloġiċi li jiddependu mid-doża li mhum iex oħrajn ikunu osservati	Kompli lenalidomide fil-livell tad-doża -1 darba kuljum
Għal kull waqgħa sussegwenti taht $< 0.5 \times 10^9/L$ Jerġgħu lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$	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. Tiegħu doża ta' inqas minn 5 mg darba kuljum.

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

Sindromi majelodisplastici (Myelodysplastic syndromes, MDS)

It-trattament b'lenalidomide m'għandux jinbeda jekk l-ANC ikun ta' $< 0.5 \times 10^9/L$ u/jew l-għadd tal-plejtlits ikun ta' $< 25 \times 10^9/L$.

Doża rakkomandata

Id-doża tal-bidu rakkomandata ta' lenalidomide hi ta' 10 mg darba kuljum mill-ħalq f'jiem 1 sa 21 ta' ċikli 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

Tromboċitopenija

Meta l-plejtlits	Kors rakkomandat
Jaqqgħu għal $< 25 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jerġgħu lura għal $\geq 25 \times 10^9/L$ - $< 50 \times 10^9/L$ f'mill- inqas 2 okkażjonijiet għal ≥ 7 jiem jew meta l-għadd tal-plejtlits jirkupra għal $\geq 50 \times 10^9/L$ fi kwalunkwe hin	Kompli lenalidomide fil-livell tad-doża iktar baxx li jkun imiss (livell tad-doża -1, -2 jew -3)

Għadd assolut tan-newtrofili (ANC) – newtropenija

Meta l-ANC	Kors rakkomandat
Jaqqgħu għal $< 0.5 \times 10^9/L$	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide
Jiġu lura għal $\geq 0.5 \times 10^9/L$	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 rispons eritrojde zghir fi żmien 4 xhur mit-terapija tal-bidu, muri b'mill-inqas minn tnaqqis ta' 50% fil-htigijiet tat-trasfużjoni jew, jekk il-pazjent ma jkollux trasfużjoni, zieda ta' 1 g/dl fl-emoglobina, għandhom iwaqqfu t-trattament b'lenalidomide.

Limfoma follikulari (FL)

It-trattament b'lenalidomide m'għandux jinbeda jekk l-ANC ikun $< 1 \times 10^9/L$, u/jew l-għadd tal-plejtlits ikun $< 50 \times 10^9/L$ 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' ċikli

ripetuti ta' 28 jum sa massimu ta' 12-il ċiklu ta' trattament. Id-doża tal-bidu rakkomandata ta' rituximab hi 375 mg/m² ġol-vini (IV) kull ġimgħa 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-doża

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

Għal aġġustamenti fid-doża minhabba tossiċità b'rituximab, irreferi għas-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott korrispondenti.

Tromboċitopenija

Meta l-plejtlits	Kors rakkomandat
Jaqqhu għal < 50 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide u aghmel CBC mill-inqas kull 7 ijiem
Jerġgħu lura għal ≥ 50 x 10 ⁹ /L	Kompli fil-livell tad-doża iktar baxx li jkun imiss (livell tad-doża -1)
Għal kull waqgħa sussegwenti taht 50 x 10 ⁹ /L	Waqqaf it-trattament b'lenalidomide u aghmel CBC mill-inqas kull 7 ijiem
Jerġgħu lura għal ≥ 50 x 10 ⁹ /L	Kompli lenalidomide fil-livell tad-doża iktar baxx li jkun imiss (livell tad-doża -2, -3). Tagħtix doża taht il-livell tad-doża -3.

Għadd assolut tan-newtrofili (ANC) - newtopenija

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

^a Fid-diskrezzjoni tat-tabib, jekk in-newtopenija tkun l-unika tossiċità fi kwalunkwe livell ta' doża, žid G-CSF

Sindrome tal-lisi tat-tumur (TLS)

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

Lenalidomide jista' jtkompla (doża ta' manutenzjoni) f'pazjenti b'TLS skont il-laboratorju jew TLS kliniku ta' Grad 1, jew fid-diskrezzjoni tat-tabib, naqqas id-doża b'livell wiehed 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-elettroliti jiġu kkoreġuti. It-terapija b'rasburicase 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-demmi fil-

gimgha jew kif indikat klinikament. Ghandha tigi pprovduta idratazzjoni minn gol-vini b'mod vigoruz u mmaniġġjar mediku xieraq skont l-istandard lokali ta' trattament, sakemm l-anormalitajiet tal-elettroliti jigu kkoreġuti. It-terapija b'rasburicase u jekk il-pazjent ghandux jiddaħħal l-isptar se jkun fid-diskrezzjoni tat-tabib. Meta t-TLS jirriżolvi għal Grad 0, erga' 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'medicini mhux steroidi kontra l-infjammazzjoni (NSAIDs), kortikosteroidi u/jew analgeziċi narkotiċi 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, kortikosteroidi u/jew analgeziċi narkotiċi. Meta t-TFR tonqos għal $\leq$ Grad 1 erga' ibda t-trattament b'lenalidomide fl-istess livell tad-doża għall-kumplement taċ-ċiklu. Il-pazjenti jkun jistgħu jigu kkurati għal immaniġġjar tas-sintomi skont il-gwida għat-trattament ta' TFR ta' Grad 1 u 2 (ara sezzjoni 4.4).

L-indikazzjonijiet kollha

Għal tossicitajiet oħrajn ta' grad 3 jew 4 li jkun għudikati 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-tossicità tkun naqset għal $\leq$ grad 2, skont id-diskrezzjoni tat-tabib.

L-interruzzjoni jew it-twaqqif ta' lenalidomide għandhom jigu 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-sindrome ta' Stevens-Johnson (SJS), nekrolisi epidermali tossika (TEN – toxic epidermal necrosis) jew Reazzjoni tal-Medicina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemici (DRESS) tigi ssuspettata, u m'għandux jerga' jitkompla wara li jkun twaqqaf minhabba dawn ir-reazzjonijiet.

Popolazzjonijiet speċjali

Popolazzjoni pedjatrika

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

Anzjani

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

Minhabba li pazjenti anzjani għandhom iktar ċans li jkollhom tnaqqis fil-funzjoni renali, għandha tingħata attenzjoni fil-għażla tad-doża, u jkun prudenti li jsir monitoraġġ tal-funzjoni renali.

Majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba: pazjenti li ma jkunux eliġibbli għal trapjant

Pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba li jkollhom 75 sena u aktar, għandhom jigu evalwati b'attenzjoni qabel mat-trattament jigi 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 jigu 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 inċidenza oġġla 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 għall-ewwel darba, li kellhom aktar minn 75 sena meta mqabbla mal-popolazzjoni żagħżuġha. Dawn il-pazjenti waqfu b'rata oġġla minhabba 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-inqas 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-placebo/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 tiġi eskluża.

Sindromi majelodisplastici

Għal sindromi majelodisplastici pazjenti trattati b'lenalidomide, l-ebda differenza globali fis-sigurtà u l-effikaċja ma ġiet 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 ġiet osservata l-ebda differenza ġenerali fl-effikaċja bejn iż-żewġ gruppi ta' etajiet.

Pazjenti b'indeboliment tal-kliwi

Lenalidomide jitneħħa b'mod primarju mill-kliwi; pazjenti bi gradi akbar ta' indeboliment tal-kliwi jista' jkollhom indeboliment fit-tolleranza għat-trattament (ara sezzjoni 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 ħafif renali u majeloma multipla, sindromi majelodisplastici 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-kliwi fl-aħħar stadju. M'hemm l-ebda esperjenzi ta' provi ta' fażi 3 b'Mard tal-Kliwi fl-Aħħar Stadju (ESRD - End Stage Renal Disease) (CLcr < 30 mL/min, li jeħtieġ id-dijaliżi).

Majeloma multipla

Funzjoni renali (CLcr)	Aġġustament fid-doża
Indeboliment moderat renali (30 ≤ CLcr < 50 mL/min)	10 mg darba kuljum ¹
Indeboliment sever renali (CLcr < 30 mL/min, li ma jeħtieġx id-dijaliżi)	7.5 mg darba kuljum ² 15 mg kull jumejn
Mard tal-Kliwi fl-Aħħar Stadju (ESRD) (CLcr < 30 mL/min, li jeħtieġ id-dijaliżi)	5 mg darba kuljum. Fil-jiem meta ssir id-dijaliżi, id-doża għandha tingħata wara d-dijaliżi.

¹Id-doża tista' tiżdied għal 15 mg darba kuljum wara 2 ċikli jekk il-pazjent ma jkunx qed jirrispondi għat-trattament u qed jittollera t-trattament.

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

Sindromi majelodisplastici

Funzjoni tal-kliwi (CLcr)	Aġġustament tad-doża	
Indeboliment moderat tal-kliwi (30 ≤ CLcr < 50 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-kliwi (CLcr < 30 mL/min, li ma jeħtieġx id-dijaliżi)	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 darbtejn fil-ġimgħa (jiem 1 sa 28 tač-ċikli ripetuti ta' 28 jum)
Mard tal-Kliwi fl-Istadju tal-Aħħar (ESRD) (CLcr < 30 mL/min, li teħtieġ id- dijaliżi)	Doża tal-bidu	2.5 mg darba kuljum (jiem 1 sa 21 tač-ċikli ripetuti ta' 28 jum)
	Livell tad-doża -1*	2.5 mg kull jumejn (jiem 1 sa 28 tač-ċikli ripetuti ta' 28 jum)
Fil-jiem tad-dijaliżi, id-doża għandha tingħata wara d-dijaliżi	Livell tad-doża -2*	2.5 mg darbtejn fil-ġimgħa (jiem 1 sa 28 tač-ċikli ripetuti ta' 28 jum)

* Passi rakkomandati għat-tnaqqis tad-doża matul it-trattament u l-bidu tat-trattament mill-ġdid biex timmaniġġja newtopenija jew tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4, jew tossiċità oħra ta' grad 3 jew 4 iġġudikata li tkun relatata ma' lenalidomide, kif deskritt hawn fuq.

Limfoma follikulari

Funzjoni tal-kliwi (CLcr)	Aġġustament fid-doża (jiem 1sa 21 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum)
Indeboliment moderat tal-kliwi ($30 \leq \text{CLcr} < 60 \text{ mL/min}$)	10 mg darba kuljum ^{1,2}
Indeboliment sever tal-kliwi (CLcr < 30 mL/min, li ma jeħtieġx id-dijaliżi)	L-ebda data mhi disponibbli ³
Mard tal-Kliwi fl-Istadju tal-Aħħar (ESRD, <i>End Stage Renal Disease</i>) (CLcr < 30 mL/min, li jeħtieġ id-dijaliżi)	L-ebda data mhi disponibbli ³

¹ Id-doża tista' tiżdied għal 15-il mg darba kuljum wara 2 ċikli jekk il-pazjent ikun ittollerat t-terapija.

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

³ Pazjenti b'indeboliment renali sever jew ESRD ġew esklużi mill-istudju.

Wara l-bidu tat-terapija b'lenalidomide, tibdil sussegwenti fid-doża ta' lenalidomide f'pazjenti b'indebolimenti fil-kliwi għandu jkun ibbażat fuq it-tolleranza tal-pazjent individwali għat-trattament, kif deskritt 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 speċifiċi dwar id-doża.

Metodu ta' kif għandu jingħata

Użu orali.

Il-kapsuli ta' Lenalidomide Krka d.d. għandhom jittieħdu mill-ħalq bejn wieħed u ieħor fl-istess ħin fil-jiem skedati. Wieħed m'għandux jiftaħ, jaqşam il-kapsuli jew jomgħodhom (ara sezzjoni 6.6). Il-kapsuli għandhom jinbelgħu shaħ, preferibbilment mal-ilma, mal-ikel jew mingħajru.

Il-kapsuli ta' Lenalidomide m'għandhomx jiġu mbuttati minn ġol-fojl fil-folja peress li dan jista' jikkaguna ħsara lill-kapsula. Il-kapsula għandha titneħħa mill-pakkett billi tqaxxar il-folja minn ċellola 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, ħlief 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 mediċinali 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 teratoġenika umana magħrufa li tikkawża difetti tat-twelid severi li huma ta' periklu għall-ħajja. Fix-xadini, lenalidomide qanqal malformazzjonijiet simili għal dawk deskritti b'thalidomide (ara sezzjonijiet 4.6 u 5.3). Jekk lenalidomide jittiehed matul it-tqala, effett teratoġeniku ta' lenalidomide fil-bnedmin 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 siehba 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-kanċer jew matul it-treddiġh ma teskludix li l-mara jista' jkollha tfal).
- Kollass prematur tal-ovarji kkonfermat minn ġinekologu speċjalista
- Operazzjoni *salpingo-oophorectomy* bilaterali, jew isterektomija li jkunu saru fil-passat
- Ġenotip XY, sindromu ta' Turner, aġenesi tal-utru.

Pariri

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

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

Għal pazjenti rġiel 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'saħħitha (ara sezzjoni 5.2). Bħala prekawzjoni u meta wieħed jikkunsidra popolazzjonijiet speċjali bi żmien tal-eliminazzjoni mtawwal, bħal indeboliment tal-kliewi, il-pazjenti rġiel kollha li qed jieħdu lenalidomide jridu jissodisfaw il-kundizzjonijiet li ġejjin:

- Jifhemu r-riskju teratoġeniku mistenni jekk jagħmlu attività sesswali ma' mara tqila jew ma' mara li jista' jkollha tfal.
- Jifhemu l-ħtieġa li għandhom jużaw kondom jekk jagħmlu attività sesswali ma' mara tqila jew ma' mara li jista' jkollha tfal li ma tkunx qed tuża kontraċezzjoni effettiva (anki jekk ir-raġel kellu vasektomija), matul it-trattament u għal mill-inqas 7 ijiem wara l-interruzzjonijiet tad-doża u/jew il-waqfien tat-trattament.
- Jifhem li jekk is-siehba tiegħu toħroġ tqila waqt li hu jkun qed jieħu lenalidomide jew f'tit wara li jkun waqaf jieħu lenalidomide, hu għandu jinforma lit-tabib kuranti tiegħu immedjatament u hu rakkomandat li jirreferi lis-siehba tiegħu lil tabib li jispeċjalizza jew b'esperjenza fit-teratoloġija

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 ġimgħat qabel it-terapija, matul it-terapija, u sa mill-inqas 4 ġimgħat wara t-terapija b'lenalidomide, u anke f'każ ta' interruzzjoni tad-doża, hliet 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)

Minhabba ż-żieda fir-riskju ta' tromboemboliżmu venuż 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-tehid 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 elenkati hawn fuq. Ir-riskju ta' tromboemboliżmu venuż jibqa' sejjer għal 4-6 ġimgħat wara t-twaqqif tal-kontraċezzjoni kombinata orali. L-effikaċja ta' sterojdi kontraċettivi tista' titnaqqas matul it-trattament flimkien ma' dexamethasone (ara sezzjoni 4.5).

Impjanti u sistemi ta' ġo l-utru li jerhu levonorgestrel huma assoċjati ma' żieda fir-riskju ta' infezzjoni fil-hin tal-inserzjoni u ma' hrug irregolari ta' demm vaġinali. Anti-bijotiċi profilattiċi għandhom jiġu kkunsidrati partikularment f'pazjenti b'newtropenija.

Sistemi ta' ġo l-utru li jerhu r-ram ġeneralment mhumiex rakkomandati minhabba r-riskji potenzjali ta' infezzjoni fil-hin ta' l-inserzjoni u t-telf ta' demm mestrwali li jista' jikkomprometti pazjenti b'newtropenija jew bi tromboċitopenija.

Ittestjar għat-tqala

Skont il-prattika lokali, testijiet tat-tqala li jkunu sorveljati medikament b'minimu ta' sensitività ta' 25 mIU/mL għandhom jitwettqu għal nisa li jista' jkollhom tfal kif spjegat hawn taht. Din il-htieġa tinkludi nisa li jista' jkollhom tfal li jipprattikaw astinenza sesswali assoluta u kontinwa. Idealment, l- ittestjar għat-tqala, il-hrug tar-riċetta u l-għoti tal-medicina għandhom isehhu fl-istess jum. L-għoti ta' lenalidomide lin-nisa li jista' jkollhom tfal għandu jsehh 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, għadjarba l-pazjenta kienet tuża kontraċezzjoni effettiva għal mill-inqas 4 ġimgħat. 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 ġimgħat, inkluż mill-inqas 4 ġimgħat 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 tinghata r-riċetta għall-medicina jew fit-3 ijiem qabel ma jsir l-eżami mediku mill-persuna li ser tagħti r-riċetta għall-medicina.

Prekawzjonijiet addizzjonali

Il-pazjenti għandhom jinghataw struzzjonijiet biex qatt ma jagħtu dan il-prodott mediċinali lil xi persuna oħra u biex jiehdu lura kwalunkwe kapsuli mhux użati lill-ispizjar tagħhom fit-tmiem tat-trattament għal rimi bla 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-saħħa u l-persuni li jiehdu hsieb il-pazjenti għandhom jilbsu ingwanti li jintremew meta jmissu l-folja jew il-kapsula. Nisa tqal jew li jissuspettaw li huma tqal m'għandhomx imissu l-folja jew il-kapsula (ara sezzjoni 6.6).

Materjal edukattiv, restrizzjonijiet meta tinghata riċetta u waqt li tagħti l-medicina li għaliha tkun inkritbet riċetta

Biex tgħin lil pazjenti jevitaw l-espożizzjoni tal-fetu għal lenalidomide, id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq ser jipprovdi materjal edukattiv lill-professjonisti fil-qasam tas-saħħa biex isahħah it-twissijiet dwar it-teratoġenicità mistennija ta' lenalidomide, biex jipprovdi parir fuq il-kontraċezzjoni qabel ma tinbeda t-terapija, u biex jipprovdi gwida fuq il-ħtieġa għall-ittestjar għat-tqala. Min jikteb ir-riċetta jrid jinforma lill-pazjenti rgħiel u nisa dwar ir-riskju teratoġeniku mistenni u miżuri stretti ta' prevenzjoni tat-tqala kif speċifikati fil-Programm ta' Prevenzjoni tat-Tqala u jipprovdi lill-pazjenti b'fuljett edukattiv adattat, kard tal-pazjent u/jew għodda 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 tinkludi l-użu ta' kard tal-pazjent u/jew għodda ekwivalenti għal kontrolli tal-ġħoti tar-riċetta u/jew ta' tqassim tal-medicina, u 4-ġbir ta' data dettaljata fir-rigward tal-indikazzjoni sabiex l-użu off-label jiġi mmonitorjat mill-qrib fit-territorju nazzjonali. Idealment, l-ittestjar għat-tqala, il-ħruġ tar-riċetta u l-ġħoti tal-medicina għandhom jseħħu fl-istess jum. L-ġħoti ta' lenalidomide lil nisa li jista' jkollhom it-tfal għandu jseħħ fi żmien 7 ijiem minn meta tinghata r-riċetta u wara riżultat negattiv tat-test tat-tqala li jkun medikament issorveljat. Riċetti għal nisa li jistgħu joħorġu tqal jistgħu jkunu għal tul massimu ta' trattament ta' 4 ġimgħat, skont il-korsijiet tad-dożaġġ għall-indikazzjonijiet approvati (ara sezzjoni 4.2), u r-riċetti għall-pazjenti l-oħrajn kollha jistgħu jkunu għal tul massimu ta' trattament ta' 12-il ġimgħa.

