


<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> RVG 127305-11	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 1 van 14

### **Bijsluiter: informatie voor de gebruiker**

**Lenalidomide Eugia 2,5 mg, harde capsules**  
**Lenalidomide Eugia 5 mg, harde capsules**  
**Lenalidomide Eugia 7,5 mg, harde capsules**  
**Lenalidomide Eugia 10 mg, harde capsules**  
**Lenalidomide Eugia 15 mg, harde capsules**  
**Lenalidomide Eugia 20 mg, harde capsules**  
**Lenalidomide Eugia 25 mg, harde capsules**

lenalidomide

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn gaat innemen, want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit medicijn niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

#### **Inhoud van deze bijsluiter**

1. Wat is Lenalidomide Eugia en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit medicijn in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

#### **1. Wat is Lenalidomide Eugia en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?**

##### **Wat is Lenalidomide Eugia**

Lenalidomide Eugia bevat de werkzame stof 'lenalidomide'. Dit medicijn behoort tot een groep medicijnen die van invloed zijn op hoe uw afweersysteem werkt.

##### **Waarvoor wordt dit middel gebruikt**


Lenalidomide Eugia wordt bij volwassenen gebruikt voor:

1. Multipel myeloom
2. Myelodysplastisch syndroom
3. Mantelcellymfoom
4. Folliculair lymfoom

##### **Multipel myeloom**

Multipel myeloom is een type kanker dat een bepaald type witte bloedcel, de plasmacel, aantast. Deze cellen hopen zich op in het beenmerg en delen zich, en worden ze oncontroleerbaar. Dit kan de botten en nieren beschadigen.

Multipel myeloom is gewoonlijk ongeneeslijk. De klachten en symptomen kunnen echter aanzienlijk worden verminderd of ze kunnen gedurende enige tijd verdwijnen. Dit wordt een 'respons' genoemd.

<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> <b>RVG 127305-11</b>	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 2 van 14

Nieuw gediagnosticeerd multipel myeloom – bij patiënten die een beenmergtransplantatie hebben ondergaan

Bij deze indicatie wordt enkel Lenalidomide Eugia gebruikt als onderhoudsbehandeling nadat de patiënt voldoende is hersteld na de beenmergtransplantatie.

Nieuw gediagnosticeerd multipel myeloom – bij patiënten die geen beenmergtransplantatie kunnen ondergaan

Lenalidomide wordt samen met andere medicijnen gebruikt. Dit kunnen onder andere de volgende medicijnen zijn:

- een chemotherapeutisch middel met de naam ‘bortezomib’
- een anti-ontstekingsmedicijn met de naam ‘dexamethason’
- een chemotherapeutisch middel met de naam ‘melfalan’ en
- een immunosuppressivum met de naam ‘prednison’.

U neemt deze andere medicijnen in bij het begin van de behandeling en vervolgens neemt u enkel Lenalidomide Eugia in.

Als u 75 jaar of ouder bent of matige tot ernstige nierproblemen heeft, zal uw arts u zorgvuldig controleren voordat de behandeling wordt gestart.

Multipel myeloom – bij patiënten die al eerder zijn behandeld

Lenalidomide Eugia wordt samen met een anti-ontstekingsmedicijn met de naam ‘dexamethason’ ingenomen.

Lenalidomide Eugia kan het verergeren van de klachten en symptomen van multipel myeloom stoppen. Het is ook aangetoond dat Lenalidomide Eugia het opnieuw optreden van multipel myeloom na de behandeling vertraagt.

**Myelodysplastisch syndroom (MDS)**

MDS is een verzamelnaam voor veel verschillende bloed- en beenmergziekten. De bloedcellen worden abnormaal en functioneren niet goed. Patiënten kunnen allerlei verschillende klachten en verschijnselen ondervinden, waaronder een laag aantal rode bloedcellen (anemie), de noodzaak van een bloedtransfusie en een risico op infectie.

Lenalidomide Eugia alleen wordt gebruikt voor het behandelen van volwassen patiënten bij wie een MDS is gediagnosticeerd, wanneer alle volgende situaties van toepassing zijn:


- u heeft regelmatig bloedtransfusies nodig voor het behandelen van lage aantallen rode bloedcellen (‘transfusie-afhankelijke anemie’)
- u heeft afwijkende cellen in het beenmerg die een ‘geïsoleerde 5q-deletie cytogenetische afwijking’ wordt genoemd. Dit betekent dat uw lichaam niet voldoende gezonde bloedcellen aanmaakt
- eerder zijn andere behandelingen toegepast of andere behandelingen zijn niet geschikt of werken niet goed genoeg.

Lenalidomide Eugia kan het aantal gezonde rode bloedcellen dat het lichaam aanmaakt, doen toenemen door het aantal abnormale cellen te verminderen:

- hierdoor kan het aantal noodzakelijk bloedtransfusies worden verminderd. Het is mogelijk dat er geen transfusies meer nodig zijn.

