

Graviditetspreventionsprogram

Information för män

Pomalidomide Krka (pomalidomid)

- Pomalidomid är strukturellt besläktat med talidomid, vilket är känt för att orsaka svåra, livshotande fosterskador. Om pomalidomid tas under graviditet förväntas en fosterskadande effekt.
- Pomalidomid har visat sig orsaka fosterskador hos djur och det förväntas ha en liknande effekt på människor.
- Be din läkare att informera dig om vilka effektiva preventivmetoder som din kvinnliga partner kan använda
- Du får aldrig ge pomalidomid till någon annan.
- Du ska alltid lämna tillbaka oanvända kapslar till apoteket för säker destruktion snarast möjligt.
- Du får inte ge blod under behandlingen, under dosavbrott, samt i minst 7 dagar efter avslutad behandling.
- Om du får biverkningar medan du tar pomalidomid ska du tala om det för din läkare.
- Det finns mer information i bipacksedeln.

Pomalidomid och andra möjliga biverkningar

Liksom alla läkemedel kan pomalidomid orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Vissa är vanligare än andra och vissa är allvarigare än andra. Vänd dig till din läkare eller till apotekspersonal om du vill ha mer information, och se även bipacksedeln.

Det viktigaste är att du är medveten om vad du kan vänta dig och vad du ska rapportera till din läkare. Det är viktigt att du talar med din läkare om du får några biverkningar under behandlingen med pomalidomid.

Före och under behandlingen med pomalidomid kommer du att regelbundet få lämna blodprover eftersom läkemedlet kan minska antalet blodkroppar som bidrar till att bekämpa infektioner (vita blodkroppar) och antalet blodkroppar som hjälper till att stoppa blödning (trombocyter).

Läkaren kommer att be dig att lämna ett blodprov:

- Före behandlingen.
- Varje vecka under de första 8 behandlingsveckorna.
- Minst en gång i månaden därefter så länge som du tar pomalidomid.

Beroende på resultaten av blodproverna kan läkaren ändra dosen av pomalidomid eller avbryta behandlingen. Läkaren kan också ändra dosen eller avbryta behandlingen på grund av ditt allmäntillstånd.

Graviditetspreventionsprogram

- För att säkerställa att ett ofött barn inte utsätts för pomalidomid kommer läkaren att fylla i ett riskmedvetandeformulär som intyg på att du har informerats om kravet på att **din partner INTE får bli gravid** medan du behandlas med pomalidomid och i minst 7 dagar efter det att du har avslutat behandlingen med pomalidomid.
- Pomalidomid passerar ut i human sädesvätska. Om din partner är gravid, eller kan bli gravid, och inte använder effektiv preventivmetod, måste du använda kondom under hela din behandling, under dosavbrott, samt i minst 7 dagar efter avslutad behandling med pomalidomid, även om du har genomgått en vasektomi (avskurna sädesledare)

eftersom sädesvätskan kan innehålla pomalidomid även om den inte innehåller spermier.

- Om din partner blir gravid medan du tar pomalidomid eller inom 7 dagar efter det att du har slutat ta pomalidomid, ska du omedelbart informera din behandlande läkare och din partner ska också kontakta sin läkare omedelbart.
- Du ska inte donera sädesvätska eller sperma under behandlingen, under dosavbrott, samt i minst 7 dagar efter avslutad behandling.

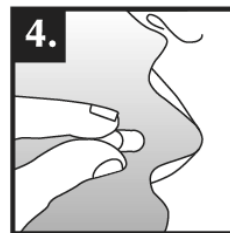
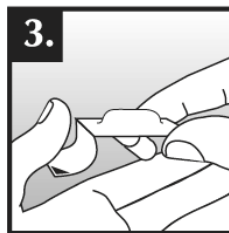
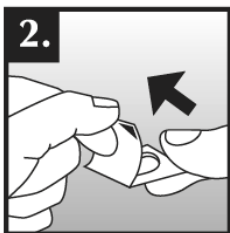
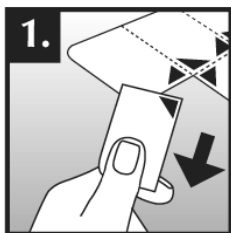
Att beakta vid hantering av läkemedlet: För patienter, familjemedlemmar och vårdgivare

Förvara blisterförpackningarna med kapslarna i originalförpackningen.

Försök inte att trycka ut kapseln ur blisteret.

För att ta ut kapseln ur blisteret:

1. Håll blisteret vid kanten och riv försiktigt längs med perforationen för att separera en blistercell från resterande blister.
2. Lyft upp ena hörnet av folien och dra av folien helt och hållet.
3. Tippa ut kapseln i din hand.
4. Svälj kapseln hel, helst med vatten.



Hälso- och sjukvårdspersonal, vårdare och familjemedlemmar ska använda engångshandskar vid hantering av blistern eller kapseln. Handskarna ska sedan tas av försiktigt för att förhindra kontakt med huden, läggas i en återförslutningsbar plastpåse av polyetylen och kastas i enlighet med lokala föreskrifter. Därefter ska händerna tvättas noga med tvål och vatten. Kvinnor som är gravida eller misstänker att de kan vara gravida ska inte hantera blistern eller kapseln. Se mer information nedan.