Twissijiet speċjali oħrajn u prekawzjonijiet għall-użu

Infart mijokardijaku

Infart mijokardijaku kien irrappurtat f'pazjenti li kienu qed jirċievu lenalidomide, partikolarment 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 trombożi – għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib u għandha tittiehed azzjoni biex il-fatturi kollha ta' riskju modifikabbli jiġu mminimizzati kemm jista' jkun (eż. tipjip, pressjoni għolja, u iperlipidimja).

Axvenimenti tromboemboliċi venużi u arterjali

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

F'pazjenti b'majeloma multipla u sindromi majelodisplastiki, it-trattament b'lenalidomide mogħti waħdu kienet assoċjata ma' riskju aktar baxx ta' tromboemboliżmu venuż (il-bieċa l-kbira trombożi 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' żieda fir-riskju ta' tromboemboliżmu arterjali (l-aktar, infart mijokardijaku u avveniment cerebrovascolari) 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 tittiehed azzjoni biex wiehed jipprova jimminimizza l-fatturi modifikabbli kollha ta' riskju (eż. tipjip, pressjoni għolja, u iperlipidimja). L-ghoti fl-istess hin ta' sustanzi eritropojetici jew storja medika ta' avvenimenti tromboembolici, jistgħu wkoll iżidu r-riskju trombotiku f'dawn il-pazjenti. Għalhekk, sustanzi eritropojetici, jew sustanzi oħrajn li jistgħu jżidu r-riskju ta' trombożi, bħat-terapija tas-sostituzzjoni tal-ormoni, għandhom jintużaw bl-attenzjoni f'pazjenti b'majeloma multipla li jkunu qed jirċievu lenalidomide ma' dexamethasone. Konċentrazzjoni tal-emoglobina ta' aktar minn 12 g/dl għandha twassal għat-twaqqif ta' sustanzi eritropojetici.

Il-pazjenti u tobba huma avżati biex joqogħdu attenti għal sinjali u sintomi ta' tromboemboliżmu. Il-pazjenti għandhom jingħataw struzzjonijiet biex ifittxu trattament mediku jekk jiżviluppaw sintomi bħal qtugħ ta' nifs, uġiġ fis-sider, nefha fid-dirgħajn jew fir-riglejn. Prodotti mediċinali antitrombotici profilattici, għandhom ikunu rakkomandati, b'mod speċjali f'pazjenti b'fatturi ta' riskju trombotici addizzjonali. Id-deċiżjoni biex jittiehdu miżuri antitrombotici profilattici għandha ssir wara evalwazzjoni bir-reqqa tal-fatturi tar-riskju bażiċi 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 immaniġġjat, it-trattament b'lenalidomide jista' jerga' jinbeda bid-doża oriġinali li tiddependi fuq evalwazzjoni tal-benefiċċji/riskji involuti. Il-pazjent għandu jkompli t-trattament kontra l-koagulazzjoni matul il-kors tat-trattament b'lenalidomide.

Pressjoni tad-demem pulmonari

Każijiet ta' pressjoni għolja pulmonari, xi wħud fatali, ġew irrappurtati 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-tossiċitajiet maġġuri li jilimitaw id-doża ta' lenalidomide jinkludu n-newtropenija u t-tromboċitopenija. Għadd sħiħ taċ-ċelluli tad-demem, li jinkludi l-għadd taċ-ċelluli bojod tad-demem b'għadd differenzjali, l-għadd tal-plejtlits, emoglobina u ematokrit, għandhom jitwettqu fil-linja bażi kull ġimgħa għall-ewwel 8 ġimgħat ta' trattament b'lenalidomide, u kull xahar wara dak il-perjodu, biex isir monitoraġġ għal ċitopeniji. F'pazjenti b'limfoma follikulari, l-iskema ta' monitoraġġ għandha tkun ta' kull ġimgħa fl-ewwel 3 ġimgħat ta' ċiklu 1 (28 jum), kull ġimgħtejn matul ċikli 2 sa 4, imbagħad fil-bidu ta' kull ċiklu 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 jirrappurtaw episodji ta' deni immedjatament. Hu rakkomandat 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, speċjalment f'pazjenti li jkunu qed jirċievu prodotti mediċinali fl-istess hin suxxettibbli li jinduċu hrugħ ta' demm (ara sezzjoni 4.8, Disturbi emorraġiċi). L-ghoti flimkien ta' lenalidomide ma' sustanzi oħrajn li jrażżnu l-attività tal-mudullun għandu jsir b'kawtela.

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

Ir-reazzjonijiet avversi minn CALGB 100104 kienu jinkludu avvenimenti rrappurtati 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 sehhew wara l-bidu tat-trattament ta' manteniment. F'IFM 2005-02, ir-reazzjonijiet avversi kienu mill-perjodu ta' manteniment biss.

B'mod ġenerali, newtopenija ta' grad 4 ġiet osservata bi frekwenza oghla fil-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment b'lenalidomide meta mqabbla mal-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment bi placebo fiż-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' newtopenija 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. Newtopenija bid-deni ta' grad 4 ġiet irrappurtata fi frekwenzi simili fil-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment b'lenalidomide meta mqabbla mal-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment bi placebo fiż-żewġ studji (0.4% vs 0.5% [0.4% vs 0.5% wara l-bidu tat-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 interruptzjoni tat-trattament u/jew tnaqqis fid-doża jistgħu jkunu meħtieġa (ara sezzjoni 4.2).

Tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4 ġiet osservata bi frekwenza oghla 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 tat-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 jirċievu prodotti mediċinali fl-istess hin suxxettibbli li jinduċu fsada (ara sezzjoni 4.8, Disturbi emorraġiċi).

Majeloma multipla ddijanjożtika għall-ewwel darba: pazjenti li mhumiex eliġibbli għal trapijant trattati b'lenalidomide flimkien ma' borteomib u dexamethasone

Newtopenija ta' grad 4 kienet osservata bi frekwenza aktar baxxa fil-fergħa ta' lenalidomide flimkien ma' borteomib u dexamethasone (Rvd) meta mqabbla mal-fergħa Rd li magħha jista' jsir paragun (2.7% kontra 5.9%) fl-istudju SWOG S0777. Newtopenija 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 interruptzjoni tat-trattament u/jew tnaqqis fid-doża jistgħu jkunu meħtieġa (ara sezzjoni 4.2).

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

Majeloma multipla ddijanjożtika għall-ewwel darba: pazjenti li ma jkunux eliġibbli għal trapijanti trattati b'lenalidomide flimkien ma' doża baxxa ta' dexamethasone

Newtopenija ta' grad 4 ġiet osservata fil-partijiet tal-istudju dwar lenalidomide flimkien ma' dexamethasone fi grad inqas milli fil-parti tal-istudju dwar il-komparatur (8.5% fil-Rd [trattament kontinwu] u b'Rd18 [trattament għal 18-il ċiklu ta' erba' ġimgħat] meta mqabbla ma' 15% fil-parti tal-istudju dwar melphalan/prednisone/thalidomide, ara sezzjoni 4.8). Episodji ta' newtopenija 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 sezzjoni 4.8).

Tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4 ġiet 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 ddijanjożtika għall-ewwel darba: pazjenti li ma jkunux eliġibbli għal trapijanti trattati b'lenalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' melphalan u prednisone fil-provi kliniċi ta' pazjenti ddijanjożtiki għall-ewwel darba b'majeloma multipla, hi assoċjata ma' inċidenza oghla ta' newtopenija 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 sezzjoni 4.8). Episodji ta'

newtropenija bid-deni ta' grad 4 ġew 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' inċidenza oġhla 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-inqas terapija waħda fil-passat

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' dexamethasone f'pazjenti b'majeloma multipla b'mill-inqas terapija waħda fil-passat hi marbuta ma' inċidenza oġhla ta' newtropenija ta' grad 4 (5.1% f'pazjenti trattati b'lenalidomide/dexamethasone meta mqabbla ma' 0.6% ta' pazjenti trattati bil-placebo/dexamethasone; ara sezzjoni 4.8). 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; ara sezzjoni 4.8).

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' dexamethasone f'pazjenti b'majeloma multipla hi marbuta ma' inċidenza oġhla 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-placebo/dexamethasone; ara sezzjoni 4.8).

Sindromi majelodisplastici

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

Limfoma follikulari

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' rituximab f'pazjenti b'limfoma follikulari hi assoċjata ma' inċidenza oġhla ta' newtropenija ta' grad 3 jew 4 meta mqabbla ma' pazjenti fil-parti tal-istudju bil-placebo/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

Każijiet ta' ipotirojdiżmu u każijiet ta' ipertirojdiżmu kienu rrappurtati. Kontroll ottimali ta' kundizzjonijiet diġà eżistenti li jaffettwaw il-funzjoni tat-tirojde huwa rakkommandat qabel ma jinbeda t-trattament. Monitoraġġ tal-linja bażi u monitoraġġ kontinwu tal-funzjoni tat-tirojde huwa rakkommandat.

Newropatija periferali

Lenalidomide hu strutturalment relatat ma' thalidomide li hu magħruf li jikkawża newropatija periferali severa. Ma kien hemm leċda zieda 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 għall-ewwel darba.

L-ghoti flimkien ta' lenalidomide ma' bortezomib u dexamethasone ġol-vini f'pazjenti b'majeloma multipla huwa assoċjat ma' frekwenza oġhla 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

Minhabba li lenalidomide għandu attività anti-neoplastika, il-kumplikazzjonijiet tas-sindromu tal-lisi tat-tumur (tumour lysis syndrome, TLS) jistgħu jsehhu. Ġew irrappurtati, każijiet ta' TLS u reazzjoni ta' aggravament tat-tumur (TFR, tumour flare reaction), inklużi każijiet fatali (ara sezzjoni 4.8). Il-pazjenti li huma f'riskju ta' TLS u TFR huma daww 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 ciklu jew waqt iż-żieda fid-doża, u għandhom jittiehdu 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'kortikosteroidi, NSAIDs u/jew analġesiċi narkotiċi għall-immaniġġjar tas-sintomi ta' TFR. Id-deċiżjoni li jittiehdu 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 jirċievu profilassi għal TLS, flimkien ma' stampa tal-kimika tad-demem kull ġimgħa matul l-ewwel ċiklu jew għal żmien itwal, skont kif indikat klinikament (ara sezzjonijiet 4.2 u 4.8).

Reazzjonijiet allergiċi u reazzjonijiet severi tal-ġilda

Każijiet ta' reazzjonijiet allergiċi li jinkludu anġioedema, reazzjoni anafilattika u reazzjonijiet severi tal-ġilda li jinkludu SJS, TEN u DRESS kienu rrapportati f'pazjenti trattati b'lenalidomide (ara sezzjoni 4.8). Il-pazjenti għandhom jingħataw parir dwar is-sinjali u s-sintomi ta' dawn ir-reazzjonijiet minn dawk li jagħtuhom ir-riċetta, u għandhom jiġu avżati biex ifittxu attenzjoni medika immedjatament jekk jiżviluppaw dawn is-sintomi. Lenalidomide irid jitwaqqaf f'każ ta' anġioedema, reazzjoni anafilattika, raxx bil-qxur jew bl-imsiemer, jew jekk ikun hemm suspett ta' SJS, TEN jew DRESS, u m'għandux jerga' 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 inkroċjata possibbli bejn lenalidomide u thalidomide kienet irrappurtata fil-letteratura medika. Pazjenti bi storja medika ta' raxx sever assoċjat ma' thalidomide m'għandhomx jirċievu lenalidomide.

It-tieni tumuri malinni primarji

Ġiet osservata zieda ta' tliet tumuri malinni primarji (second primary malignancies, SPM) fil-provi kliniċi f'pazjenti b'majeloma li ġew trattati fil-passat li kienu qed jirċievu 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 kliniċi ta' majeloma multipla ddijanjożtika għall-ewwel darba f'pazjenti li mhumix eliġibbli għal trapjant, ġiet osservata zieda ta' 4.9 darbiet fir-rata ta' inċidenza ta' SPM ematoloġika (każijiet ta' AML, MDS) f'pazjenti li kienu qed jirċievu 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).

Ġiet osservata zieda ta' 2.12 darbiet fir-rata ta' inċidenza ta' tumur solidu SPM f'pazjenti li kienu qed jirċievu lenalidomide (9 ċikli) 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 jirċievu lenalidomide flimkien ma' dexamethasone sal-progressjoni jew għal 18-il xahar, ir-rata ta' inċidenza ta' SPM ematoloġika (0.16 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna) ma' zieditx meta mqabbla ma' thalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone (0.79 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna).

Ġiet osservata zieda ta' 1.3 darbiet fir-rata ta' inċidenza ta' tumur solidu SPM f'pazjenti li kienu qed jirċievu 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 ddijanjożtika għall-ewwel darba li kienu qed jirċievu lenalidomide flimkien ma' bortezomib u dexamethasone, ir-rata ta' inċidenza għal SPM ematoloġika kienet ta' 0.00 – 0.16 għal kull 100 sena ta' trattament ta' persuna u r-rata ta' inċidenza 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 assoċjati ma' lenalidomide hu rilevanti wkoll

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

Ir-rata ta' inċidenza ta' tumuri malinni ematoloġiċi, 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' inċidenza 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 għall-partijiet tal-istudju dwar il-plaċebo (1.26 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 l-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-kanċer għall-okkorrenza ta' SPM u jibdew il-trattament kif indikat.

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

Karjotip

Varjabbli fil-linja bazi li jinkludu ċitoġenetiċi kumplessi huma assoċjati ma' progressjoni għal AML f'individwi li huma dipendenti fuq it-trasfużjoni u li għandhom anormalità ta' Del (5q). F'analizi kombinata ta' żewġ provi kliniċi ta' lenalidomide f'sindromi majelodisplastiki ta' riskju baxx jew intermedju-1, individwi li kellhom ċitoġenetiċi kumplessi kellhom l-ogħla riskju kumulattiv stmat ta' progressjoni ta' sentejn għal AML (38.6%). Ir-rata stmata ta' sentejn ta' progressjoni għal AML f'pazjenti b'anormalità iżolata Del (5q) kienet ta' 13.8%, imqabbla ma' 17.3% għal pazjenti b'anormalità Del (5q) u anormalità ċitoġenetika waħda addizzjonali.

Bħala konsegwenza, il-proporzjon ta' benefiċċju/riskju ta' lenalidomide meta MDS tkun assoċjata ma' Del (5q) u ċitoġenetiċi 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 assoċjata ma' riskju ogħla ta' progressjoni għal lewkimja majelojda akuta (AML). F'analizi post-hoc ta' prova klinika ta' lenalidomide f'sindromi majelodisplastiki b'riskju-baxx jew intermedju-1 (MDS-004), ir-rata stmata 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 primarij f'limfoma follikulari

Fi studju kliniku tal-iNHL li kien jinkludi pazjenti b'limfoma follikulari ma giet 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 ematoloġiċi ta' AML sehħew 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 ematoloġiċi flimkien ma' tumuri solidi (bl-esklużjoni ta' tumuri tal-ġilda li mhumuex 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).

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

It-tobba għandhom jimmonitorjaw lill-pazjenti għall-iżvilupp 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 każijiet fatali, giet irrappurtata f'pazjenti trattati b'lenalidomide f'terapija kombinata: insuffiċjenza akuta tal-fwied, epatite tossika, epatite ċitolitika, epatite kolestatika u epatite mħallta/kolestatika ġew irrappurtati. Il-mekkaniżmi ta' epatotossicità severa kkaġunata mill-medicina jibqgħu mhux magħrufa għalkemm, f'xi każijiet, mard virali tal-fwied li kien jeżisti minn qabel, livell għoli ta' enzimi tal-fwied fil-linja bażi, u possibbilment trattament b'antibijotiċi, jistgħu jkunu fatturi ta' riskju.

Testijiet tal-funzjoni tal-fwied b'riżultat anormali ġew irrappurtati b'mod komuni u kienu ġeneralment asintomatiċi u reversibbli mal-interruzzjoni tad-dożaġġ. Meta l-parametri jkunu reġġu lura għal-linja bażi, trattament b'doża iktar baxxa jista' jiġi kkunsidrat.

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

Infezzjoni bi jew mingħajr newtropaenija

Pazjenti b'majeloma multipla huma suxxettibbli li jiżviluppaw infezzjonijiet li jinkludu pnemonja. Rata ogħla ta' infezzjonijiet giet osservata b'lenalidomide flimkien ma' dexamethasone milli b'MPT f'pazjenti b'NDMM li mhumix eliġibbli għal trapjant, u b'manteniment b'lenalidomide meta mqabbla ma' placebo f'pazjenti b'NDMM li kellhom ASCT. Infezzjonijiet ta' grad ≥ 3 sehhew fil-kuntest ta' newtropaenija f'inqas minn terz tal-pazjenti. Pazjenti b'fatturi magħrufa ta' riskju għal infezzjonijiet għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib. Il-pazjenti kollha għandhom jingħataw parir biex ifittxu attenzjoni medika fil-pront mal-ewwel sinjal ta' infezzjoni (eż., soġħla, deni, eċċ.) u b'hekk jippermettu mmaniġġjar bikri biex titnaqqas is-severità.

Attivazzjoni mill-gdid virali

Ġew irrappurtati każijiet ta' attivazzjoni mill-gdid virali f'pazjenti li kienu qed jirċievu lenalidomide, li jinkluzi każijiet serji ta' attivazzjoni mill-gdid tal-virus ta' herpes zoster jew tal-epatite B (hepatitis B virus, HBV).

Xi każijiet ta' attivazzjoni mill-gdid virali kellhom riżultat fatali.

Xi whud mill-każijiet ta' attivazzjoni mill-gdid ta' herpes zoster irriżultaw fit-tixrid tal-herpes zoster, herpes zoster tal-meningite jew herpes zoster oftalmiku li kienu jeħtieġu twaqqif temporanju jew twaqqif permanenti tat-trattament b'lenalidomide u trattament antivirali adegwata.

L-attivazzjoni mill-gdid tal-epatite B giet irrappurtata b'mod rari f'pazjenti li kienu qed jirċievu lenalidomide li fil-passat kienu infettati bil-virus tal-epatite B (HBV). Xi whud minn dawn il-każijiet aggrawaw 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 infezzjoni 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 sinjali u sintomi ta' infezzjoni attiva bl-HBV matul il-perjodu kollu tat-terapija.

Lewkoencefalopatija multifokali progressiva

Każijiet ta' lewkoencefalopatija multifokali progressiva (multifocal leukoencephalopathy, PML), inklużi każijiet fatali, ġew irrappurtati b'lenalidomide. PML giet irrappurtata diversi xhur sa bosta snin wara t-trattament b'lenalidomide. Ġeneralment, każijiet ġew irrappurtati 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'sinjali jew b'sintomi newroloġiċi, konjittivi jew ta' mġiba ġodda jew li sejrjn għall-agħar. Il-pazjenti għandhom ukoll jiġu avżati biex jinfurmaw lis-sieheb/sieħba tagħhom jew lil dawk li jiehdu hsiebhom 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 analiżi tal-fluwidu ċerebrospinali għal DNA tal-virus JC (JCV) permezz ta' reazzjoni katina ta' polimerazi (polymerase chain reaction, PCR) jew bijopsija tal-moħħ b'testijiet għal JCV. PCR negattiva għal JCV ma teskludix PML. Jekk ma tkunx tista' tiġi stabbilita dijanjozi alternattiva jista' jkun hemm bżonn ta' segwitu u evalwazzjoni addizzjonali.