**Mantelcellymfoom (MCL)**

MCL is een kanker van een onderdeel van het immuunsysteem (het lymfeweefsel). Het tast een type witte bloedcel aan, die B-lymfocyten of B-cellen worden genoemd. MCL is een ziekte waarbij

<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> RVG 127305-11	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 3 van 14

B-cellen op een ongecontroleerde manier groeien en zich ophopen in het lymfweefsel, beenmerg of bloed.

Lenalidomide Eugia alleen wordt gebruikt voor het behandelen van volwassen patiënten die eerder zijn behandeld met andere medicijnen.

### **Folliculair lymfoom (FL)**

FL is een langzaam groeiende vorm van kanker die de B-cellen aantast. Dit zijn een soort witte bloedcellen die uw lichaam helpen bij het bestrijden van infecties. Als u FL heeft, kunnen er zich te veel van deze B-cellen in uw bloed, beenmerg, lymfeklieren en milt ophopen.

Lenalidomide Eugia wordt samen met een ander medicijn, ‘rituximab’, ingenomen voor de behandeling van volwassen patiënten met eerder behandeld folliculair lymfoom.

### **Hoe werkt Lenalidomide Eugia?**

Lenalidomide Eugia werkt door het afweersysteem van het lichaam te beïnvloeden en de kanker rechtstreeks aan te vallen. Het werkt op een aantal verschillende manieren:

- door het stoppen van de ontwikkeling van kankercellen
- door het stoppen van de groei van bloedvaten in de kanker
- door het stimuleren van een deel van het afweersysteem om de kankercellen aan te vallen.

## **2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

**U moet de bijsluiter lezen van alle medicijnen die u in combinatie met Lenalidomide Eugia gaat gebruiken, voordat u met de behandeling met Lenalidomide Eugia begint.**

### **Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**


- u bent zwanger, denkt dat u misschien zwanger bent of u bent van plan zwanger te worden, **omdat wordt verwacht dat Lenalidomide Eugia schadelijk is voor het ongeboren kind** (zie rubriek 2, ‘Zwangerschap, borstvoeding en anticonceptie – informatie voor vrouwen en mannen’)
- u kunt zwanger worden, tenzij u alle noodzakelijke maatregelen neemt om te voorkomen dat u zwanger wordt (zie rubriek 2, ‘Zwangerschap, borstvoeding en anticonceptie – informatie voor vrouwen en mannen’). Als u zwanger kunt worden, zal uw arts elke keer dat hij/zij dit medicijn voorschrijft, noteren dat de noodzakelijke maatregelen zijn genomen en u dit ook bevestigen
- u bent allergisch voor een van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter. Als u denkt dat u misschien allergisch bent, raadpleeg dan uw arts.

Als een van deze situaties op u van toepassing is, neem Lenalidomide Eugia dan niet in. Neem in geval van twijfel contact op met uw arts.

### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?**

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit medicijn gebruikt als:

- u in het verleden bloedstolsels heeft gehad – u heeft tijdens de behandeling een verhoogd risico op het ontwikkelen van bloedstolsels in de aderen en slagaderen
- u verschijnselen van een infectie heeft, zoals hoesten of koorts
- u een virusinfectie heeft of ooit heeft gehad, met name: hepatitis B-infectie, varicella zoster (gordelroos [vlekken en blaasjes op de huid met jeuk en pijn], waterpokken), HIV. Neem bij twijfel contact op met uw arts. Bij patiënten die het virus dragen kan het virus door behandeling

<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> RVG 127305-11	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 4 van 14

met Lenalidomide Eugia opnieuw actief worden. Daardoor komt de infectie terug. Uw arts dient te controleren of u ooit een hepatitis B-infectie heeft gehad

- u nierproblemen heeft – het kan zijn dat uw arts uw dosis Lenalidomide Eugia moet aanpassen
- u een hartaanval heeft gehad, ooit een bloedstolsel heeft gehad of als u rookt, hoge bloeddruk heeft of een hoge cholesterolspiegel heeft
- u een allergische reactie heeft gehad tijdens het innemen van thalidomide (een ander medicijn dat wordt gebruikt voor de behandeling van multipel myeloom) zoals uitslag, jeuk, zwelling, duizeligheid of problemen met ademen
- u in het verleden een combinatie van twee of meer van de volgende klachten heeft gehad: wijdverbreide huiduitslag, rode huid, hoge lichaamstemperatuur, griepachtige verschijnselen, verhoogde waarden van leverenzymen, bloedafwijkingen (eosinofilie), vergrote lymfeklieren – dit zijn klachten van een ernstige huidreactie die ‘geneesmiddelenreactie met eosinofilie en systemische symptomen’ of ook wel ‘DRESS’ of ‘geneesmiddelovergevoeligheidssyndroom’ wordt genoemd (zie ook rubriek 4 'Mogelijke bijwerkingen').

Als een van deze situaties op u van toepassing is, vertel dat dan uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u met de behandeling begint.