Iakta följande försiktighetsåtgärder för att minska risken för exponering om du är hälso- och sjukvårdspersonal, familjemedlem och/eller vårdgivare

- Om du är en kvinna som är gravid eller misstänker att du är gravid ska du inte hantera blisterförpackningar eller kapslar.
- Använd engångshandskar när du hanterar produkten och/eller förpackningen (dvs. blisterförpackningar och kapslar).
- Använd lämplig teknik när du ska ta av dig handskarna för att förhindra att produkten kommer i kontakt med huden (se bilden på sidan 3).
- Lägg de använda handskarna i en förslutningsbar plastpåse (polyetylen) och kasta den i enlighet med lokala anvisningar.
- Tvätta händerna noga med tvål och vatten när du har tagit av dig handskarna.

Om en läkemedelsförpackning ser skadad ut ska du iakta följande extra säkerhetsåtgärder för att undvika exponering

- Om ytterförpackningen är skadad ska du **inte öppna den**.
- Om blisterkartorna är skadade eller läcker, eller om kapslarna är skadade eller läcker ska du **omedelbart stänga ytterförpackningen**.
- Lägg produkten i en förslutningsbar plastpåse (polyetylen).
- Lämna tillbaka den oanvända förpackningen till apoteket så snart som möjligt så att den kan destrueras på ett säkert sätt.

Om produkten läcker ut eller spills ska du vidta lämpliga försiktighetsåtgärder för att minimera exponering genom att använda personlig skyddsutrustning

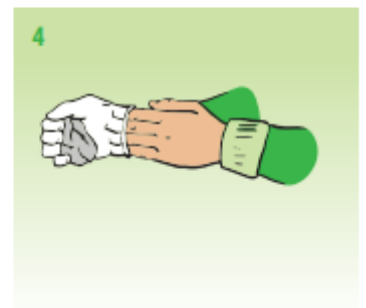
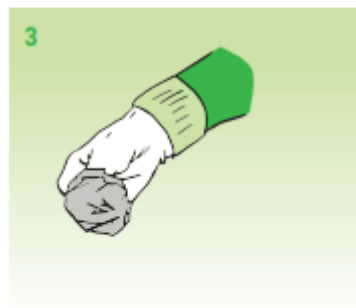
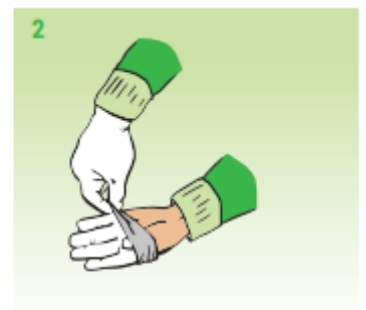
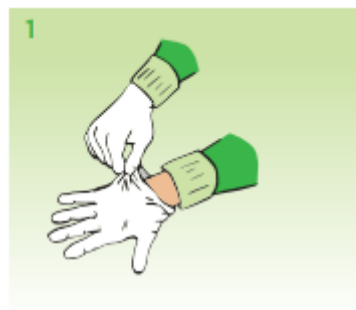
- Om kapslarna krossas eller går sönder kan det bildas damm som innehåller läkemedelssubstansen. Undvik att sprida och andas in pulvret.
- Använd engångshandskar när du torkar upp pulvret.
- Placera en fuktig trasa eller handduk över pulvret för att minimera spridning till luften. Tillsätt extra vätska så att pulvret löses upp. När du torkat upp denna lösning ska ytan rengöras noga med tvål och vatten och därefter torkas torr.
- Lägg allt kontaminerat material, såsom den fuktiga trasan eller handduken och handskarna, i en förslutningsbar plastpåse (polyetylen) och kasta den i enlighet med lokala anvisningar för läkemedel.
- Tvätta händerna noga med tvål och vatten när du har tagit av dig handskarna.
- Rapportera omedelbart incidenten till förskrivaren och/eller apoteket.

Om innehållet i kapseln har kommit i kontakt med huden eller slemhinnorna

- Om du får läkemedelspulver på hud eller slemhinnor ska du tvätta det aktuella området noga med rinnande vatten och tvål.
- Om du har fått pulvret i ögonen ska du ta ut eventuella linser (om det är lätt att göra) och kasta dem. Skölj omedelbart ögonen med rikliga mängder vatten i minst 15 minuter. Om ögonen blir irriterade ska du kontakta en ögonläkare.

Korrekt teknik för att ta av handskarna

1. Fatta tag i utsidan av handsken nära handleden.
 2. Dra av handsken ut och in.
 3. Håll den i den andra handen som fortfarande är handskbeklädd.
 4. För in fingrarna på den handskfria handen under handledsdelen på den andra handsken. Var noga med att inte vidröra handskens utsida.
- Dra av handsken från insidan och skapa en påse för båda handskarna.
 - Lägg dem i en lämplig behållare.
 - Tvätta händerna noga med tvål och vatten.



Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna broschyr. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

och ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

KRKA Finland Oy

pharmacovigilance.fi@krka.biz

tel. 020 754 5330