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

Pazjenti b'majeloma multipla ddijanjożata għall-ewwel darba

Kien hemm rata oġħla 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-età, 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 oġħla 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 medċinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

Sustanzi eritropojetċi, jew sustanzi oħrajn li jistgħu jżidu r-riskju ta' trombozi, 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 mhuwiex induttur tal-enzimi. Fi studju *in vitro* b'epatociti umani, lenalidomide, f'diversi konċentrazzjonijiet li kienu ttestjati, ma stimolax CYP1A2, CYP2B6, CYP2C9, CYP2C19 u CYP3A4/5. Għalhekk, l-induzzjoni li twassal għal tnaqqis fl-effikaċja tal-prodotti medċinali, li jinkludu kontraċettivi ormonali, mhijiex mistennija jekk lenalidomide jingħata wandu. Madankollu, dexamethasone hu magħruf li hu induttur minn dghajjef sa moderat ta' CYP3A4 u x aktarx li jaffettwa wkoll enzimi oħrajn kif ukoll it-trasportaturi. Ma jistax jiġi eskluż li l-effikaċja ta' kontraċettivi orali tista' titnaqqas matul it-trattament. Miżuri effettivi għandhom jittiehdu biex it-tqala tiġi evitata (ara sezzjonijiet 4.4 u 4.6).

Warfarin

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

Digoxin

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

(0.5 mg, doża wahda) 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 oghla ta' lenalidomide u trattament fl-istess hin b'dexamethasone). Għalhekk, il-monitoraġġ tal-konċentrazzjoni ta' digoxin hu rakkomandat matul it-trattament b'lenalidomide.

Statins

Hemm zieda fir-riskju ta' rabdomijoloži meta statins jiġu mogħtija ma' lenalidomide, liema riskju jista' jkun sempliċiment addizzjonali. Monitoraġġ imsahħaħ kliniku u mil-laboratorju hu meħtieġ, speċjalment matul l-ewwel ftit ġimgħat tat-trattament.

Dexamethasone

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

4.6 Fertilità, tqala u treddigh

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

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

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

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'saħħitha (ara sezzjoni 5.2). Bħala prekawzjoni, u meta wiehed jikkunsidra popolazzjonijiet speċjali bi żmien tal-eliminazzjoni mtawwal, bħal indeboliment tal-kliwi, il-pazjenti rġiel kollha li jkunu qed jieħdu lenalidomide għandhom jużaw il-kondoms sakemm iddum it-trattament, matul l-interruzzjoni tad-doża u għal ġimgħa wara l-waqfien tat-trattament, jekk is-sieħba tagħhom tkun tqila jew tista' tohroġ tqila u ma tkunx qed tuża kontraċezzjoni.

Tqala

Lenalidomide hu strutturalment relatat 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).

Treddigh

Mhux maghruf jekk lenalidomide jigix eliminat mill-halib tas-sider. Ghalhekk, it-treddigh ghandu 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, rispettivamente, ibbażat fuq l-erja tas-superfiċje tal-gisem) ma pproduċiet l-ebda effetti avversi fuq il-fertilità u l-ebda tossiċità lill-ġenituri.

4.7 Effetti fuq il-hila biex issuq u thaddem magni

Lenalidomide ghandu effett żgħir jew effett moderat fuq il-hila biex issuq u thaddem magni. Gheja kbira, sturdament, nġhas, mejt u vista m'ajpra kienu irrappurtati bl-użu ta' lenalidomide. Ghalhekk, l-attenzjoni hi rakkomandata meta ssuq jew thaddem il-magni.

4.8 Effetti mhux mixtieqa

Sommariju tal-profil tas-sigurtà

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

Gie applikat approċċ konservattiv biex jiddetermina r-reazzjonijiet avversi minn CALGB 100104. Ir-reazzjonijiet avversi kif deskritt f'Tabella 1 kienu jinkludu avvenimenti rappurtati wara HDM/ASCT kif ukoll avvenimenti mill-perjodu ta' trattament ta' manteniment. It-tieni analiżi li identifikat l-avvenimenti li sehhew wara l-bidu tat-trattament ta' manteniment tissuggerixxi li l-frekwenzi deskritti f'Tabella 1 jistgħu jkunu oġhla minn daww 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 newtopenija (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 newtopenija (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-naħa ta' fuq tal-passaġġ respiratorju (26.8% [26.8%]), gheja (22.8% [17.9%]), lewkopenija (22.8% [18.8%]) u anemija (21.0% [13.8%]).

Pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba li mhumix eligibbli għal trapjant li qed jirċievu 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 għol-vini aktar milli b'lenalidomide flimkien ma' dexamethasone kienu:

Pressjoni tad-demmm 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: Gheja (73.7%), newropatija periferali (71.8%), tromboċitopenija (57.6%), stitikezza (56.1%), ipokalcimija (50.0%).

Majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba: pazjenti li ma jkunux eligibbli għal trapijant 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-kliewi (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%), uġiġh fid-dahar (32.0%), astenja (28.2%), nuqqas ta' rqaq (27.6%), raxx (24.3%), nuqqas ta' aptit (23.1%), sogħla (22.7%), deni (21.4%), u spażmi tal-muskoli (20.5%).

Majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba: pazjenti li ma jkunux eligibbli għal trapijant 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 placebo (MPR+p) milli b'melphalan, prednisone u placebo segwiti minn placebo (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-inqas terapija waħda fil-passat

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

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

- Tromboemboliżmu venuż (trombozi 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 placebo u dexamethasone fil-provi kliniċi 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%), buġhawwiġ fil-muskoli (33.4%), anemija (31.4%), tromboċitopenija (21.5%), u raxx (21.2%).

Sindromi majelodisplastiki

Il-profil globali tas-sigurtà ta' lenalidomide f'pazjenti b'sindromi majelodisplastiki 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 placebo 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:

- Tromboemboliżmu venuż (trombozi 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' fażi 3 kienu newtrogenija (76.8%), tromboċitopenija (46.4%), dijarea (34.8%), stitikezza (19.6%), dardir (19.6%), ħakk (25.4%), raxx (18.1%), għeja kbira (18.1%) u spażmi tal-muskoli (16.7%).

Limfoma follikulari

Il-profil tas-sigurtà ġenerali 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-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, ta' Fażi 3 NHL-007. Barra minn hekk, reazzjonijiet avversi minn medċina mill-istudju ta' appoġġ NHL-008 ġew inklużi 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:

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

Fl-istudju NHL-007 ir-reazzjonijiet avversi osservati l-aktar ta' spiss fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide/rituximab imqabbla mal-parti tal-istudju dwar placebo/rituximab (bi frekwenza oġġla ta' mill-inqas 2% bejn iż-żewġ partijiet tal-istudju) kienu newtrogenija (58.2%), dijarea (30.8%), lewkopenija (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 elenkati hawn taht skont is-sistema tal-klassifika tas-sistemi u tal-organi u l-frekwenza. F'kull sezzjoni ta' frekwenza, ir-reazzjonijiet avversi huma mniżżla skont is-serjetà tagħhom, bl-aktar serji mniżżla l-ewwel. Il-frekwenzi huma definiti bħala: komuni ħafna ($\geq 1/10$); 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 ħafna ($< 1/10,000$), mhux magħruf (ma tistax tittiehed stima mid-data disponibbli).

Ir-reazzjonijiet avversi ġew inklużi taht il-kategorija adattata fit-tabelli hawn taht, skont l-oġġla frekwenza osservata fi kwalunkwe mill-provi kliniċi ewlenin.

Sommarju tabulat għal monoterapija f'MM

It-tabella li ġejja nkisbet minn data mġbura 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 komplet sal-progressjoni tal-marda kontra l-partijiet tal-istudju dwar il-placebo fl-istudji multipli importanti ħafna dwar il-majeloma (ara sezzjoni 5.1).

Tabella 1: ADRs irrappurtati fi provi kliniċi f'pazjenti b'majeloma multipla trattati b'terapija ta' manteniment 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> Pnewmonja^{o,a}, Infezzjoni fin-naħa ta' fuq tal-passaġġ respiratorju, Infezzjoni newtrogenika, Bronikite^o, Influenza^o, Gastroenterite^o, Sinusite, Nażofaringite, Rinite <u>Komuni</u> Infezzjoni^o, Infezzjoni fl-passaġġ tal-awrina^{o,*}, Infezzjoni fil-parti t'isfel tal-passaġġ respiratorju, Infezzjoni fil-pulmun^o	<u>Komuni ħafna</u> Pnewmonja^{o,a}, Infezzjoni newtrogenika <u>Komuni</u> Sepsis^{o,b}, Batteremija, Infezzjoni fil-pulmun^o, Infezzjoni batterjali fin-naħa t'isfel tal-passaġġ respiratorju, Bronkite^o, Influenza^o, Gastroenterite^o, Herpes zoster^o, Infezzjoni^o

Neoplażmi Beninni, Malinni u dawk Mhux Speċifikati (inklużi ċesti u polipi)	<u>Komuni</u> Sindrome majelodisplastiku ^{o,*}	
Disturbi tad-Demm u tas-Sistema Limfatika	<u>Komuni ħafna</u> Newtropenija ^{^,o} , Newtropenija bid-deni ^{^,o} , Tromboċitopenija ^{^,o} , Anemija, Lewkopenija ^o , Limfopenija	<u>Komuni ħafna</u> Newtropenija ^{^,o} , Newtropenija bid-deni ^{^,o} , Tromboċitopenija ^{^,o} , Anemija, Lewkopenija ^o , Limfopenija <u>Komuni</u> Panċitopenija ^o
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> Ugħigh ta' ras
Disturbi Vaskulari	<u>Komuni</u> Emboliżmu pulmonari ^{o,*}	<u>Komuni</u> Trombożi tal-vini profondi ^{^,o,d}
Disturbi Respiratorji, Toraċiċi u Medjastinali	<u>Komuni ħafna</u> Sogħla <u>Komuni</u> Qtuġh ta' nifs ^o , Imnieher inixxi	<u>Komuni</u> Qtuġh ta' nifs ^o
Disturbi Gastrointestinali	<u>Komuni ħafna</u> Dijarea, Stitikezza, Ugħigh addominali, Dardir <u>Komuni</u> Rimettar, Ugħigh addominali fin-naħa 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 Muskuloskelettriċi u tat-Tessuti Konnettivi	<u>Komuni ħafna</u> Spažmi tal-muskoli <u>Komuni</u> Mijaġġja, Ugħigh muskuloskelettriku	
Disturbi Ġenerali u Kondizzjonijiet ta' Mnejn Jingħata	<u>Komuni ħafna</u> Għeja kbira, Astenija, Deni	<u>Komuni</u> Għeja, Astenija

^o Reazzjonijiet avversi rappurtati bħala serji fil-provi kliniċi f'pazjenti b'NDMM li kellhom ASCT

* Japplika għal reazzjonijiet avversi serji tal-medicina biss

^a Ara sezzjoni 4.8 deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

^b It-terminu AE kombinat "Pnewmonja" jinkludi l-PTs li ġejjin: Bronkopnewmonja, Pnewmonja lobar, Pnewmonja pneumoċistite jiroveci, Pnewmonja, Pnewmonja klebsiella, Pnewmonja legionella, Pnewmonja mikoplażmali, Pnewmonja pneumokokkali, Pnewmonja streptokokkali, Pnewmonja virali, Disturb fil-pulmun, Pnewmonite

^c It-terminu AE kombinat "Sepsis" jinkludi l-PTs li ġejjin: Sepsis batterjali, Sepsis pneumokokkali, Xokk settiku, Sepsis stafilokokkali

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

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

Sommarju tabulat għal terapija kombinata f'MM

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

kombinata. Id-data ma gietx agġustata 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 ha'fna dwar majeloma multipla (ara sezzjoni 5.1).

Tabella 2. ADRs (Reazzjonijiet Avversi tal-Medicina) irrappurtati fi studji klinici f'pazienti 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 ha'fna</u> Pnewmonja^{0,00}, Infezzjoni fin-naħa ta' fuq tal-apparat respiratorju⁰, Infezzjonijiet batterjali, virali u fungali (li jinkludu infezzjonijiet opportunistiċi)⁰, Nażofaringite, Fringite, Bronkite⁰, Rinite <u>Komuni</u> Sepsis^{0,00}, Infezzjoni fil-pulmun⁰⁰, Infezzjoni fil-passaġġ tal-awrina⁰⁰, Sinusite⁰	<u>Komuni</u> Pnewmonja^{0,00}, Infezzjonijiet batterjali, virali u fungali (li jinkludu infezzjonijiet opportunistiċi)⁰, Ċellulite (infjammazzjoni tat-tessuti ċellulari)⁰, Sepsis^{0,00}, Infezzjoni fil-pulmun⁰⁰, Bronkite⁰, Infezzjoni fl-apparat respiratorju⁰⁰, Infezzjoni fil-passaġġ tal-awrina⁰⁰, Enterokolite infettiva
Neoplażmi Beninni, Malinni u dawk Mhux Speċifikati (inklużi ċesti u polipi)	<u>Mhux komuni</u> Karċinoma taċ-ċelluli bażali^{^0}, kanċer skwamuż tal-ġilda^{^0,*}	<u>Komuni</u> Lewkimja majelodje akuta⁰, Sindrome majelodisplastiku⁰, Karċinoma tal-ġilda taċ-ċelluli skwamużi^{^0,**} <u>Mhux komuni</u> Lewkimja akuta tat-tip taċ-ċelluli T⁰, Karċinoma taċ-ċelluli bażali^{^0}, Sindrome tal-Lisi tat-Tumur
Disturbi tad-Demm u tas-Sistema Limfatika	<u>Komuni ha'fna</u> Newtropsenja^{^0,00}, Tromboċitopenija^{^0,00}, Anemija⁰, Disturb emorraġiku[^], Lewkopeniji, Limfopenija <u>Komuni</u> Newtropsenja bid-deni^{^0}, Panċitopenija⁰ <u>Mhux komuni</u> Emolisi, Anemija emolitika awtoimmuni, Anemija emolitika	<u>Komuni ha'fna</u> Newtropsenja^{^0,00}, Tromboċitopenija^{^0,00}, Anemija⁰, Lewkopeniji, Limfopenija <u>Komuni</u> Newtropsenja bid-deni^{^0}, Panċitopenija⁰, 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> Ipotiroidiżmu	

Disturbi fil-Metaboliżmu u n-Nutrizzjoni	<u>Komuni hafna</u> Ipokalemija ^{0,00} , Iperglicemija, Ipoglicemija, Ipokalcemija ⁰ , Iponatremija ⁰ , Deidratazzjoni ⁰⁰ , Nuqqas ta' aptit ⁰⁰ , Tnaqqis fil-piż <u>Komuni</u> Ipomanjesemija, Iperukaemija, Iperkalcemija ⁺	<u>Komuni</u> Ipokalemija ^{0,00} , Iperglicemija, Ipokalcemija ⁰ , Dijabete mellitus ⁰ , Ipofosfatemija, Iponatremija ⁰ , Iperurikemija, Gotta, Deidratazzjoni ⁰⁰ , Nuqqas ta' aptit ⁰⁰ , Tnaqqis fil-piż
Disturbi Psikjatriċi	<u>Komuni hafna</u> Depressjoni, Nuqqas ta' rqaq <u>Mhux komuni</u> Telf ta' libido	<u>Komuni</u> Dipressjoni, Nuqqas ta' rqaq
Disturbi fis-Sistema Nervuża	<u>Komuni hafna</u> Newropatiji periferali ⁰⁰ , Parestesija, Sturdament ⁰⁰ , Rogħda, Indeboliment fis-sens tat-togħma, Uġiġħ ta' ras <u>Komuni</u> Atassja, Indeboliment fil-bilanċ, Sinkope ⁰⁰ , Nevralġija, Disestesija	<u>Komuni hafna</u> Newropatiji periferali ⁰⁰ <u>Komuni</u> Incident ċerebrovaskulari ⁰ , Sturdament ⁰⁰ , Sinkope ⁰⁰ , Nevralġija <u>Mhux komuni</u> Emorraġija intrakranjali [^] , Attakk iskemiku temporanju, Iskemija ċerebrali
Disturbi fil-Għajnejn	<u>Komuni hafna</u> Katarretti, Vista m'cajpra <u>Komuni</u> Tnaqqis fil-ċarezza tal-vista	<u>Komuni</u> Katarretti <u>Mhux komuni</u> Għama
Disturbi fil-Widnejn u fis-Sistema Labirintika	<u>Komuni</u> Tittarrax (li tinkludi Ipoakusi), Żanzin fil-widnejn	
Disturbi fil-Qalb	<u>Komuni</u> Fibrillazzjoni atriġali ^{0,00} , Bradikardija <u>Mhux komuni</u> Arritmija, Titwil tal-QT, Tahbit mgħaġel atriġali, Extrasystoles ventrikulari	<u>Komuni</u> Infart mijokardijaku (li jinkludi dak akut) ^{^,0} , Fibrillazzjoni atriġali ^{0,00} , Insuffiċjenza kardijaka kongestiva ⁰ , Takikardija, Insuffiċjenza kardijaka ^{0,00} , Iskemija mijokardijaka ⁰
Disturbi Vaskulari	<u>Komuni hafna</u> Avvenimenti tromboemboliċi vengu [^] , trombozi tal-vini profondi u emboliżmu pulmonari b'mod predominanti ^{^,0,00} , Pressjoni baxxa ⁰⁰ <u>Komuni</u> Pressjoni għolja, Ekkimozi [^]	<u>Komuni hafna</u> Avvenimenti tromboemboliċi vengu [^] , trombozi tal-vini profondi u emboliżmu pulmonari b'mod predominanti ^{^,0,00} <u>Komuni</u> Vaskulite, Pressjoni baxxa ⁰⁰ , Pressjoni għolja <u>Mhux komuni</u> Iskemija, Iskemija periferali, Trombozi vengu intrakranjali tas-sinus

Disturbi respiratorji, Toraċiċi u Medjastinali	<u>Komuni hafna</u> Dispnea ^{°,°°} , Tinfaraġ [^] , Soghla <u>Komuni</u> Disfonija	<u>Komuni</u> Problemi respiratorji [°] , Dispneja ^{°,°°} , Uġigh plewritiku ^{°°} , Ipossija ^{°°}
Disturbi Gastrointestinali	<u>Komuni hafna</u> Dijarea ^{°,°°} , Stitikezza [°] , Uġigh addominali ^{°°} , Nawseja, Rimettar ^{°°} , Dispepsja, Ħalq xott, Stomatite <u>Komuni</u> Emorraġija gastrointestinali (li tinkludi emorraġija tar-rektum, emorraġija tal-murliti, emorraġija minn ulċera peptika u hrug ta' demm ġingivali) ^{^,°°} , Disfaġja <u>Mhux komuni</u> Kolite, Caecitis	<u>Komuni</u> Emorraġija gastrointestinali ^{^,°°,°°} , Ostruzzjoni fil-musrana ż-żgħira ^{°°} , Dijarea ^{°°} , Stitikezza [°] , Uġigh 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'riżultat anormali [°] , Iperbilirubinemija <u>Mhux komuni</u> Insuffiċjenza tal-fwied [^]	<u>Komuni</u> Kolestasi [°] , Tossicità tal-fwied, Hsara epatoċellulari ^{°°} , Żieda f'alanine aminotransferase, Testijiet tal-funzjoni tal-fwied b'riżultat anormali [°] <u>Mhux komuni</u> Insuffiċjenza tal-fwied [^]
Disturbi fil-Ġilda u fit-Tessuti ta' Taht il-Ġilda	<u>Komuni hafna</u> Raxx ^{°°} , Ħakk <u>Komuni</u> Urtikarja, Iperidrosi, Ġilda xotta, Iperpigmentazzjoni tal-ġilda, Ekżema, Eritema <u>Mhux komuni</u> Raxx minhabba l-mediċina b'eosinofilija u sintomi sistemici ^{°°} , Tibdil fil-kulur tal-ġilda, Reazzjoni ta' sensittività għad-dawl	<u>Komuni</u> Raxx ^{°°} <u>Mhux komuni</u> Raxx minhabba l-mediċina b'eosinofilija u sintomi sistemici ^{°°}
Disturbi Muskuloskelettriċi u tat-Tessuti Konnettivi	<u>Komuni hafna</u> Dghufija fil-muskoli ^{°°} , Spażmi tal-muskoli, Uġigh fl-għadam [°] , Uġigh u skonfort muskoluskelettriku u tat-tessut konnettiv (inkluz uġigh fid-dahar ^{°,°°}), Uġigh fl-estremitàjiet, Mijaġġija, Artralġja [°] <u>Komuni</u> Nefha fil-ġogi	<u>Komuni</u> Dghufija fil-muskoli ^{°°} , uġigh fl-għadam [°] , Uġigh u skonfort muskoluskelettriku u tat-tessut konnettiv (inkluz uġigh fid-dahar ^{°,°°}) <u>Mhux komuni</u> Nefha fil-ġogi

