

Lenalidomid SUN

Graviditetsforebyggende program

Sjekkliste for veiledning

Dato for utforming av tekst: Mar 2022

Godkjent på <utfylles nasjonalt>



Sjekkliste for veiledning

Denne sjekklisten er utarbeidet som hjelp ved veiledning av pasienter før de begynner på behandling med Lenalidomid SUN, for å sikre at det brukes på en trygg og korrekt måte. Velg kolonnen som er aktuell for den risikokategorien pasienten tilhører og se hva pasienten må informeres om.

Har du informert pasienten:	Mannlige pasienter	Ikke-fertile kvinner*	Fertile kvinner
Om den forventede teratogene risikoen for fosteret?			
Om behovet for effektiv prevensjon** i minst 4 uker før oppstart av behandling, under hele behandlingen, inkludert ved avbrudd i behandlingen, og i minst 4 uker etter avsluttet behandling, eller absolutt og kontinuerlig avholdenhet?	I/A	I/A	
Om at hun må følge rådene om prevensjon selv om hun har amenoré?	I/A	I/A	
Om hvilke effektive prevensjonsmetoder hun eller den kvinnelige partneren til en mannlig pasient kan bruke?		I/A	
Om de forventede konsekvensene av graviditet og nødvendigheten av å oppsøke lege øyeblikkelig dersom det er risiko for graviditet?		I/A	
Om nødvendigheten av å stanse behandlingen umiddelbart dersom det er mistanke om at en kvinnelig pasient er gravid?	I/A	I/A	
Om at mannen skal informere behandlende lege øyeblikkelig dersom partneren blir gravid mens han tar lenalidomid eller kort tid etter at han har sluttet å ta lenalidomid?		I/A	I/A

* Jfr. brosjyre for helsepersonell angående hvilke kriterier som avgjør om pasienten er en ikke fertil kvinne.

** Jfr. brosjyre for helsepersonell angående informasjon om prevensjon.

Har du informert pasienten:	Mannlige pasienter	Ikke-fertile kvinner*	Fertile kvinner
Om nødvendigheten av å bruke kondom i hele behandlingsperioden, ved avbrudd i behandlingen og i minst 7 dager etter at behandlingen er avsluttet dersom partneren er gravid eller i fertil alder og ikke bruker effektiv prevensjon. Dette gjelder også hvis mannen har gjennomgått vaskotomi, ettersom sædvæsken fremdeles kan inneholde lenalidomid selv om den ikke inneholder spermatozoider?		I/A	I/A
Om nødvendigheten av ikke å donere blod, sæd eller spermier under behandlingen, ved avbrudd i behandlingen, og i minst 7 dager etter avsluttet behandling?		I/A	I/A
Om risikoene og de nødvendige forholdsreglene som er forbundet med bruk av lenalidomid?			
Om at legemidlet ikke må gis til andre?			
Om at ubrukte kapsler skal leveres inn på apoteket for sikker destruksjon så snart som mulig?			
Om ikke å gi blod ved bruk av lenalidomid, under avbrudd i behandlingen og i minst 7 dager etter avsluttet behandling?			

* Jfr. brosjyre for helsepersonell angående hvilke kriterier som avgjør om pasienten er en ikke fertil kvinne.

Kan du bekrefte at pasienten:	Mannlige pasienter	Ikke-fertile kvinner	Fertile kvinner
er henvist til svangerskapsråd givning, dersom dette er aktuelt?	I/A	I/A	
er i stand til å etterleve prevensjons tiltakene?		I/A	
har samtykket i å gjennomgå graviditetstesting minst hver 4. uke med mindre eggledersterilisering er bekreftet utført?	I/A	I/A	
har hatt negativ graviditetstest før oppstart av behandling, også ved absolutt og kontinuerlig avholdenhet?	I/A	I/A	

BEHANDLING AV EN FERTIL KVINNE KAN IKKE STARTES FØR PASIENTEN HAR BRUKT MINST EN EFFEKTIV PREVENSJONSMETODE I MINST 4 UKER FØR OPPSTART AV BEHANDLING, ELLER FORPLIKTER SEG TIL ABSOLUTT OG KONTINUERLIG AVHOLDENHET OG GRAVIDITETSTESTEN ER NEGATIV!

For ytterligere informasjon kontakt <<+44 (0) 208 848 5052> eller <medinfoeurope@sunpharma.com>.

