



## LENALIDOMIDA

### ¿Qué es y para qué se utiliza?

Indicado para el tratamiento de distintas neoplasias.

### Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital

REVLIMID Cáps 10 mg E/21

REVLIMID Cáps 15 mg E/21

REVLIMID Cáps 25 mg E/21

REVLIMID Cáps 5 mg E/21

### ¿Cómo se debe conservar?

Conservar a temperatura ambiente.

### ¿Cómo se administra?

Las cápsulas pueden tomarse con o sin alimentos, pero en caso de molestias gástricas tómelas con alimentos. Deben tragarse enteras (no abrir ni masticar), preferiblemente con agua, y a la misma hora cada día. Evite el contacto con la piel, y lávese las manos antes y después de cada toma.

### ¿Qué hacer si se olvida una dosis?

Si ha olvidado una dosis y han transcurrido menos de 12 horas desde el olvido puede tomarla. Si han transcurrido más de 12 horas debe esperar hasta la próxima toma. Nunca tome una dosis doble para compensar un olvido.

### ¿Qué efectos adversos pueden aparecer durante el tratamiento?

Los efectos adversos más frecuentes que pueden presentarse con lenalidomida son alteraciones gastrointestinales (diarrea, estreñimiento, náuseas...), cansancio, debilidad muscular y calambres, alteraciones hematológicas (disminución de glóbulos rojos y glóbulos blancos), alteraciones del sueño, visión borrosa, erupciones cutáneas y riesgo aumentado de infecciones. Avise a su médico o farmacéutico en caso de aparición de alguno de estos síntomas u otros no mencionados.

### Observaciones

Ciertos medicamentos pueden interferir con el efecto de lenalidomida. No tome ningún otro medicamento, suplemento dietético o producto natural sin consultar antes con su médico o farmacéutico.

Las mujeres en edad fértil deben usar un método anticonceptivo eficaz 4 semanas antes, durante y hasta 4 semanas después del tratamiento. Si se queda embarazada, informe inmediatamente a su médico. Los varones que tomen lenalidomida también deben usar métodos anticonceptivos hasta una semana después del final del tratamiento.

Las mujeres no deben dar el pecho durante el tratamiento.

No se debe donar sangre durante el tratamiento ni en el plazo de 1 semana después de la interrupción del tratamiento.

Se recomienda precaución al conducir o utilizar máquinas.

### Excipientes de declaración obligatoria

Propilenglicol  
Lactosa

### Identificación

REVLIMID® 5 mg: Cápsulas blancas, marcadas con "REV 5 mg".

REVLIMID® 10 mg: Cápsulas azul-verde/amarillo, marcadas con "REV 10 mg".

REVLIMID® 15 mg: Cápsulas azul/blanco, marcadas con "REV 15 mg".

REVLIMID® 25 mg: Cápsulas blancas, marcadas con "REV 25 mg".



## ESQUEMA INDIVIDUALIZADO DE ADMINISTRACIÓN

PACIENTE: \_\_\_\_\_

	8		10	11	12	13		15	16	17	18	19		20		22	23	

OBSERVACIONES:

---



---



---



---

### Y recuerde.....

Tome su medicamento exactamente como le ha indicado su médico

Este medicamento se le ha prescrito a usted personalmente y no debe ser utilizado por otras personas ya que puede perjudicarle aunque tenga síntomas similares a los suyos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando o ha tomado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta

Mantenga sus medicamentos fuera de la vista y del alcance de los niños

No utilice su medicamento una vez superada su fecha de caducidad (el último día del mes indicado en el envase)

Conserve sus medicamentos, siempre que sea posible, en su envase original

Devuelva la medicación no utilizada a la farmacia del hospital

ESTA INFORMACIÓN NO SUSTITUYE AL PROSPECTO  
CONSULTE A SU MÉDICO O FARMACÉUTICO