Disturbi fil-Kliwi u fis-Sistema Urinarja	<u>Komuni hafna</u> Insuffiċjenza tal-kliwi (li tinkludi dik akuta) ^{0,00} <u>Komuni</u> Ematurja [^] , Żamma tal-awrina, Inkontinenza urinarja <u>Mhux komuni</u> Sindrome ta' Fanconi miksub	<u>Mhux komuni</u> Nekrozi tubulari tal-kliwi
Disturbi fis-Sistema Riproduttiva u fis-Sider	<u>Komuni</u> Anormalità erettili	
Disturbi Ġenerali u Kondizzjonijiet ta' Mnejn Jinghata	<u>Komuni hafna</u> Gheja kbira ^{0,00} , Edema (li tinkludi edema periferali), Deni ^{0,00} , Astenja, Sindrome ta' mard qisu influwenza (li jinkludi deni, sogħla, majalgja, uġigh muskuloskelettriku, uġigh ta' ras u tertir) <u>Komuni</u> Uġigh fis-sider ^{0,00} , Letargija	<u>Komuni hafna</u> Gheja ^{0,00} <u>Komuni</u> Edema periferali, Deni ^{0,00} , Astenja
Investigazzjonijiet	<u>Komuni hafna</u> Żieda f'alkaline phosphatase fid-demm <u>Komuni</u> Żieda fil-proteina C reattiva	
Korriment u Avvelenament u Komplikazzjonijiet ta' xi Proċedura	<u>Komuni</u> Waqgħat, Kontużjoni [^]	

⁰⁰Reazzjonijiet avversi rrapportati bħala serji fil-provi kliniċi f'pazjenti b'NDMM li kienu rċivew lenalidomide flimkien ma' borteomib u dexamethasone

[^]Ara sezzjoni 4.8 Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

⁰ Reazzjonijiet avversi rrapportati bħala serji fil-provi kliniċi f'pazjenti b'majeloma multipla ttrattati b'lenalidomide flimkien ma' dexamethasone, jew ma' melphalan u prednisone

+ Japplika biss għal reazzjonijiet avversi serji tal-medicina

* Kanċer skwamuż tal-ġilda għe rrapportat fil-provi kliniċi f'pazjenti b'majeloma li għew trattati fil-passat b'lenalidomide/dexamethasone meta mqabbla mal-kontrolli

** Kanċer skwamuż taċ-ċelluli tal-ġilda għe rrapportat fi prova klinika f'pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata għall-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 majelodisplastici.

Tabella 3. ADRs irrappurtati fi studji kliniċi f'pazjenti b'sindromi majelodisplastici 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, virali u fungali (li jinkludu infezzjonijiet opportunistiċi) [◊]	<u>Komuni ħafna</u> Pnewmonja [◊] <u>Komuni</u> Infezzjonijiet batterjali, virali u fungali (li jinkludu infezzjonijiet opportunistiċi) [◊] , Bronkite
Disturbi tad-Demm u tas-Sistema Limfatika	<u>Komuni ħafna</u> Tromboċitopenija ^{^,◊} , Newtrogenija ^{^,◊} , Lewkopenija	<u>Komuni ħafna</u> Tromboċitopenija ^{^,◊} , Newtrogenija ^{^,◊} , Lewkopenija <u>Komuni</u> Newtrogenija bid-deni ^{^,◊}
Disturbi fis-Sistema Endokrinarja	<u>Komuni ħafna</u> Ipotiroidiżmu	
Disturbi fil-Metaboliżmu u n-Nutrizzjoni	<u>Komuni ħafna</u> Tnaqqis fl-aptit <u>Komuni</u> Ammont eċċessiv ta' ħadid, 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, Uġigh 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 tromboemboliċi venażi, trombozi tal-vini profondi u emboliżmu pulmonari ^{^,◊}
Disturbi Respiratorji, Toraċiċi u Medjastinali	<u>Komuni ħafna</u> Tinfaġġ [^]	
Disturbi Gastrointestinali	<u>Komuni ħafna</u> Dijarea [◊] , Uġigh addominali (li jinkludi wġigh fil-parti ta' fuq), Dardir, Stitikezza <u>Komuni</u> Halq xott, Dispepsja	<u>Komuni</u> Dijarea [◊] , Dardir, Uġigh fis-snien
Disturbi fil-Fwied u fil-Marrara	<u>Komuni</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> Raxxijiet, Ġilda Xotta, Hakk	<u>Komuni</u> Raxxijiet, Hakk
Disturbi Muskuloskelettriċi u tat-Tessuti Konnettivi	<u>Komuni ħafna</u> Spažmi tal-muskoli, Uġigh muskuloskelettriku (li jinkludi wġigh fid-dahar [◊] u fl-estremajiet), Artralġja, Majalġja	<u>Komuni</u> Uġigh fid-dahar [◊]

Disturbi fil-Kliwi u fis-Sistema Urinarja		<u>Komuni</u> Insuffiċjenza tal-kliwi [°]
Disturbi Ġenerali u Kondizzjonijiet ta' Mnejn Jinghata	<u>Komuni ħafna</u> Gheja, Edema periferali, sindrome ta' mard qisu influwenza (li jinkludi deni, sogħla, faringite, mijalgja, ugiġh muskuloskeletaliku, ugiġh ta' ras	<u>Komuni</u> Deni
Korriment, Avvelenament u Komplikazzjonijiet ta' xi Proċedura		<u>Komuni</u> Waqgħat

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

[°]Avvenimenti avversi rrapportati bħala serji fi provi kliniċi dwar sindromi majelodisplastiki

[~]It-tibdil fil-burdata kien irrappurtat bħala avveniment avvers serju komuni fl-istudju ta' fażi 3 dwar sindromi majelodisplastiki; ma kienx irrappurtat bħala avveniment avvers ta' grad 3 jew 4

Algoritmu applikat għall-inklużjoni fis-Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott (SmPC): L-avvenimenti avversi minhabba l-medicina (ADRs) kollha li nkisbu mill-algoritmu mill-istudju ta' fażi 3 huma inklużi fl-SmPC tal-UE. Għal dawn l-ADRs, twestaq iċċekkjar addizzjonali tal-frekwenza tal-ADRs miksuba mill-algoritmu tal-istudju ta' fażi 2 u, jekk il-frekwenza tal-ADRs fl-istudju ta' fażi 2 kienet oghla milli fl-istudju ta' fażi 3, l-avveniment kien inkluż fl-SmPC tal-UE fil-frekwenza li sehh fl-istudju ta' fażi 2.

#Algoritmu applikat għal sindromi majelodisplastiki:

- Studji ta' fażi 3 dwar sindromi majelodisplastiki (popolazzjoni tas-sigurtà double-blind, differenza bejn lenalidomide 5/10 mg u placebo skont il-kors tad-dożagġ inizjali li sehh f' mill-inqas 2 individwi)
 - L-avvenimenti avversi kollha li żviluppaw mit-trattament b' $\geq 5\%$ tal-individwi f' lenalidomide u mill-inqas differenza ta' 2% fil-proporzjon bejn lenalidomide u l-placebo.
 - L-avvenimenti avversi kollha ta' grad 3 jew 4 li żviluppaw mit-trattament f' 1% f' lenalidomide u mill-inqas differenza ta' 1% fil-proporzjon bejn lenalidomide u l-placebo.
 - L-avvenimenti avversi serji kollha li żviluppaw mit-trattament f' 1% tal-individwi f' lenalidomide u mill-inqas differenza ta' 1% fil-proporzjon bejn lenalidomide u l-placebo.
- Studju ta' fażi 2 dwar sindromi majelodisplastiki
 - L-avvenimenti avversi kollha li żviluppaw mit-trattament b' $\geq 5\%$ tal-individwi trattati b' lenalidomide
 - L-avvenimenti avversi kollha ta' grad 3 jew 4 li żviluppaw mit-trattament f' 1% tal-individwi trattati b' lenalidomide
 - L-avvenimenti avversi serji kollha li żviluppaw mit-trattament f' 1% tal-individwi trattati b' lenalidomide

Sommarju tabulat għal terapija kombinata f'FL

It-tabella li ġejja hija meħuda 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 irrappurtati fi studji kliniċi f' pazjenti b' limfoma follikulari trattati b' lenalidomide flimkien ma' rituximab

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> Infezzjoni fin-naħa ta' fuq tal-passaġġ respiratorju <u>Komuni</u> Pnewmonja [°] , Influenza, Bronkite, Sinusite, Infezzjoni fl-apparat tal-awrina	<u>Komuni</u> Pnewmonja [°] , Sepsis [°] , Infezzjoni fil-pulmun, Bronkite, Gastroenterite, Sinusite, Infezzjoni fl-apparat tal-awrina, Ċellulite [°]
Neoplazmi Beninni, Malinni u dawk Mhux Speċifikati (inklużi ċesti u polipi)	<u>Komuni ħafna</u> Aggravament tat-tumur [^] <u>Komuni</u> Karċinoma taċ-Ċelluli Skwamużi tal-Ġilda ^{°, ^, +}	<u>Komuni</u> Karċinoma taċ-Ċelluli bażali ^{^, °}

Disturbi tad-Demm u tas-Sistema Limfatika	<u>Komuni hafna</u> Newtrogenija [^] , Anemija ^o , Tromboċitopenija [^] , Lewkopenija ^{**} Limfopenija ^{***}	<u>Komuni hafna</u> Newtrogenija [^] <u>Komuni</u> Anemija ^o , Tromboċitopenija [^] , Newtrogenija bid-deni ^o , Panċitopenija, Lewkopenija ^{**} , Limfopenija ^{***}
Disturbi fil-Metabolizmu u n-Nutrizzjoni	<u>Komuni hafna</u> Tnaqqis fl-aptit, Ipokalemija <u>Komuni</u> Ipofofatemija, Deidratazzjoni	<u>Komuni</u> Deidratazzjoni, Iperkalċemija ^o , Ipokalemija, Ipofofatemija, Iperurikemija
Disturbi Psikjatriċi	<u>Komuni</u> Depressjoni, Nuqqas ta' rqaq	
Disturbi fis-Sistema Nervuza	<u>Komuni hafna</u> Ugħigh ta' ras, Sturdament <u>Komuni</u> Newropatija periferali sensorjali, Indeboliment fis-sens tat-togħma	<u>Komuni</u> Sinkope
Disturbi fil-Qalb	<u>Mhux komuni</u> Arritmija ^o	
Disturbi Vaskulari	<u>Komuni</u> Pressjoni baxxa	<u>Komuni</u> Emboliżmu pulmonari [^] , Pressjoni baxxa
Disturbi Respiratorji, Toraċiċi u Medjastinali	<u>Komuni hafna</u> Dispnea ^o , Soghla, <u>Komuni</u> Ugħigh orofaringeali, Disfonija	<u>Komuni</u> Dispnea ^o
Disturbi Gastrointestinali	<u>Komuni hafna</u> Ugħigh addominali ^o , Dijarea, Stitikezza, Dardir, Rimettar, Dispepsja <u>Komuni</u> Ugħigh fil-parti ta' fuq tal-addome, Stomatite, Halq xott	<u>Komuni</u> Ugħigh addominali ^o , Dijarea, Stitikezza, Stomatite
Disturbi fil-Ġilda u fit-Tessuti ta' Taht il-Ġilda	<u>Komuni hafna</u> Raxx*, Hakk <u>Komuni</u> Ġilda xotta, Għaraq matul il-lejl, Hmura	<u>Komuni</u> Raxx*, Hakk
Disturbi Muskuloskelettriċi u tat-Tessuti Konnettivi	<u>Komuni hafna</u> Spazmi tal-muskoli, Ugħigh fid-dahar, Artralġja <u>Komuni</u> Ugħigh fl-estremitajiet, Dgħufija fil-muskoli, Ugħigh muskuloskeletalriku, Majalġja, Ugħigh fl-ghonq	<u>Komuni</u> Dgħufija fil-muskoli, Ugħigh fl-ghonq
Disturbi fil-Kliwi u fis-Sistema Urinarja		<u>Komuni</u> Hsara akuta tal-kliwi ^o

Disturbi Ġenerali u Kundizzjonijiet ta' Mnejn Jinghata	<u>Komuni ħafna</u> Deni, Gheja, Astenja, Edima periferika <u>Komuni</u> Telqa, Tkexkix ta' bard	<u>Komuni</u> Gheja, Astenja
Investigazzjonijiet	<u>Komuni ħafna</u> Żieda fl-alanine aminotransferase <u>Komuni</u> Tnaqqis fil-piż, Żieda fil-Bilirubina fid-Demm	

^ara sezzjoni 4.8 Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula Algoritmu applikat għal limfoma follikulari:

Prova Kkontrollata ta' Fażi 3:

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

Prova FL ta' fażi 3 b'parti wahda:

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

◇ Avvenimenti avversi rrappurtati bħala serji fi provi kliniċi dwar limfoma follikulari

+ Japplika biss għal reazzjonijiet avversi serji tal-medicina

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

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

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

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

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

Tabella 5. ADRs irrappurtati fl-użu ta' wara t-tqeghid fis-suq f'pazienti trattati b'lenalidomide

Sistema tal-Klassifika tal-Organi / Terminu Ppreferut	L-ADR kollha/Frekwenza	ADR ta' Grad 3–4/Frekwenza
Infezzjonijiet u Infestazzjonijiet	<u>Mhux magħrufa</u> Infezzjonijiet virali, li jinkludu herpes zoster u l-attivazzjoni mill-ġdid tal-virus tal-epatite B	<u>Mhux magħrufa</u> Infezzjonijiet virali, li jinkludu herpes zoster u l-attivazzjoni mill-ġdid tal-virus tal-epatite B
Neoplażmi Beninni, Malinni u dawg Mhux Speċifikati (inklużi ċesti u polipi)		<u>Rari</u> Sindrome tal-lisi tat-tumur
Disturbi tad-Demm u tas-Sistema Limfatika	<u>Mhux magħrufa</u> Emofilija akkwizita	
Disturbi fis-Sistema Immuni	<u>Rari</u> Reazzjoni anafilattika^ <u>Mhux magħrufa</u> Rifjut ta' trapjant ta' organu solidu	<u>Rari</u> Reazzjoni anafilattika^
Disturbi fis-Sistema Endokrinarja	<u>Komuni</u> Ipertiroidiżmu	

Disturbi Respiratorji, Toraċiċi 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-musraha 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' Taht il-Ġilda		<u>Mhux komuni</u> Angjoedema <u>Rari</u> Sindrome ta' Stevens-Johnson^, Nekroli si epidermali tossika^ <u>Mhux magħrufa</u> Vaskulite lewkoċitoklastika, Reazzjoni tal-Medicina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemici^

^ara sezzjoni 4.8 Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Deskrizzjoni ta' reazzjonijiet avversi magħżula

Teratoġenicità

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

Newtropenija 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 ogħla ta' newtropenija ta' grad 4 meta mqabbla mal-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment bi placebo (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' newtropenija 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. Newtropenija bid-deni ta' grad 4 ġiet irrappurtata fi frekwenzi simili fil-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment b'lenalidomide meta mqabbla mal-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment bi placebo 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 ogħla ta' tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4 meta mqabbla mal-partijiet tal-istudju dwar il-manteniment bi placebo (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 ddijanostikata għall-ewwel darba: pazjenti li mhumiex eligibbli għal trapijant li qed jirċievu lenalidomide flimkien ma' borteomib u dexamethasone

Newtrogenija 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. Newtrogenija 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 oghla milli fil-fergħa Rd li magħha jista' jsir paragun (17.2% kontra 9.4%).

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

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' dexamethasone f'pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba hi assoċjata ma' frekwenza aktar baxxa ta' newtrogenija ta' grad 4 (8.5% f'Rd u Rd18) meta mqabbla ma' MPT (15%). Newtrogenija ta' grad 4 bid-deni giet 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 ddijanostikata għall-ewwel darba hi assoċjata 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 ddijanostikata għall-ewwel darba: pazjenti li mhumiex eligibbli għal trapijant trattati b'lenalidomide flimkien ma' melphalan u prednisone

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' melphalan u prednisone f'pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba hi assoċjata ma' frekwenza oghla ta' newtrogenija ta' grad 4 (34.1% f'MPR+R/MPR+p) meta mqabbla ma' MPp+p (7.8%). Kien hemm frekwenza oghla ta' newtrogenija 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 ddijanostikata għall-ewwel darba hi assoċjata ma' frekwenza oghla 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-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' dexamethasone f'pazjenti b'majeloma multipla hi marbuta ma' inċidenza oghla ta' newtrogenija ta' grad 4 (5.1% f'pazjenti trattati b'lenalidomide/dexamethasone meta mqabbla ma' 0.6% ta' pazjenti trattati bil-placebo/dexamethasone). Episodji ta' newtrogenija 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-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' dexamethasone f'pazjenti b'majeloma multipla hi marbuta ma' inċidenza oghla 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-placebo/dexamethasone).

Pazjenti b'sindromi majelodisplastici

F'pazjenti b'sindromi majelodisplastici, lenalidomide hu assoċjat ma' inċidenza oghla ta' newtrogenija ta' grad 3 jew 4 (74.6% f'pazjenti trattati b'lenalidomide meta mqabbel ma' 14.9% f'pazjenti fuq placebo fl-istudju ta' fażi 3). Episodji ta' newtrogenija 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 placebo). Lenalidomide hu assoċjat ma' inċidenza oghla ta' tromboċitopenija ta' grad 3 jew 4 (37% f'pazjenti trattati b'lenalidomide meta mqabbel ma' 1.5% f'pazjenti fuq placebo fl-istudju ta' fażi 3).

Pazjenti b'limfoma follikulari

Il-kombinazzjoni ta' lenalidomide ma' rituximab f'limfoma follikulari hi assoċjata ma' inċidenza oghla ta' newtrogenija 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 newtrogenija ta' Grad 3 jew 4 kienet reversibbli

permezz ta' twaqqif, tnaqqis tad-doża u/jew trattament ta' appoġġ b'fatturi ta' tkabbir. Barra minn hekk, newtopenija 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 placebo/rituximab).

