

**Hyvä lääkäri,****19.2.2022**

Krka Finland Oy on tuonut markkinoille Lenalidomide Krka 5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg ja 25 mg kovat kapselit. Valmisteen vaikuttava aine on lenalidomidihydrokloridimonohydraatti ja sen käyttöaiheita ovat multippeli myelooma, myelodysplastiset oireyhtymät, manttelisolulymfooma sekä follikulaarinen lymfooma.

Valmisteen käyttöön liittyy turvallisuusriskejä, erityisesti raskauden aikana. Osana riskienminimointia, olemme laatineet seuraavat koulutusmateriaalit **onkologeille ja kliinisille hematologeille**:

- Lääkärin opas ja tarkistuslista neuvontaa varten - Lenalidomide Krka
- Ilmoituslomake raskaudesta – Lenalidomide Krka
- Fimean lomake haittavaikutusten ilmoittamiselle

sekä **potilaalle** jaettavaksi tarkoitetut:

- Potilasopas - Lenalidomide Krka
- Patientbroschyr - Lenalidomide Krka
- Potilaskortti - Lenalidomide Krka
- Patienkort - Lenalidomide Krka.

Kehottaisimme onkologeja ja kliinisiä hematologeja saattamaan materiaalin myös omassa yksikössään toimivien, kyseisten erikoisalojen opiskelijoiden tietoon.

Materiaalit ovat Fimean hyväksymiä riskienminimointimateriaaleja.

Koulutusmateriaali on tämän kirjeen mukana. Materiaali on lisäksi saatavilla:

- Tuotekohtainen riskienminimointimateriaali Fimean verkkosivuilla https://www.fimea.fi/valvonta/laaketurvatoiminta/tuotekohtainen_koulutusmateriaali
- Pharmaca Fennica –palvelussa
- Lääkekompassi-palvelussa
- Lääkärilehden verkkosivuilla

Lisäksi painettuja versioita voi tilata:

- pharmacovigilance.fi@krka.biz
- puh. 020 754 5330

Ystävällisin terveisin,
Krka Finland Oy