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

Tromboemboliżmu venuż

Żieda fir-riskju ta' DVT u PE hija assoċjata 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 majelodisplastici ikkurati b'lenalidomide mogħti waħdu (ara sezzjoni 4.5).

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

Infart mijokardjaku

Infart mijokardjaku kien irrappurtat f'pazjenti li kienu qed jirċievu lenalidomide, partikolarment f'pazjenti b'fatturi magħrufa ta' riskju.

Disturbi emorraġiċi

Disturbi emorraġiċi huma elenkati taħt diversi klassijiet tal-organi tas-sistema: Disturbi tad-demem u tas-sistema limfatika; disturbi fis-sistema nervuża (emorraġija intrakranjali); disturbi respiratorji, toraċiċi u medjastinali (tinfarag); disturbi gastrointestinali (emorraġija ġingivali, emorraġija tal-murliti, emorraġija tar-rektum, disturbi fil-kliwi u fis-sistema urinarja (ematurja); korrimment u avvelenament u komplikazzjonijiet ta' xi proċedura (kontużjoni) u disturbi vaskulari (ekkimozi).

Reazzjonijiet allergiċi u reazzjonijiet severi tal-ġilda

Każijiet ta' reazzjonijiet allergiċi li jinkludu anġjoedema, reazzjoni anafilattika u reazzjonijiet severi tal-ġilda li jinkludu SJS, TEN u DRESS kienu rrapportati bl-użu ta' lenalidomide. Reazzjoni inkroċjata possibbli bejn lenalidomide u thalidomide kienet irrappurtata 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 kliniċi f'pazjenti b'majeloma li 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 majelojda akuta

Majeloma multipla

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

Sindromi majelodisplastici

Variabbli fil-linja bażi li jinkludu ċitoġenetiċi kumplessi huma assoċjati ma' progressjoni għal AML f'indivdwi li huma dipendenti fuq it-trasfużjoni u li għandhom anormalità ta' Del (5q) (ara sezzjoni 4.4). Ir-riskju kumulattiv smat ta' progressjoni ta' sentejn għal AML kien ta' 13.8% f'pazjenti b'anormalità izolata Del (5q) meta mqabbla ma' 17.3% għal pazjenti b'anormalità Del (5q) u anormalità ċitoġenetika waħda addizzjonali u 38.6% f'pazjenti b'karjotip kumpless. F'analizi post-hoc ta' prova klinika ta' lenalidomide f'sindromi majelodisplastici, 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 rispons ta' indipendenza mit-trasfużjoni (TI) (11.1%) meta mqabbla ma' individwi li ma rrispondewx (34.8%).

Disturbi fil-fwied

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

Rabdomijoloži

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

Disturbi tat-tirojde

Każijiet ta' ipotirojdiżmu u każijiet 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 ġie 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 placebo/rituximab. Il-biċċa l-kbira ta' TFRs (18 minn 19) irrappurtati fil-parti tal-istudju b'lenalidomide/rituximab seħħew matul l-ewwel żewġ ċikli tal-kura. Pazjent b'FL wiehed fil-parti tal-istudju b'lenalidomide/rituximab kellu avveniment ta' TFR ta' Grad 3 kontra l-ebda pazjent fil-parti tal-istudju bi placebo/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 placebo/rituximab; l-ebda wiehed mill-pazjenti ma kellu avveniment ta' Grad 3 jew 4. TLS seħħ f' pazjent b'FL 1 (0.6%) fl-istudju NHL-008. Dan l-avveniment wiehed kien identifikat bħala reazzjoni avversa serja ta' Grad 3. Għall-istudju NHL-007 l-ebda pazjent ma kellu jieqaf mit-terapija b'lenalidomide/rituximab minħabba TFR jew TLS.

Disturbi gastrointestinali

Perforazzjonijiet gastrointestinali ġew irrappurtati matul il-kura b'lenalidomide. Perforazzjonijiet gastrointestinali jistgħu jwasslu għal kumplikazzjonijiet settiċi u jistgħu jiġu assoċjati ma' riżultat fatali.

Rappurtar ta' reazzjonijiet avversi suspettati

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

4.9 Doża eċċessiva

M'hemm l-ebda esperjenza speċifika 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 wahidhom, xi pazjenti kienu esposti għal doża sa 400 mg. It-tossiċità li tillimita d-doża f'dawn l-istudji kienet essenzjalment ematoloġika. F'każ ta' doża eċċessiva, kura ta' appoġġ hi rakkomandata.

5. PROPRJETAJIET FARMAKOLOĠIĊI

5.1 Proprjetajiet farmakodinamiċi

Kategorija farmakoterapewtika: Immunosoppressanti oħrajn, Kodiċi ATC: L04AX04.

Mekkaniżmu ta' azzjoni

Lenalidomide jehel direttament ma' cereblon, komponent ta' kumpless tal-enzimi cullin ring E3 ubiquitin ligase li jinkludi proteina li tehel 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 limfojdi, u dan iwassal għall-

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

B'mod speċifiku, lenalidomide jinibixxi l-proliferazzjoni u jżid l-apotożi ta' ċerti ċelluli ematopojetici tat-tumur (inkluż ċelluli tat-tumur MM fil-plażma, ċelluli tat-tumur ta' limfoma follikulari u dawk bit-thassir ta' kromożoma 5), iżid l-immunità mmedjata miċ-ċelluli permezz ta' ċelluli T u Qattiel Naturali (Natural Killer, NK) u jżid in-numru ta' ċelluli NK, T u NK T. F'MDS Del (5q), lenalidomide jinibixxi b'mod selettiv il-klonu anormali billi jżid l-apotożi ta' ċelluli b'Del (5q).

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

Il-mekkaniżmu ta' azzjoni ta' lenalidomide jinkludi wkoll attivitajiet addizzjonali bħal propjetajiet antiangiogeniċi u proeritropojetici. Lenalidomide jinibixxi l-angiogenesi billi jibblokka l-migrazzjoni u l-adeżjoni ta' ċelluli endoteljali u l-formazzjoni ta' arterji u vini ta' daqs mikro, iżid il-produzzjoni ta' emoglobina fetali minn ċelluli staminali ematopojetici CD34+, u jinibixxi l-produzzjoni ta' ċitokini proinfjammatorji (perezempju, TNF- α u IL-6) minn monoċiti.

Effikaċja klinika u sigurtà

L-effikaċja u s-sigurtà ta' lenalidomide ġew evalwati f'sitt studji ta' fażi 3 f'majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba, żewġ studji ta' fażi 3 f'majeloma multipla li tirkadi/refrattarja, studju wiehed ta' fażi 3 u studju wiehed ta' fażi 2 dwar sindromi majelodisplastici u studju wiehed ta' fażi 3 u studju wiehed ta' fażi 3b f'iNHL, kif deskritt hawn taht.

Majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba

Manteniment b'lenalidomide f'pazjenti li kellhom ASCT

L-effikaċja u s-sigurtà tal-manteniment b'lenalidomide ġie evalwat f'żewġ studji multicentriċi ta' fażi 3, li fihom il-partiċipanti ntgħażlu b'mod każwali, double-blind, b'2 partijiet, ta' grupp parallel, ikkontrollati bi placebo: CALGB 100104 u IFM 2005-02.

CALGB 100104

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

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 placebo. Id-doża ta' manteniment kienet ta' 10 mg darba kuljum f'jiem 1-28 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum (li tiżdied sa 15-il mg darba kuljum wara 3 xhur fl-assenza ta' tossiċità li tillimita d-doża), u t-trattament tkompla sal-progressjoni tal-marda.

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

L-istudju kien *unblinded* fuq ir-rakkomandazzjonijiet tal-kumitat tal-monitoraġġ tad-data wara li nqabeż il-limitu għal analiżi interim ipplanata minn qabel ta' PFS. Wara l-*unblinding*, pazjenti fil-parti tal-istudju dwar il-placebo kienu permessi li jaqilbu biex jirċievu lenalidomide qabel il-progressjoni tal-marda.

Ir-riżultati ta' PFS fl-*unblinding*, wara analiżi interim ipplanata minn qabel, bl-użu tad-data tal-għeluq tas-17 Diċembru, 2009 (15.5 xhur ta' segwitu) 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 xhur (95% CI 16.2, 25.6) fil-parti tal-istudju dwar il-placebo.

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

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

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

	Lenalidomide (N = 231)	Plaċebo (N = 229)
PFS evalwata mill-Investigatur		
Żmien 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		
Żmien PFS2 medjan ^a , xhur (95% CI) ^b	80.2 (63.3, 101.8)	52.8 (41.3, 64.0)
HR [95% CI] ^c ; valur p ^d	0.61 (0.48, 0.78); < 0.001	
Sopravivenza globali		
Żmien 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 haġġin	81.9 (0.0, 119.8)	81.0 (4.1, 119.5)

CI = intervall ta' kunfidenza; 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 proporzjonali ta' Cox li qabbel 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-differenzi 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 ġiex ikkunsidrat bħala terapija sekondarja.

^f Segwitu medjan wara ASCT għall-individwi kollha li baqgħu haġġin.

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

IFM 2005-02

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

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

L-istudju kien *unblinded* fuq ir-rakkomandazzjonijiet tal-kumitat tal-monitoraġġ tad-data wara li nqabeż il-limitu għal analiżi interim ippjanata minn qabel ta' PFS. Wara l-unblinding, pazjenti li kienu qed jirċievu plaċebo ma nqalbox għal terapija b'lenalidomide qabel ma seħhet il-progressjoni tal-marda. Il-parti tal-istudju dwar lenalidomide ma tkomplettx, bħala miżura ta' sigurtà proattiva, wara li ġie osservat żbilanċ tal-SPMs (ara Sezzjoni 4.4).

Ir-riżultati tal-PFS fl-unblinding, wara analiżi interim ppjanata minn qabel, bl-użu tad-data tal-gheluq 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-gheluq tal-1 Frar, 2016, (96.7 xhur ta' segwitu) ikompli juri vantaġġ 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-placebo. Għall-PFS2, l-HR osservata kienet ta' 0.80 (95% CI 0.66, 0.98; $p = 0.026$) għal lenalidomide kontra l-placebo. 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-placebo. Għall-OS, l-HR osservata kienet ta' 0.90: (95% CI 0.72, 1.13; $p = 0.355$) għal lenalidomide kontra l-placebo. 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-placebo.

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' bażi 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 pjani li jitwettagħ immedjatament.

Il-pazjenti fil-fergħa ta' lenalidomide, bortezomib u dexamethasone (RVd) irċievew 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 ġimgha). Il-pazjenti fil-fergħa ta' lenalidomide u dexamethasone (Rd) irċievew 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 ġimgha). Il-pazjenti fiż-żewġ ferġhat ħadu 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-effikaċja primarja fl-istudju kien is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS). B'kollox, 523 pazjent ġew irregistrati 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-karatteristiċi fil-linja bażi relatati mal-mard tal-pazjenti kienu bbilanċjati tajjeb bejn il-ferġhat tal-istudju.

Ir-riżultati tal-PFS, kif evalwati mill-IRAC, meta saret l-analiżi primarja, bl-użu tad-data tal-gheluq 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 għall-istudju, bl-użu tad-data tal-gheluq tal-01 ta' Diċembru, 2016, fejn il-medjan taż-żmien ta' segwitu għall-individwi kollha li baqgħu ħajjin kien ta' 69.0 xhur, huma ppreżentati f'Tabella 7. Il-benefiċċju li jffavorixxi Rvd kien osservat irrispettivament mill-eligibilità għat-trapjant taċ-ċelluli staminali.

Tabella 7. Sommarju tad-data tal-effikaċja globali

	Kura inizjali	
	RVd (ċikli ta' 3 ġimghat x 8) (N = 263)	Rd (ċikli ta' 4 ġimghat x 6) (N = 260)
PFS evalwata mill-IRAC (xhur)		
Žmien 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)		
Žmien OS median ^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.

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

^b Two-sided 95% CI madwar iż-żmiem medjan.

^c Ibbażat fuq il-mudell mhux stratifikat ta' perikli proporzjonali ta' Cox li qabbel il-funzjonijiet tal-periklu assoċjati mal-fergħat tal-kura (RvD:Rd).

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

^e Is-segwitu medjan kien ikkalkulat mid-data tal-ghażla b' mod każwali.

Data sa meta ngabret id-data = 01 ta' Diċ 2016.

Ir-riżultati aġġornati tal-OS, bl-użu tad-data sa meta ngabret id-data tal-01 ta' Mejju 2018 (segwitu medjan ta' 84.2 xhur għal individwi li baqgħu hajjin) ikompli juru vantaġġ fl-OS li jiffavorixxi lil RvD: HR = 0.73 (95% CI 0.57, 0.94; p = 0.014). Il-proporzjon ta' individwi hajjin 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 eliġibbli għal trapjant taċ- ċelluli staminali

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' lenalidomide giet evalwata fi studju ta' fażi 3, multiċentriku, li fih il-parteciċipanti ntgħażlu b' mod każwali, miftuħ, bi 3 partijiet (MM-020) ta' pazjenti li kellhom mill- inqas 65 sena jew aktar jew, jekk kellhom inqas minn 65 sena, ma kinux kandidati għal trapjant ta' ċelluli staminali minhabba li rrifjutaw li jsirihom trapjant ta' ċelluli staminali, mhijiex disponibbli għall-pazjent minhabba l-ispejjeż jew minhabba 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 ċiklu ta' 28 jum [72 ġimgħa, il-parti tal-istudju dwar Rd18]) ma' melphalan, prednisone u thalidomide (MPT) għal massimu ta' tnax-il ċiklu 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 ġew stratifikati fl-ghażla 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' ċikli ta' 28 jum skont il-parti tal-istudju tal-protokoll. Dexamethasone 40 mg ġie ddożat darba kuljum f'jiem 1, 8, 15, u 22 ta' kull ċiklu ta' 28 jum. Id-doża tal-bidu u l-kors għal Rd u Rd18 ġew aġġustati skont l-età u l-funzjoni tal-kliwi (ara sezzjoni 4.2). Pazjenti li kellhom > 75 sena rċiew doża ta' dexamethasone 20 mg darba kuljum f'jiem 1, 8, 15, u 22 ta' kull ċiklu ta' 28 jum. Il-pazjenti kollha rċiew antikoagulazzjoni profilattika (eparina b'piż molekulari baxx, warfarina, eparina, doża baxxa ta' aspirina) matul l-istudju.

Ir-riżultat aħhari tal-effikaċja primarja fl-istudju kienet is-sopravivenza minghajr progressjoni (PFS). B'kollox, 1,623 pazjent ġew irregistrati 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 karatteristiċi fil-linja bażi relatati mal-marda tal-pazjenti kienu bbalanċjati tajjeb fit-3 partijiet tal-istudju kollha. B' mod ġenerali, individwi fl-istudju kellhom marda fi stat avanzat: mill-popolazzjoni totali fl-istudju, 41% kellhom ISS fi stadju III, 9% kellhom insuffiċjenza severa tal- kliwi (tneħħija tal-kreċċinina [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-gheluq tat-3 ta' Marzu 2014, fejn il-medjan ta' żmien ta' segwitu għall-individwi kollha li baqgħu hajjin kien ta' 45.5 xahar, ir-riżultati tal-istudju huma pprezentati f' Tabella 8:

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

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

PFS evalwat mill-Investigatur - (xhur)			
Medjan ^a żmien 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 żmien 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 żmien 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 għal 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 = rispons shih; d = doża baxxa ta' dexamethasone; HR = proporzjon ta' periklu; IMWG = International Myeloma Working Group; IRAC (Independent Response Adjudication Committee) = Kumitat ta' Agġudikazzjoni Indipendenti dwar ir-Rispons; M = melphalan; max = massimu; min = minimu; NE = mhux estimabbli; OS = sopravivenza globali; P = prednisone; PFS = sopravivenza mingħajr progressjoni; PR = rispons parzjali; R = lenalidomide; Rd = Rd mogħti sad-dokumentazzjoni ta' marda progressiva; Rd18 = Rd mogħti għal ≤ 18-il ċiklu; SE = żball standard; T = thalidomide; VGPR = rispons parzjali tajjeb hafna; vs = kontra.

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

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

^c Ibbażat fuq il-mudell ta' perikli proporzjonali ta' Cox li qabbel 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-differenzi fil-kurva ta' Kaplan-Meier bejn il-partijiet tal-istudju indikati dwar il-kura.

^e Punt aħhari esploratorju (PFS2).

^f Il-medjan hu l-istatistika univarjata mingħajr agġustament għaċ-ċensura.

^g L-aħjar evalwazzjoni ta' rispons agġudikat matul il-fażi ta' kura tal-studju (għad-definizzjonijiet ta' kull kategorija ta' rispons, Data tal-għeluq għad-data = 24 ta' Mejju, 2013).

^h Data nqagħtet 24 ta' Mejju, 2013.

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

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' lenalidomide ġew evalwati fi studju ta' fażi 3, multiċentriku, li fih il-partiċipanti ntgħażlu b'mod każwali, double-blind, bi 3 partijiet (MM-015), ta' pazjenti li kellhom 65 sena jew aktar u kellhom kreatinina 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 ċikli. 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-għażla 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-halq f'jiem 1 sa 4 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum; prednisone 2 mg/kg mill-halq f'jiem 1 sa 4 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum; u lenalidomide mill-halq 10 mg/jum f'jiem 1 sa 21 ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum) għal terapija ta' induzzjoni, għal sa 9 ċikli. Pazjenti li temmew 9 ċikli, jew li ma setgħux itemmu 9 ċikli minhabba intolleranza, komplew bit-terapija ta' manteniment u bdew b'lenalidomide 10 mg mill-halq f'jiem 1 sa 21 ta' ċikli

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

Ir-rizultat ahhari tal-effikaċja primarja fl-istudju kienet is-sopravivenza mingħajr progressjoni (PFS). B'kollox, 459 pazjent ġew irregistrati 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 bażi assoċjata ma' mard tal-pazjenti kienu bbilancjati tajjeb fit-3 partijiet kollha tal-istudju; b'mod sinifikanti, madwar 50% tal-pazjenti rregistrati f'kull parti tal-istudju kellhom il-karatteristiċi li ġejjin; ISS ta' Fażi III, u tneħħija tal-kreatinina 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 ntuzat id-data tal-għeluq ta' April 2013 fejn il-medjan ta' żmien ta' segwitu għall-individwi kollha li baqgħu hajjin kien ta' 62.4 xhur, ir-rizultati tal-istudju huma pprezentati f'Tabella 9:

Tabella 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 żmien 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)^a			
Medjan ^a żmien 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 żmien 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 Jiġi 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' kunfidenza; CR = rispons shih; HR = Proporzjoni ta' Periklu; M = melphalan; NE = mhux estimabbli; OS = sopravivenza globali; p = placebo; P = prednisone; PD = marda progressiva; PR = rispons parzjali; R = lenalidomide; SD = marda stabbli; VGPR = rispons parzjali tajjeb hafna.

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

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

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

Studju ta' fażi 3 (ECOG E4A03), miftuħ, 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 rċievew lenalidomide/doża baxxa ta' dexamethasone, u 223 ntgħażlu b'mod każwali fil-parti tal-istudju fejn il-partecipanti rċievew lenalidomide/doża standard ta' dexamethasone. Il-pazjenti li ntgħażlu b'mod każwali fil-parti tal-istudju biex jirċievu lenalidomide/doża standard ta' dexamethasone, irċievew 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, irċievew 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-mqas interruzzjoni waħda tad-doża meta mqabbla ma' 65 pazjent (29.3%) fil-parti tal-istudju li fih il-pazjenti rċievew lenalidomide/doża standard ta' dexamethasone.

F'analizi *post-hoc*, ġiet osservata mortalità iktar baxxa fil-parti tal-istudju fejn il-pazjenti ngħataw lenalidomide/doża baxxa ta' dexamethasone, 6.8% (15/220), meta mqabbla mal-parti tal-istudju fejn il-pazjenti ngħataw 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 ġimgħa.

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

Majeloma multipla b'mill-inqas terapja waħda fil-passat

L-effikaċja u s-sigurtà ta' lenalidomide kienu evalwati f'żewġ studji ta' fażi 3, multicentriku, li fih il-pazjenti ntgħażlu b'mod każwali, double-blind, ikkontrollati bil-placebo, ikkontrollati bi grupp parallell (MM-009 u MM-010) b'terapja ta' lenalidomide flimkien ma' dexamethasone kontra dexamethasone waħdu f'pazjenti b'majeloma multipla, li qabel kienu kkurati. Minn 353 pazjent fl-istudju MM-009 u MM-010 li rċievew lenalidomide/dexamethasone, 45.6% kellhom 65 sena jew iżjed. Mis-704 pazjent evalwati fl-istudji MM-009 u MM-010, 44.6% kellhom 65 sena jew iżjed.

Fiz-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-placebo darba kuljum f'jiem 22 sa 28 f'kull ċiklu ta' 28 jum. Il-pazjenti fil-grupp tal-placebo/dexamethasone (placebo/dex) ħadu kapsula 1 tal-placebo f'jiem 1 sa 28 f'kull ċiklu ta' 28 jum. Il-pazjenti fiz-żewġ gruppi 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-terapja. 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-terapja. Fiz-żewġ studji, il-kura kellha tkompli sakemm kien hemm progressjoni tal-marda. Fiz-żewġ studji, aġġustamenti tad-doża kienu permessi, ibbażati fuq ir-riżultati kliniċi u tal-laboratorju.

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

Fiz-żewġ studji, il-linja bażi demografika u l-karatteristiċi relatati mal-marda kienu komparabbli bejn il-gruppi ta' len/dex u tal-placebo/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 gruppi, kif kien ukoll in-numru u t-tip ta' terapji ta' qabel.

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

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

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

Tabella 10. Sommarju tar-riżultati tal-analizi 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 Aħhari	len/dex (N = 353)	placebo/dex (N = 351)	
Żmien għall-avveniment			HR [95% CI], valur p^a
Żmien sal-progressjoni Medjan [95% CI], ġimghat	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], ġimghat	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], ġimghat 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			Proporzjon tal-odds [95% CI], valur p^b
Rispons totali [n, %]	212 (60.1)	75 (21.4)	5.53 [3.97, 7.71], $p < 0.001$
Rispons shiħ [n, %]	58 (16.4)	11 (3.1)	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 ġew evalwati f'pazjenti b'anemija li tiddependi fuq it- trasfużjoni minhabba sindromi majelodisplastici b'riskju baxx jew intermedju-l assoċjati ma' anormalità ċitogenika ta' thassir ta' 5q, bi jew mingħajr anormalitajiet ċitogeniċi addizzjonali, f'żewġ studji ewlenin: studju ta' fażi 3, multicentriku, li fih il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, double-blind, ikkontrollat bi placebo, li kien fih 3 partijiet, dwar żewġ dożi orali ta' lenalidomide (10 mg u

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

Ir-riżultati ppreżentati hawn taħt jirrappreżentaw il-popolazzjoni b'intenzjoni li tiġi kkurata studjata f'MDS-003 u MDS-004; bir-riżultati tas-sottopopolazzjoni 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 placebo, l-analiżi tal-effikaċja primarja kienet tikkonsisti minn paragun tar-rati ta' rispons ta' indipendenza mit-trasfużjoni tal-partijiet tal-istudju dwar dożi ta' 10 mg u 5 mg lenalidomide kontra l-parti tal-istudju dwar il-placebo (fażi double-blind minn 16 sa 52 ġimgħa u open label sa total ta' 156 ġimgħa). Pazjenti li ma kellhomx evidenza ta' mill-inqas rispons eritrojde żgħir wara 16-il ġimgħa kellhom jitwaqqfu mill-kura. Pazjenti li kellhom evidenza ta' mill-inqas rispons eritrojde żgħir setgħu jkomplu t-terapija sakemm isseħħ rikaduta eritrojde, progressjoni tal-marda jew tossiċità inaċċettabbli. Pazjenti li inizjalment irċievew placebo jew 5 mg lenalidomide u ma kisbux

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

Studju MDS-003, li fih 148 pazjent irċievew lenalidomide f'doża ta' 10 mg, l-analiżi tal-effikaċja primarja kienet tikkonsisti minn evalwazzjoni tal-effikaċja tal-kura b'lenalidomide biex jinkiseb titjib ematopoietiku f'individwi b'sindromi majelodisplastici b'riskju-baxx jew intermedju-1.

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

Punt aħhari	MDS-004 N = 205			MDS-003 N = 148
	10 mg [†] N = 69	5 mg ^{††} N = 69	Placebo* 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 (ġimgħat)	4.6	4.1	0.3	4.1
Medjan ta' Tul ta' Żmien ta' Indipendenza mit-Trasfużjonijiet (ġimgħat)	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' ċikli ta' 28 jum

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

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

[#] Assocjat ma' żieda fil-Hgb ta' ≥ 1 g/dL

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

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

Iż-żmien medjan għal indipendenza mit-trasfużjoni fil-parti tal-istudju dwar lenalidomide 10 mg kien ta' 4.6 ġimgħat. 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-linja bażi fil-parti tal-istudju dwar doża ta' 10 mg kienet ta' 6.4 g/dL.

Punti aħharin addizzjonali tal-istudju kienu jinkludu rispons ċitogeniku (fil-parti tal-istudju dwar doża ta' 10 mg, ġew osservati risponsi ċitogenici maġġuri u minuri fi 30.0% u 24.0% tal-individwi,

rispettivament), evalwazzjoni ta' Kwalità tal-Hajja Assoċjata mas-Sahha (HRQoL) u progressjoni għal lewkimja majelojde akuta. Ir-riżultati tar-rispons ċitoġeniku u HRQoL kienu konsistenti mar-riżultati tal-punt aħhari primarju u favur il-kura b'lenalidomide meta mqabbla mal-plaċebo.

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

Proporzjon kbir ta' individwi li rreġistraw f'MDS-003 (72.9%) u MDS-004 (52.7%) irċievew mediċini li jstimulaw 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' plaċebo kienu evalwati f'pazjenti b'iNHL inkluz FL li tirkadi/refrattarja fi studju kkontrollat, double-blind, fejn il-partecipanti ntgħażlu b'mod każwali, multicentru ta' Fażi 3 (CC-5013-NHL-007 [AUGMENT]).

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

Lenalidomide ingħata mill-ħalq 20 mg darba kuljum għall-ewwel 21 jum ta' ċikli ripetuti ta' 28 jum għal 12-il ċiklu jew sa ma sehhet tossiċità inaċċettabbli. Id-doża ta' rituximab kienet 375 mg/m² kull ġimgha f'Ċiklu 1 (Jiem 1, 8, 15, 22) u f'Jum 1 ta' kull ċiklu ta' 28 jum minn ċikli 2 sa 5. Il-kalkoli kollha tad-dożaġġ 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-linja bażi relatati mal-marda kienu simili fiż-2 gruppi ta' kura.

L-oġġettiv primarju tal-istudju kien li titqabbel l-effikaċja ta' lenalidomide kkombinat ma' rituximab ma' rituximab flimkien ma' plaċebo f'individwi b'FL ta' Grad 1, 2 jew 3a jew MZL rikaduti/refrattorji. Id-determinazzjoni tal-effikaċja kienet ibbażata fuq PFS bħala r-riżultat aħhari primarju, kif iġvalutat 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-oġġettivi sekondarji tal-istudju kienu biex titqabbel is-sigurtà ta' lenalidomide kkombinat ma' rituximab kontra rituximab flimkien ma' plaċebo. Oġġettivi sekondarji oħra kienu li titqabbel l-effikaċja ta' rituximab flimkien ma' lenalidomide kontra rituximab flimkien ma' plaċebo 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 ġenerali inkluz FL u MZL urew li f'segwitu medjan ta' 28.3 xhur, l-istudju lahaq il-punt aħhari primarju tal-PFS tiegħu 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-popolazzjoni 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 minghajr 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]	0.40 (0.29, 0.55) ^b	
valur-p	< 0.0001 ^c	
Ir-Rispons għall-oġġettivi ^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 analiżi Kaplan-Meier

^b Il-proporzjon tal-periklu u l-intervall ta' kunfidenza tiegħu kienu stmati 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 hemm 11-il mewta fil-Grupp R² u 24 mewta fil-Grupp ta' Kontroll.

^f Intervall ta' kunfidenza eżatt għal distribuzzjoni binomjali.

Limfoma 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 istoloġikament (Grad 1, 2, 3a jew MZL), kif tvalutata mill-investigatur jew il-patoloġista lokali, ġew irregistrati fil-perjodu iniżjali tal-kura bi 12-il ċiklu ta' lenalidomide flimkien ma' rituximab. Indivdwi li kisbu CR/CRu, PR, jew SD sal-aħħar tal-perjodu tal-kura ta' induzzjoni kienu magħżula b'mod każwali biex jidhlu fil-perjodu tal-kura ta' manutenzjoni. L-indivdwi kollha rregistrati kienu ġew ikkurati qabel b'mill-inqas kura sistematika wahda preċedenti 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' ċikli ripetuti ta' 28 jum għal massimu ta' 12-il ċiklu jew sakemm isseħħ tossiċità li mhix aċċettabbli, jew l-irtirar tal-kunsens jew progressjoni tal-marda. Id-doża ta' rituximab kienet 375 mg/m² kull ġimgħa f'Ċiklu 1 (Jiem 1, 8, 15, u 22) u f'Jum 1 ta' ċiklu iva u iehor le ta' 28 jum (ċikli 3, 5, 7, 9, u 11) sa massimu ta' 12-il ċiklu ta' kura. Il-kalkoli kollha tad-dożaġġ 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 aħhari primarju, bl-użu ta' modifika tal-Kriterji tar-Rispons tal-1999 tal-Grupp ta' Hidma Internazzjonali (IWGRC). L-oġettiv sekondarju kien biex jiġu evalwati parametri ohra 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 xhur (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 xahar (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 (xhur) mir-rispons inizjali (mill-inqas PR) sal-progressjoni tal-marda jew il-mewt dokumentati, skont liema tiġi l-ewwel.

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

Noti: L-analiżi titwettag biss f'individwi li kisbu PR jew aħjar 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' pazjenti li rrispondew.

Popolazzjoni pedjatrika

L-Aġenzija Ewropea għall-Medicini (EMA) tat eżenzjoni marbuta ma' prodott speċifiku għall-prodott mediċinali ta' referenza li fih lenalidomide li tapplika għal kull sett tal-popolazzjoni pedjatrika għall-kundizzjonijiet ta' neoplażmi ta' ċelluli 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 tahlita raċemika. Lenalidomide ġeneralment jinhall iktar f'solventi organiċi, iżda juri l-ikbar solubilità f'soluzzjoni li tinnewtralizza ta' 0.1N HCl.

Assorbiment

Lenalidomide jiġi assorbit malajr wara l-ghoti mill-halq f'voluntiera b'saħħithom, f'kundizzjonijiet ta' stat sajjem, b'koncentrazzjonijiet massimi fil-plażma li jseħhu bejn nofs siegħa u sagħtejn wara d- doża. Fil-pazjenti, kif ukoll f'voluntiera b'saħħithom, il-koncentrazzjoni massima (C_{max}) u ż-żona taħt il-kurva tal-koncentrazzjoni mal-hin (*area under the concentration time curve* - AUC) jiżdiedu proporzjonalment ma' żiedet fid-doża. Dożaġġ multipla ma jikkawżax akkumulazzjoni notevoli tal- prodott mediċinali. Fil-plażma, l-espożizzjonijiet tal-*enantiomers* S- u R- ta' lenalidomide huma madwar 56% u 44%, rispettivament.

L-ghoti flimkien ma' ikla b'ammont għoli ta' xaham u ammont għoli ta' kaloriji f'voluntiera b'saħħithom inaqqas il-grad ta' assorbiment, li jirriżulta fi tnaqqis ta' madwar 20% fiż-żona taħt il-kurva konċentrazzjoni-hin (AUC) u tnaqqis ta' 50% tas- C_{max} fil-plażma. Madankollu, fil-provi ewlenin ta' registrazzjoni f'pazjenti b'majeloma multipla u sindromi majelodisplastiki fejn l-effikaċja u s-sigurtà ġew stabbiliti għal lenalidomide, il-prodott mediċinali nġhatat mingħajr ma nġhata kas tat-tehid 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' (^{14}C)-lenalidomide mal-proteini tal-plażma kien baxx b'medja ta' twaħħil tal-proteini tal-plażma ta' 23% u 29% f'pazjenti b'majeloma multipla u voluntiera f'saħħithom rispettivament.

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

Bijotrasformazzjoni u eliminazzjoni

Riżultati minn studji dwar il-metaboliżmu uman *in vitro* jindikaw li lenalidomide ma jkunx metabolizzat mill-enzimi ta' ċitokrom P450 li tissugġerixxi li l-ghoti ta' lenalidomide ma' prodotti mediċinali li jinibixxu l-enzimi ta' ċitokrom P450 x'aktarx li mhux se tirriżulta f'interazzjonijiet metabolici tal-prodott mediċinali 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 mhuwiex substrat tal-proteina tar-reżistenza tal-kanċer tas-sider (BCRP - breast cancer resistance protein), trasportaturi ta' proteina reżistenti kontra ħafna mediċini (MRP) MRP1, MRP2, jew MRP3, trasportaturi tal-anjoni organiċi (OAT) OAT1 u OAT3, polypeptide tat-trasport ta' anjoni organiċi 1B1 (OATP1B1), trasportaturi ta' katjoni organiċi (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-maġġoranza ta' lenalidomide jiġi eliminat b'eliminazzjoni urinarka. Il-kontribut tal-eliminazzjoni renali għat-tneħħija totali f'pazjenti b'funzjoni renali normali kienet ta' 90%, b'4% ta' lenalidomide li jtnieħħa fl-ippurġar.

Lenalidomide ma tantx jiġi mmetabolizzat għax 82% tad-doża titneħħa mill-ġisem mal-awrina bħala mediċina mhux mibdula. Hydroxy-lenalidomide u N-acetyl-lenalidomide jirrappreżentaw 4.59% u 1.83% tad-doża mneħħija, rispettivament. It-tneħħija ta' lenalidomide mill-kliewi taqbeż ir-rata ta' filtrazzjoni glomerulari u għalhekk hi mill-inqas immixxija b'mod attiv sa ċertu punt.

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

Anzjani

Ma saru l-ebda studji klinici 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-kliwi, għandu jkun hemm kawtela fl-għażla tad-doża u jkun prudenti li wieħed jimmonitorja l-funzjoni tal-kliwi.

Indeboliment tal-kliwi

Il-farmakokinetika ta' lenalidomide giet studjata f'individwi b'indeboliment tal-kliwi minhabba kundizzjonijiet mhux malinni. F'dan l-istudju, intużaw żewġ metodi biex jikklassifikaw il-funzjoni tal-kliwi: it-tneħħija tal-kreatinina fl-awrina mkejla fuq perjodu ta' 24 siegħa u t-tneħħija tal-kreatinina stmata skont il-formula Cockcroft-Gault. Ir-risultati jindikaw li hekk kif il-funzjoni renali tonqos (< 50 mL/min), it-tneħħija totali ta' lenalidomide tonqos proporzjonalment, u tirrizona f'żieda fl-AUC. L-AUC żdiedet b'madwar 2.5, 4 u 5 darbiet f'individwi b'indeboliment moderat tal-kliwi, indeboliment sever tal-kliwi, u mard tal-kliwi fl-istadju tal-aħħar, rispettivament, meta mqabbla mal-grupp li kien jikkombina individwi b'funzjoni normali tal-kliwi u individwi b'indeboliment ħafif tal-kliwi. Il-half-life ta' lenalidomide żdidet minn madwar 3.5 sigħat f'pazjenti b'tneħħija tal-kreatinina ta' > 50 mL/min sa iktar minn 9 sigħat f'pazjenti b'funzjoni mnaqqsa renali ta' < 50 mL/min. Madankollu, l-indeboliment 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 medikinali fil-ġisem tneħħa matul sessjoni waħda ta' dijaliżi li damet 4 sigħat. Aġġustamenti fid-doża 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 $\leq 1.5 \times$ ULN jew AST $> \text{ULN}$) 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 intrinseci 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 ematologici (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 ngħataw lenalidomide f'doži minn 0.5 u sa 4 mg/kg/kuljum. Ir-risultati ta' dan l-istudju jindikaw li lenalidomide ipproduċa malformazzjonijiet esterni, li jinkludu *non-patent* anus u malformazzjonijiet tal-estremitàjiet ta' fuq u t'isfel (estremitàjiet milwija, qosra, malformati, imdawra hażin u/jew parti minnhom nieqsa, oligo u/jew *polydactyly*) fil-frieh ta' xadini nisa li rċievu is-sustanza attiva matul it-tqala.

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

Lenalidomide għandu l-potenzjal għal tossiċità akuta; id-doži minimi letali wara l-għoti mill-ħalq kienu ta' > 2000 mg/kg/kuljum f'animali 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-halq ta' 4 u 6 mg/kg/kuljum lix-xadini sa 20 ġimgħa, ipproduċa mortalità u tossiċità sinifikanti (telf notevoli tal-piż, tnaqqis fl-ghadd taċ-ċelluli ħomor u bojod tad-demm u fl-ghadd tal-plejtlits, emorraġiji multipli fl- organi, infjammazzjoni fl-apparat gastrointestinali, atrofija tal-limfi u tal-mudullun tal-ghadam). L- ghoti ripetut mill-halq ta' 1 u 2 mg/kg/kuljum lix-xadini sa sena, ipproduċa tibdil reversibbli fiċ-ċellularità tal-mudullun tal-ghadam, tnaqqis żgħir fil-proporzjon taċ-ċelluli majelodi/eritrojdi u *thymic atrophy*. Trażżin hafif ta' l-ghadd taċ-ċelluli bojod tad-demm kien osservat b'doża ta' 1 mg/kg/kuljum li tikkorrispondi 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-mutageniċità 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-karċinogeneċità b'lenalidomide.

Studji dwar it-tossiċità waqt l-iżvilupp saru qabel fil-fniek. F'dawn l-istudji, il-fniek ngħataw 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 kienet osservata f'doża ta' 20 mg/kg/kuljum. Għalkemm dan kien osservat f'livelli maternotossiċi, huma jistgħu jkunu attribwibbli għal effetti dirett. Varjazzjonijiet fit-tessut artab u skeletriċi fil-feti kienet wkoll osservati f'doži ta' 10 u 20 mg/kg/kuljum.

6. TAGHRIF 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 Inkompatibbiltajiet

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

3 snin

6.4 Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

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

6.5 In-natura tal-kontenitur u ta' dak li hemm ġo 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 immaniġġar iehor

Il-kapsuli m'għandhomx jinfethu jew jitgħaffgu. 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 mukużi, dawn għandhom jitlaħḥqu bir-reqqa bl-ilma.

Il-professjonisti tal-kura tas-saħħa u l-persuni li jiehdu hsieb 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 tiġi esposta l-ġilda, jitpoġġew f'borża tal-plastik tal-polyethylene li tista' tiġi 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 jittiehed lura fl-ispiżerija biex jintrema kif jitolbu 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 AWTORIZZAZZJONI/TIGDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 11 ta' Frar 2021

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

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

ANNESS II

- A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GĦALL-HRUĠ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŻU**
- C. KONDIZZJONIJIET U REKWIŻITI OĦRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GĦAT-TQEGHID FIS-SUQ**
- D. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FIR-RIGWARD TAL-UŻU SIGUR U EFFETTIV TAL-PRODOTT MEDIĊINALI**

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

Isem u indirizz tal-manifattur(i) responsabbli 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 mediċinali għandu jkun hemm l-isem u l-indirizz tal-manifattur responsabbli għall-hruġ tal-lott ikkonċernat.

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

Prodott mediċinali 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 ppreżentati PSURs għal dan il-prodott mediċinali huma mniżżla 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 MEDIĊINALI

- Pjan tal-ġestjoni tar-riskju (RMP)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq (MAH) għandu jwettaq l-attivitajiet u l-interventi meħtieġa ta' farmakovigilanza ddettaljata fl-RMP maqbul ippreżentat fil-Modulu 1.8.2 tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u kwalunkwe aġġornament sussegwenti maqbul tal-RMP.

RMP aġġornat għandu jiġi ppreżentat:

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

- Mizuri addizzjonali għall-minimizzazzjoni tar-riskji

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

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

- Qabel ma jagħtu r-riċetta (bi ftehim mal-awtorità kompetenti nazzjonali, qabel jagħtu l-medicina) il-professjonisti 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 fih dan li ġejj:
 - Kitt edukattiv tal-professjonisti fil-qasam tas-saħħa
 - Fuljetti edukattivi għall-pazjenti
 - Kards tal-pazjent
 - Sommarju tal-Karatteristiċi tal-Prodott (SKP) u Fuljett ta' Tagħrif u Tikkettar
2. Id-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqeghid 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-tnedija tal-prodott.
3. Id-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqeghid 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 deskritti hawn taht.
4. Id-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqeghid fis-Suq għandu jaqbel dwar l-implimentazzjoni tas-sistema tal-kard tal-pazjent f'kull Stat Membru.

Elementi essenzjali li għandhom jiddaħħlu

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

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

- Sfond fil-qosor dwar lenalidomide u l-indikazzjoni licenzjata tiegħu
- Pożoloġija
- It-tul massimu ta' riċetta.
 - 4 ġimghat għal nisa li jista' jkollhom it-tfal
 - 12-il ġimgha għall-irġiel u nisa li ma jistax ikollhom tfal
- Il-htieġa li tiġi evitata l-espożizzjoni tal-fetu minhabba t-teratoġenicità ta' lenalidomide fl-annimali u l-effett teratoġeniku mistenni ta' lenalidomide fil-bnedmin
- Gwida dwar l-immaniġġjar tal-folja jew tal-kapsula ta' Lenalidomide Krka d.d. għall-professjonisti tal-kura tas-saħħa u persuni li jiehdu hsieb il-pazjenti
- Obbligazzjonijiet tal-professionist fil-qasam tas-saħħa fir-rigward tal-ghoti tar-riċetta ta' Lenalidomide Krka d.d.
 - Il-htieġa li jipprovdri pariri komprensivi lill-pazjenti
 - Li l-pazjenti għandhom ikunu kapaċi li jkunu konformi mal-htigijiet għall-użu sigur ta' Lenalidomide Krka d.d.
 - Il-htieġa li jipprovdri 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
 - Arranġamenti speċifiċi 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' inċidenza minn provi kliniċi
 - 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-implimentazzjoni tal-PPP
 - Definizzjoni ta' nisa li jista' jkollhom tfal (WCBP, *Women of Childbearing Potential*) u azzjonijiet li t-tabib għandu jiehu jekk ma jkunx ċert
- Pariri dwar is-sigurtà għal nisa ta' li jista' jkollhom it-tfal
 - Il-htieġa li tiġi evitata l-espożizzjoni tal-fetu
 - Deskrizzjoni tal-PPP
 - Il-htieġa 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-htieġa li twaqqaf Lenalidomide Krka d.d. immedjatament malli jkun hemm suspett ta' tqala
- Il-htieġa li tgħid lit-tabib li jkun qed jipprovdi l-kura immedjatament malli jkun hemm suspett ta' tqala
- Pariri dwar is-sigurtà għall-irġiel
 - Il-htieġa li tiġi evitata l-espożizzjoni tal-fetu
 - Il-htieġa li jużaw il-konds 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 tohroġ tqila waqt li jkun qed jiehu Lenalidomide Krka d.d. jew ftit wara li jkun waqaf jiehu 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 suspett ta' tqala, jekk il-pazjenta hi mara
 - Il-htieġa li tirreferi lil tabib li jkun speċjalizzat jew li għandu esperjenza fit-teratoloġija u d-dijanosi tagħha għal evalwazzjoni u parir
 - Dettalji lokali tal-kuntatt biex tirrapporta kwalunkwe suspett ta' tqala
 - Formula tar-rappurtagġ tat-tqala
- Lista biex tiċċekkja għat-tobba biex tiżgura li l-pazjenti jirċievu 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-rappurtagġ għall-avvenimenti avversi

Fuljetti Edukattivi għall-pazjenti

Il-fuljetti Edukattivi għall-pazjenti għandhom jkun 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-animali u hu mistenni li jkun teratogeniku fil-bnedmin
- Deskrizzjoni tal-kard tal-pazjent u l-bżonn tagħha
- Rimi ta' medikazzjoni mhux meħtieġa
- Gwida dwar l-immunizazzjoni ta' lenalidomide għall-pazjenti, persuni li jieħdu kura u membri tal-familja
- Arrangamenti nazzjonali jew oħrajn speċifiċi applikabbli 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-demm waqt it-terapija (inkluż waqt l-interruzzjonijiet tad-doża) u għal mill-inqas 7 ijiem wara t-twaqqif tal-kura b'Lenalidomide Krka d.d.
 - Li l-pazjent għandu jgħid lit-tabib tiegħu dwar kwalunkwe avvenimenti avversi

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

Fuljett għal pazjenti nisa li jista' jkollhom tfal

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

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

Fuljett għall-pazjenti rġiel

- Il-htieġa li tiġi evitata l-espożizzjoni tal-fetu
- Il-htieġa 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 tohrōġ tqila, għandu jinforma lit-tabib li qed jikkura 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 ngħata parir adattat
- Dokumentazzjoni tal-istat tal-potenzjal li jista' jkollhom it-tfal
- Dati li fihom sar it-test tat-tqala u riżultati

ANNEX III

TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

Prodott medičinali li m'għadux awtorizzat

A. TIKKETTA

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

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' 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' taghrif qabel l-użu.

Użu orali

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI 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 MEHTIEĠA

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. PREKAWZZJONIJIET SPEĊJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, 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/1/20/1521/001

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

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

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-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
Ġ
S
HAD

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

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 MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlahaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

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

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

10. **PREKAWZZJONIJIET SPEĊJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, 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/1/20/1521/003

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

13. **NUMRU TAL-LOTT**

Lot

14. **KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA**

15. **ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU**

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-TQEGHID 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 MEDIĊINALI**

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 għal 7.5 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 SPECJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlahaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPECJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

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

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. **KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN**

10. **PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, 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 iebša: EU/1/20/1521/005

21 x 1 kapsula iebša: EU/1/20/1521/006

13. **NUMRU TAL-LOTT**

Lot

14. **KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA**

15. **ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU**

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-TQEGHID 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
Ġ
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 iebba fiha lenalidomide hydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 10 mg ta' lenalidomide.

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

kapsula iebba

7 x 1 kapsula iebba

21 x 1 kapsula iebba

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 jintlahaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

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

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

10. PREKAWZZJONIJIET SPEĊJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, 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 ĠENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

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-TQEGHID 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
Ġ
S
HAD

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA

1. ISEM IL-PRODOTT MEDIĊINALI

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' 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 SPECJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI GHANDU JINŻAMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlahaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPECJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

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

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

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPECJALI TA' KIF JINHAŻEN

10. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, 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/1/20/1521/009

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

13. NUMRU TAL-LOTT

Lot

14. KLASSIFIKAZZJONI ĠENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

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-TOEGHID 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 MEDIĊINALI**

Lenalidomide Krka d.d. 20 mg kapsuli ibsin

lenalidomide

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

Kull kapsula iebsa fiha lenalidomide hydrochloride monohydrate ekwivalenti għal 20 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' taghrif qabel l-użu.

Użu orali

6. TWISSIJA SPEĊJALI LI L-PRODOTT MEDIĊINALI 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 MEHTIEĠA

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

8. DATA TA' SKADENZA

EXP

9. KONDIZZJONIJIET SPEĊJALI TA' KIF JINHAŻEN

10. PREKAWZZJONIJIET SPEĊJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, 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 ĠENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

16. INFORMAZZJONI BIL-BRAILLE

Lenalidomide Krka d.d. 20 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. 20 mg kapsuli

lenalidomide

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TOEGHID 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 MEDIĊINALI**

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' taghrif qabel l-użu.

Użu orali

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlahaqx mit-tfal.

7. TWISSIJA(IET) SPEĊJALI OHRA, JEKK MEHTIEĠA

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 SPEĊJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MEDIĊINALI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDIĊINALI, 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 ĠENERALI TA' KIF JINGHATA

15. ISTRUZZJONIJIET DWAR L-UŻU

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-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID 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 medičinali li m'ghadux awtorizzat

B. FULJETT TA' TAGHRIF

Fuljett ta' taghrif: 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 tiehu din il-medicina peress li fih informazzjoni importanti għalik.

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

F'dan il-fuljett

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

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

X'inhum Lenalidomide Krka d.d.

Lenalidomide Krka d.d. fih is-sustanza attiva 'lenalidomide'. Din il-medicina tappartjeni għal grupp ta' medicini 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 majelodisplastici
- Limfoma follikulari

Majeloma multipla

Majeloma multipla hi tip ta' kanċer li jaffettwa ċertu tip ta' ċellula tad-demem bajda, imsejha ċ-ċellula tal-plazma. Dawn iċ-ċelluli jingabru fil-mudullun u jiddividu, bla kontroll. Dan jista' jagħmel ħsara lill-għadam u lill-kliwi.

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

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

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

Pazjenti b'majeloma multipla ddijanostikata għall-ewwel darba - f'pazjenti li ma jistax isir ilhom trapjant tal-mudullun tal-għadam

Lenalidomide Krka d.d. jittiehed ma' medicini oħrajn. Dawn jistgħu jinkludu:

- medicina tal-kimoterapija msejha 'bortezomib'
- medicina kontra l-infjammazzjoni msejha 'dexamethasone'
- medicina tal-kimoterapija msejha 'melphalan' u
- medicina immunosoppressanti msejha 'prednisone'.

Inti se tieħu dawn il-medicini oħrajn 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-kliwi - it-tabib tiegħek se jeżaminak b'attenzjoni qabel tibda t-trattament.

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

Lenalidomide Krka d.d. jittiehed flimkien ma' medicina kontra l-infjammazzjoni msejha 'dexamethasone'.

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

Sindromi majelodisplastici (MDS, Myelodysplastic syndromes)

MDS huma gabra ta' ħafna mard differenti tad-demmi u tal-mudullun. Iċ-ċelluli tad-demmi isiru mhux normali u ma jaħdmux kif suppost. Il-pazjenti jista' jkollhom varjeta ta' sinjali u sintomi li jinkludu għadd baxx ta' ċelluli tad-demmi ħomor (anemija), il-ħtieġa għal trasfużjoni tad-demmi, u jkunu f'riskju ta' infezzjoni.

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-demmi biex tikkura livelli baxxi ta' ċelluli ħomor tad-demmi ('anemija li tiddependi fuq it-trasfużjoni')
- ikollok anormalità ta' ċelluli fil-mudullun li tissejjah 'anormalità citoġenika ta' tħassir iżolat ta' 5q'. Dan ifisser li ġismek ma jagħmilx biżżejjed ċelluli tad-demmi f'saħħithom
- kuri oħrajn ikunu ntużaw fil-passat, li mhumiex adattati jew li ma jaħdmux tajjeb biżżejjed.

Lenalidomide Krka d.d. jista' jżid in-numru ta' ċelluli tad-demmi ħomor f'saħħithom li l-ġisem jipproduċi billi jnaqqas in-numru ta' ċelluli mhux normali:

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

Limfoma follikulari (FL)

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

Lenalidomide Krka d.d. jittiehed flimkien ma' medicina oħra msejha 'rituximab' għall-kura ta' pazjenti adulti b'limfoma follikulari li giet 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 jiżviluppaw
- billi jwaqqaf il-vini milli jikbru għol-kanċer
- billi jstimula 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 mediċinali 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, tahseb li int tqila, jew qed tippjana li tohroġ tqila, **ghax Lenalidomide Krka d.d. hu mistenni li jkun ta' hsara lit-tarbija mhix imwiolda** (ara sezzjoni 2, 'Tqala. treddigh u kontraċezzjoni – informazzjoni għan-nisa u l-irġiel').
- jekk tista' tohroġ tqila, hlief jekk issegwi l-miżuri kollha neċessarji ta' prevenzjoni li ma jhallux tohroġ tqila (ara sezzjoni 2, 'Tqala. treddigh u kontraċezzjoni – informazzjoni għan-nisa u l-irġiel'). Jekk tista' tohroġ tqila, it-tabib tiegħek ser jikteb ma' kull riċetta, li l-miżuri neċessarji ttiehdu, u jagħtik din il-konferma.
- jekk inti allergiku/a għal lenalidomide jew għal xi sustanza oħra ta' din il-medicina (imnizzla fis-sezzjoni 6). Jekk tahseb li tista' tkun allergiku/a, itlob parir lit-tabib tiegħek.

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

Twissijiet u prekawzjonijiet

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

- kellek emboli tad-demem fil-passat – dan għax ikollok zieda fir-riskju li tiżviluppa emboli tad-demem fil-vini u fl-arterji matul il-kura
- għandek kwalunkwe sinjali ta' infezzjoni, bħal bħal sogħla jew deni
- għandek jew qatt kellek infezzjoni virali 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 jerga' jsir attiv f'pazjenti li jgħorru 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' jagġusta d-doża tiegħek ta' Lenalidomide Krka d.d.
- kellek attakk ta' qalb, jekk qatt kellek emboli tad-demem, jew jekk tpejjep, għandek pressjoni tad-demem għolja jew livelli għoljin ta' kolesterol.
- kellek reazzjoni allergika waqt li kont qed tiehu thalidomide (medicina oħra użata għall-kura ta' majeloma multipla) bħal raxx, ħakk, nefha, sturdament jew problemi biex tiehu n-nifs.
- jekk fil-passat kellek kombinazzjoni ta' kwalunkwe mis-sintomi li ġejjin: raxx mifruż, ġilda ħamra, temperatura tal-ġisem għolja, sintomi qishom influwenza, židiet fl-enżimi tal-fwied, anormalitajiet fid-demem (eosinofilija), għoqiedi tal-limfa mkabbra – dawn huma sinjali ta' reazzjoni severa tal-ġilda msejja Reazzjoni tal-Medicina b'Eosinofilija u Sintomi Sistemici, magħrufa wkoll bħala DRESS (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms) jew sindrome ta' sensitività eċċessiva għall-medicina. (ara wkoll sezzjoni 4 "Effetti sekondarji possibbli").

Jekk xi wiehed minn dawn is-sintomi t'hawn fuq japplika għalik, għid lit-tabib, lill-ispizjar jew lill-infermier tiegħek qabel tidda l-kura.

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

- tesperjenza vista mċajpra, telf tal-vista jew vista doppja, diffikultà biex titkellem, dgħufija fi driegħ jew f'riġel, tibdil fil-mod kif timxi jew problemi bil-bilanċ tiegħek, tnevmim persistenti, sensazzjoni mnaqqsa jew telf ta' sensazzjoni, telf ta' memorja jew konfużjoni. Dawn kollha jistgħu jkunu sintomi ta' kundizzjoni serja u potenzjalment fatali tal-mohħ magħrufa bħala lewkoencefalopatija 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' dawn is-sintomi.
- tesperjenza qtugħ ta' nifs, għeja, sturdament, uġiġħ fis-sider, taħbit tal-qalb aktar mgħaġġel, jew nefha fir-riġlejn jew fl-għekiesi. Dawn jistgħu jkunu sintomi ta' kundizzjoni serja magħrufa bħala 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-demmm. Dan minhabba li Lenalidomide Krka d.d. jista' jikkawża tnaqqis fin-numru ta' ċelluli tad-demmm li jghinu biex jiġġieldu l-infezzjoni (ċelluli bojod tad-demmm) u jghinu lid-demmm biex jagħqad (plejtlits). It-tabib tiegħek se jitolbok biex tagħmel test tad-demmm:

- qabel il-kura
- kull ġimgha għall-ewwel 8 ġimghat tal-kura
- imbagħad mill-inqas kull xahar wara dak il-perjodu.

Tista' tiġi 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 majelojda akuta (AML, acute myeloid leukaemia). Barra dan, mhuwiex magħruf kif Lenalidomide Krka d.d. jaffettwa l-probabbiltà li jkollok AML. Għalhekk, it-tabib tiegħek jista' jagħmillek testijiet biex jiċċekkja għal sinjali li jistgħu jwassru ahjar 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 jitolbok biex tagħmel test tad-demmm:

- qabel il-kura
- kull ġimgha għall-ewwel 3 ġimghat (ċiklu 1) tal-kura
- imbagħad kull ġimagħtejn f'ċikli 2 sa 4 (ara Sezzjoni 3 '16-Ciklu tal-kura' għal iktar informazzjoni)
- 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 jtkissru u jikkawżaw livelli mhux tas-soltu ta' kimiċi fid-demmm li jistgħu jwasslu għal insuffiċjenza tal-kliewi (din il-kundizzjoni tissejjaħ 'Sindrome tal-Lisi tat-Tumur').

It-tabib tiegħek jista' jiċċekkja għal tibdil fil-ġilda bħal tikek homor jew raxx.

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

Għoti tad-demmm

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

Tfal u adolexxenti

Lenalidomide Krka d.d. mhuwiex 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 tiehu, haadt dan l-aħħar jew tista' tiehu 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 tiehu xi waħda minn dawn il-mediċini li ġejjin:

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

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

Tqala

Għal nisa li jieħdu Lenalidomide Krka d.d.

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

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

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

Treddigh

Inti ma tridx tredda' waqt li tkun qed tiehu Lenalidomide Krka d.d., għax mhux magħruf jekk Lenalidomide Krka d.d. jgħaddix fil-ħalib tas-sider.

Kontraċezzjoni

Għal nisa li jkun qiegħdu Lenalidomide Krka d.d.

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

Jekk tista' toħroġ tqila

- se jsirulek testijiet tat-tqala taħt is-supervizzjoni tat-tabib tiegħek (qabel kull kura, kull mill-inqas 4 ġimgħat matul il-kura, u mill-inqas 4 ġimgħat wara li l-kura tkun spicċat), ħlief fejn ikun gie kkonfermat li t-tubi falloppjani jkun qiegħdu jew ġew issigillati, biex iwaqqfu l-bajd milli jaslu sal- utru (sterilazzjoni tat-tubi)

U

- trid tuża metodi effettivi ta' kontraċezzjoni għal mill-inqas 4 ġimgħat qabel ma tibda l-kura, matul il-kura, u sa mill-inqas 4 ġimgħat 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' toħroġ 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 tintemm il-kura, anki jekk kellek vasektomija.

Sewqan u thaddim ta' magni

Issuqx jew thaddem magni jekk thossok stordut, għajjen, bi nġhas, mejt jew ikollok vista mċajpra wara li tiehu Lenalidomide Krka d.d..

3. Kif għandek tiehu 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. jintuża għall-kura ta' majeloma multipla f'pazjenti li ma jkunux eligibbli għal trapjant tal-mudullun tal-ghadam jew li kellhom kuri oħrajn fil-passat, jittiehed flimkien ma' mediċini oħrajn (ara sezzjoni 1 'Għalxiex jintuża Lenalidomide Krka d.d.').
- Meta Lenalidomide Krka d.d. jintuża għall-kura ta' majeloma multipla f'pazjenti li kellhom trapjant tal-mudullun jew biex jiġu kkurati pazjenti b'MDS, jittiehed waħdu.
- Meta Lenalidomide Krka d.d. jintuża biex jikkura limfoma follikulari, huwa jittiehed ma' mediċina oħra msejja 'rituximab'.

Dejjem għandek tiehu Lenalidomide Krka d.d. skont il-parir eżatt tat-tabib. Dejjem għandek taċċerta ruhek mat-tabib jew mal-ispizjar tiegħek jekk ikollok xi dubju.

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

Iċ-ċiklu tal-kura

Lenalidomide Krka d.d. jittiehed f'ċertijiem fuq perjodu ta' 3 ġimgħat (21 jum).

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

JEW

Lenalidomide Krka d.d. jittiehed f'ċertijiem fuq perjodu ta' 4 ġimgħat (28 jum).

- Kull 28 jum jissejjaħ 'ċiklu ta' kura'.
- Skont il-jum taċ-ċiklu, inti se tiehu mediċina waħda jew aktar mill-mediċini. Madankollu, f'xi jiem m'inti se tiehu l-ebda waħda mill-mediċini.
- Wara li tlesti kull ċiklu ta' 28 jum, għandek tibda 'ċiklu' ġdid fuq it-28 jum li jkun imiss.

Kemm għandek tiehu Lenalidomide Krka d.d.

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

- kemm Lenalidomide Krka d.d. għandek tiehu
- kemm mill-mediċini l-oħrajn għandek tiehu flimkien ma' Lenalidomide Krka d.d., jekk ikun il-każ
- f'liema jum taċ-ċiklu tal-kura tiegħek għandek tiehu kull mediċina.

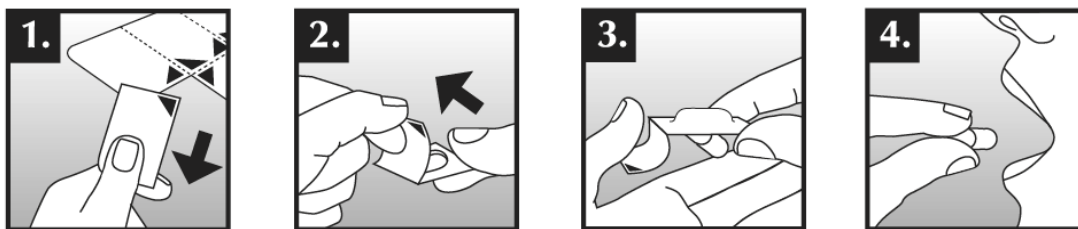
Kif u meta tiehu Lenalidomide Krka d.d.

- ibla' l-kapsuli Lenalidomide Krka d.d. shaħ, preferibbilment mal-ilma.
- taqsamx, tiftaħx u tomghodx il-kapsuli. Jekk it-trab minn kapsula miksur ta' Lenalidomide Krka d.d. imiss mal- ġilda, aħsel il-ġilda immedjament u bir-reqqa bis-sapun u bl-ilma.
- il-professjonisti tal-kura tas-saħħa, 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 tiġi esposta l-ġilda, jitpoġġew f'borża tal-plastik tal-polyethylene li tista' tiġi 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.
- il-kapsuli jistgħu jittiehdu mal-ikel jew minghajr l-ikel.
- għandek tiehu Lenalidomide Krka d.d. bejn wiehded u iehor fl-istess hin fil-jiem skedati.

Kif għandek tiehu din il-mediċina

Biex tneħħi l-kapsula mill-folja:

1. Żomm il-folja mit-truf u ssepara ċellola fil-folja mill-kumplement 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 shaħ, preferibbilment bl-ilma.



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

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

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 tiehu Lenalidomide Krka d.d.

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

- jkunu għaddew inqas minn 12-il siegħa - hu l-kapsula tiegħek immedjatament.
- jkunu għaddew iktar minn 12-il siegħa - tihux il-kapsula tiegħek. Hu l-kapsula li jmiss fil-ħin normali l-għada.

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

4. Effetti sekondarji possibbli

Bhal kull medicina ohra, din il-medicina 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:

- Horriqija, raxx, nefha fl-għajnejn, fil-halq jew fil-wiċċ, diffikultà biex tiehu n-nifs, jew ħakk, li jistgħu jkunu sintomi ta' tipi serji ta' reazzjonijiet allergiċi li jissejhu angjoedema u reazzjoni anafilattika.
- Reazzjoni allergika serja li tista' tibda bħala raxx f'post wiehed iżda tinfirex b'telf estensiv ta' gilda mal-gisem kollu (sindrome ta' Stevens-Johnson u/jew nekrolisi epidermali tossika).
- Raxx mifruż, temperatura tal-gisem għolja, żidiet fl-enzimi tal-fwied, anormalitajiet fid-demem (eosinofilja), glandoli tal-limfa (lymph nodes) mkabbra u involviment ta' organi oħrajn tal- ġisem (Reazzjoni tal-Medicina b'Eosinofilja u Sintomi Sistemiċi magħrufa wkoll bħala DRESS jew sindrome ta' sensitività eċċessiva għall-medicina. Ara wkoll sezzjoni 2.

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

- Deni, tkexxix ta' bard, uġiġh fil-grizmejn, sogħla, ulċeri tal-halq jew kwalunkwe sintomi oħrajn ta' infezzjoni li jinkludi fiċ-ċirkolazzjoni (sepsis)
- Ħruġ ta' demm jew tbengil fl-assenza ta' korrimment
- Uġiġh fis-sider jew uġiġh fir-riglejn
- Qutugħ ta' nifs
- Uġiġh fl-għadam, dgħufija fil-muskoli, konfużjoni jew għeja li jistgħu jsejhu minhabba livell għoli ta' calcium fid-demem.

Lenalidomide Krka d.d. jista' jnaqqas in-numru ta' ċelluli bojod li jiġġieldu l-infezzjonijiet u wkoll iċ-ċelluli tad- demm li jgħinu d-demem biex jagħqad (plejtlits) li jista' jwassal għal disturbi ta' ħruġ ta' demm bħalma huma fġir mill-imnieher u tbengil.

Lenalidomide Krka d.d. jista' ukoll jikkawża tagħqid tad-demem fil-vini (trombozi).

Effetti sekundarji ohra

Hu importanti li tinnota li numru żgħir 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 hafna (jistgħu jaffettwaw iktar minn 1 minn kull 10 persuni)

- Tnaqqis fin-numru ta' ċelluli ħomor tad-demm li jista' jwassal għal anemija li twassal għal gheja u dgħufija
- Raxxijiet, ħakk
- Bugħawwieġ fil-muskoli, dgħufija fil-muskoli, uġiġh fil-muskoli, wegġhat fil-muskoli, uġiġh fl-għadam, uġiġh fil-gogi, uġiġh fid-dahar, uġiġh fl-estrematajiet
- Nefha mifruxa li tinkludi nefha fid-dirgħajn u fir-riglejn
- Dgħufija, gheja
- Deni u sintomi bħal daww tal-influenza li jinkludu deni, uġiġh fil-muskoli, uġiġh ta' ras, uġiġh fil-widnejn, sogħla u tkexkix ta' bard
- Titrix, tneħħim jew sensazzjoni ta' ħruq fil-gilda, uġiġh fl-idejn jew fis-saqajn, sturdament, roġħda
- Nuqqas t'aptit, bidla fil-mod kif jintieġħmu l-affarijiet
- Żieda fl-uġiġh, fid-daqs tat-tumur jew fil-ħmura madwar it-tumur
- Tnaqqis fil-piż
- Stitikezza, dijarea, nawseja, rimettar, uġiġh fl-istonku, ħruq ta' stonku
- Livelli baxxi tal-potassium jew calcium u/jew sodium fid-demm
- It-tirojde tibda taħdem inqas minn li suppost
- Uġiġh fir-riglejn (li jista' jkun sintomu ta' trombozi), uġiġh fis-sider jew qtugħ ta' nifs (li jista' jkun sintomu ta' emboli tad-demm fil-pulmun, li jissejjaħ emboliżmu pulmonari)
- Infezzjonijiet ta' kull tip inkluż infezzjoni tas-sinuses ta' madwar l-immieher, infezzjoni tal-pulmun u tan-naha ta' fuq tal-apparat respiratorju
- Qtugħ ta' nifs
- Vista mċajpra
- L-għajnejn jiċċajpru (katarretti)
- Problemi fil-kliwi li jinkludu kliwi li ma jaħdmux sewwa jew li ma jkunux jistgħu jmantnu funzjoni normali
- Testijiet tal-fwied b'riżultati anormali
- Żieda fir-riżultati tat-testijiet tal-funzjoni tal-fwied
- Tibdil fi proteina fid-demm li jista' jikkawża nefha tal-arterji (vaskulite)
- Żidiet fil-livelli ta' zokkor fid-demm tiegħek (diabete)
- Tnaqqis fil-livelli taz-zokkor fid-demm tiegħek
- Uġiġh ta' ras
- Tinfaraġ
- Ġilda xotta
- Depressjoni, tibdil fil-burdata, diffikultà biex torqod
- Sogħla
- Tnaqqis fil-pressjoni tad-demm
- Sensazzjoni vaga ta' skumdità tal-ġisem, ma thossokx tajjeb
- Ħalq infammat u bil-feriti, ħalq xott
- Deidratazzjoni

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

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

- Il-ġilda tiskura, tibdil fil-kulur tal-ġilda tiegħek minhabba ħruġ ta' demm taħt il-ġilda, tipikament ikkawżat minn tbengil; nefha tal-ġilda mimlija bid-demm; tbengil
- Żieda fl-aċidu uriku fid-demm
- Eruzzjonijiet tal-ġilda, ħmura tal-ġilda, qsim tal-ġilda, il-ġilda li tinqala' jew titqaxxar, ħorriqija
- Ħakk, zieda fl-ġharaq, ġharaq bil-lejl
- Diffikultà biex tibra', uġiġh fil-grizmejn, diffikultà bil-kwalità tal-vuċi jew tibdil fil-vuċi
- Imnieher inixxi
- Produzzjoni ta' ħafna aktar awrina jew ħafna inqas awrina min-normal jew in-nuqqas ta' abilità li tikkontrolla l-awrina
- Demm mal-awrina
- Qtuġh ta' nifs speċjalment meta timtedd (li jista' jkun sintomu ta' insuffiċjenza tal-qalb)
- Diffikultà biex ikollok erezzjoni
- Puplesija, hass ħażin, vertigini (problema bin-naħa ta' ġewwa tal-widna li twassal li thoss li kollox qed idur madwarek), tintilef minn sensik għal ftit tal-ħin Uġiġh fis-sider li jinfirex lejn id-dirġhajn, l-ghonq, ix-xedaq, id-dahar jew l-istonku, thoss li għandek l-ġharaq u tkun bla nifs, thossok imdardar jew tirremetti, li jistgħu jkunu sintomi ta' attakk ta' qalb (infart mijokardijaku)
- Dghufija fil-muskoli, nuqqas ta' enerġija
- Uġiġh fl-ghonq, uġiġh fis-sider
- Tkexkix ta' bard
- Nefha fil-ġogi
- Il-fluss tal-bila (bile) mill-fwied ikun iktar bil-mod jew ibblukkat
- Livelli baxxi ta' phosphate jew magnesium fid-demm
- Diffikultà biex titkellem
- Ħsara fil-fwied
- Indeboliment fil-bilanċ, diffikultà biex tiċċaqlaq
- Tittarax, żanżin fil-widnejn (tinnitus)
- Uġiġh fin-nervituri, sensazzjoni mhux normali li ddejjek speċjalment meta tmiss miegħek xi ħaġa
- Ammont eċċessiv ta' ħadid fil-ġisem
- Għatx
- Konfużjoni
- Uġiġh fis-snien
- Waqgħa li tista' tirriżulta f'korrimment

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

- Ħruġ ta' demm fil-kranju
- Problemi ċirkulatorji
- Telf tal-vista
- Telf ta' aptit sesswali (libido)
- Tagħmel ammont kbir ta' awrina flimkien ma' uġiġh fl-ghadam u dghufija, li jistgħu sintomi ta' disturb fil-kliewi (sindrome ta' Fanconi)
- Pigmentazzjoni safra fil-ġilda, fil-membrana mukuża jew fl-ghajnejn (suffejra), ippurgar ta' lewn ċar, awrina ta' lewn skur, ħakk tal-ġilda, raxx, uġiġh jew nefha tal-istonku – dawn jistgħu jkunu sintomi ta' dannu fil-fwied (insuffiċjenza tal-fwied)
- Uġiġh fl-istonku, gass żejjed, jew dijarea, li jistgħu jkunu sintomi ta' infjammazzjoni fil-musrana l-kbira (imsejha kolite jew caecitis)
- Ħsara liċ-ċelloli tal-kliewi (imsejha nekrozi tubulari tal-kliewi)
- Tibdil fil-kulur tal-ġilda tiegħek, sensittività għad-dawl tax-xemx
- Sindrome tal-lisi tat-tumur - kumplikazzjonijiet metabolici li jistgħu jsejħhu waqt it-trattament tal-kanċer u xi kultant anki mingħajr it-trattament. Dawn il-kumplikazzjonijiet huma kkawżati mill-prodotti li jifdal minn ċelluli tal-kanċer 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.
- Żieda fil-pressjoni tad-demm fil-vini li jfornu l-pulmun (pressjoni għolja pulmonari).

Effetti sekondarji **mhux maghrufa** (ma tistax tittiehed stima mid-data disponibbli)

- Uġiġh għal għarrieda, jew uġiġh haġif iżda li jmur għall-aġar fin-naħa ta' fuq tal-istonku u/jew fid-dahar, li jibqa' għal ftit ijiem, possibbilment akkompanjat minn nawsja, rimettar, deni u rata mgħaġġla tal-polz - dawn is-sintomi jistgħu jkunu minhabba infjammazzjoni tal-frixa.
- Tharhir, qtugħ ta' nifs jew sogħla xotta, li jistgħu jkunu sintomi kkawżati minn infjammazzjoni tat-tessut fil-pulmun.
- Każijiet rari ta' diżintegrazzjoni tal-muskoli (uġiġh fil-muskoli, dgħjufija jew nefha) li tista' twassal għal problemi fil-kliewi (rabbdomijolożi) ġew osservati, xi wħud minnhom meta Lenalidomide Krka d.d. jiġi mogħti ma' statin (tip ta' mediċini li jbaṡxu l-kolesterol).
- Kundizzjoni li taffettwa l-ġilda kkawżata minn infjammazzjoni ta' vini u arterji żgħira, flimkien ma' uġiġh fil-ġogi u deni (vaskulite lewkoċitoklastika).
- Tkissir tal-ħajt tal-istonku jew tal-imsaren. Dan jista' jwassal għal infezzjoni serja haġna. Għid lit-tabib tiegħek jekk ikollok uġiġh fl-istonku sever, deni, dardir, rimettar, demm fl-ippurgar, jew tibdil fil-mod kif u meta tipporga.
- Infezzjonijiet virali, li jinkludu herpes zoster (magħruf ukoll bħala "ħruq ta' Sant'Antnin", marda virali li tikkawża raxx tal-ġilda bl-uġiġh u bl-infaġet) u r-rikorrenza ta' infezzjoni bl-epatite B (li tista' tikkawża sfurija tal-ġilda u l-ġhajnejn, awrina ta' kulur kannella skur, uġiġh fuq in-naħa tal-lemin tal-istonku, deni u thossok imdardar jew tirremetti).
- Rifjut ta' trapjant ta' organu solidu (bħal kilwa, qalb).

Rappurtar tal-effetti sekondarji

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

5. Kif taħzen Lenalidomide Krka d.d.

Żomm din il-mediċina fejn ma tidhirx u ma tintlaħaqq 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 speċjali.

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

6. Kontenut tal-pakkett u informazzjoni oħra

X'fil-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 kapsuli 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 iebes: 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' doża waħda.

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

Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqeghid 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 jogħġbok ikkuntattja l-rappreżentant lokali tad-Detentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqeghid fis-Suq:

België/Belgique/Belgien

KRKA Belgium, SA.

Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62

Lietuva

UAB KRKA Lietuva

Tel: + 370 5 236 27 40

България

КРКА България ЕООД

Тел.: + 359 (02) 962 34 50

Luxembourg/Luxemburg

KRKA Belgium, SA.

Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62 (BE)

Česká republika

KRKA ČR, s.r.o.

Tel: + 420 (0) 221 115 150

Magyarország

KRKA Magyarország Kereskedelmi Kft.

Tel.: + 36 (1) 355 8490

Danmark

KRKA Sverige AB

Tlf: + 46 (0)8 643 67 66 (SE)

Malta

E. J. Busuttil Ltd.

Tel: + 356 21 445 885

Deutschland

TAD Pharma GmbH

Tel: + 49 (0) 4721 606-0

Nederland

KRKA Belgium, SA.

Tel: + 32 (0) 487 50 73 62 (BE)

Eesti

KRKA, d.d., Novo mesto Eesti filiaal

Tel: + 372 (0) 6 671 658

Norge

KRKA Sverige AB

Tlf: + 46 (0)8 643 67 66 (SE)

Ελλάδα

KRKA ΕΛΛΑΣ ΕΠΕ

Τηλ: + 30 2100101613

Österreich

KRKA Pharma GmbH, Wien

Tel: + 43 (0)1 66 24 300

España

KRKA Farmacéutica, S.L.

Tel: + 34 911 61 03 80

Polska

KRKA-POLSKA Sp. z o.o.

Tel.: + 48 (0)22 573 7500

France

KRKA France Eurl
Tél: + 33 (0)1 57 40 82 25

Hrvatska

KRKA - FARMA d.o.o.
Tel: + 385 1 6312 100

Ireland

KRKA Pharma Dublin, Ltd.
Tel: + 353 1 413 3710

Ísland

LYFIS ehf.
Sími: + 354 534 3500

Italia

KRKA Farmaceutici Milano S.r.l.
Tel: + 39 02 3300 8841

Κύπρος

KI.PA. (PHARMACAL) LIMITED
Τηλ: + 357 24 651 882

Latvija

KRKA Latvija SIA
Tel: + 371 6 733 86 10

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-aħħar f'

Sorsi ohra ta' informazzjoni

Informazzjoni ddettaljata dwar din il-medicina tinsab fuq is-sit elettroniku tal-Aġenzija Ewropea għall-Medicini: <http://www.ema.europa.eu>.