Vertel het uw arts of verpleegkundige tijdens of na uw behandeling onmiddellijk als u:

- last heeft van wazig of minder goed zien of dubbel zien, spraakproblemen, zwakte in een arm of been, een verandering in de manier van lopen of evenwichtsproblemen, aanhoudende gevoelloosheid, verminderd gevoel, geheugenverlies of verwardheid. Dit kunnen allemaal symptomen zijn van een ernstige en mogelijk dodelijke aandoening van de hersenen die progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML) heet. Had u deze klachten al voordat u met de behandeling met Lenalidomide Eugia begon? Vertel het uw arts als er iets verandert in deze symptomen.
- last heeft van kortademigheid, vermoeidheid, duizeligheid, pijn op de borst, een snellere hartslag of zwelling in de benen of de enkels. Dit kunnen tekenen zijn van een ernstige aandoening die bekend staat als pulmonale hypertensie (zie rubriek 4).

### Testen en onderzoeken

Vóór en tijdens de behandeling met Lenalidomide Eugia zult u regelmatig bloedonderzoeken ondergaan. Dat is omdat Lenalidomide Eugia een daling kan veroorzaken van de aantallen bloedcellen die helpen bij het bestrijden van infecties (witte bloedcellen) en het stollen van het bloed (bloedplaatjes). Uw arts zal u vragen een bloedonderzoek te ondergaan:

- vóór de behandeling
- in de eerste 8 weken van de behandeling: elke week
- daarna: ten minste elke maand.

U kunt worden onderzocht op tekenen van problemen met het hart of de longen vóór en tijdens de behandeling met lenalidomide.


#### Voor patiënten met MDS die Lenalidomide Eugia innemen

Als u MDS heeft, is het risico groter dat u een ernstigere aandoening krijgt die acute myeloïde leukemie (AML) wordt genoemd. Bovendien is het niet bekend welke invloed Lenalidomide Eugia heeft op de kans dat u AML krijgt. Uw arts kan u daarom testen op tekenen die de kans voorspellen dat u AML krijgt tijdens uw behandeling met Lenalidomide Eugia.

#### Voor patiënten met MCL die Lenalidomide Eugia innemen

Uw arts zal u vragen om een bloedtest te ondergaan

- vóór de behandeling

<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> RVG 127305-11	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 5 van 14

- elke week in de eerste 8 weken (2 cycli) van de behandeling
- vervolgens elke 2 weken in cycli 3 en 4 (zie rubriek 3 'Behandelcyclus' voor meer informatie)
- hierna zal het gebeuren bij aanvang van elke cyclus en
- ten minste elke maand.

#### Voor patiënten met FL die Lenalidomide Eugia innemen

Uw arts zal u vragen om een bloedtest te ondergaan

- vóór de behandeling
- elke week in de eerste 3 weken (1 cyclus) van de behandeling
- vervolgens elke 2 weken in cycli 2 tot 4 (zie rubriek 3 'Behandelcyclus' voor meer informatie)
- hierna zal het gebeuren bij aanvang van elke cyclus en
- ten minste elke maand.

Het kan zijn dat uw arts controleert of u een hoge totale hoeveelheid tumor heeft in het hele lichaam, inclusief uw beenmerg. Dit zou kunnen leiden tot een aandoening waarbij de tumoren worden afgebroken en ongewone hoeveelheden chemische stoffen in het bloed terechtkomen. Dit kan leiden tot nierfalen (deze aandoening wordt 'tumorlyssyndroom' genoemd).

Het kan zijn dat uw arts u controleert op veranderingen in uw huid zoals rode vlekken of huiduitslag.

Uw arts kan uw dosis Lenalidomide Eugia aanpassen of uw behandeling stoppen op basis van de resultaten van uw bloedonderzoeken en van uw algehele conditie. Als u nieuw gediagnosticeerd bent, kan het zijn dat uw arts uw behandeling ook bepaalt op basis van uw leeftijd en andere ziekten die u mogelijk al heeft.

#### **Bloeddonatie**

U mag tijdens de behandeling en gedurende ten minste 7 dagen na het einde van de behandeling geen bloeddonor zijn.

#### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Lenalidomide Eugia wordt afgeraden voor gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar.

#### **Oudere personen en personen met nierproblemen**

Als u 75 jaar of ouder bent of matige tot ernstige nierproblemen heeft, zal uw arts u zorgvuldig controleren alvorens de behandeling op te starten.

#### **Gebruikt u nog andere medicijnen?**


Gebruikt u naast Lenalidomide Eugia nog andere medicijnen, heeft u dat kortgeleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of verpleegkundige. Dit is omdat Lenalidomide Eugia de wijze waarop sommige medicijnen werken kan beïnvloeden. Ook kunnen sommige andere medicijnen de wijze waarop Lenalidomide Eugia werkt beïnvloeden.

Informeer uw arts of verpleegkundige met name als u een van de volgende medicijnen gebruikt:

- sommige medicijnen die worden gebruikt ter voorkoming van zwangerschap zoals orale anticonceptiva, omdat zij mogelijk niet meer werken
- sommige medicijnen die worden gebruikt voor hartproblemen - zoals digoxine
- sommige medicijnen die worden gebruikt voor het verdunnen van het bloed - zoals warfarine.

#### **Zwangerschap, borstvoeding en anticonceptie – informatie voor vrouwen en mannen**

##### **Zwangerschap**

<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> RVG 127305-11	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 6 van 14

### Voor vrouwen die Lenalidomide Eugia gebruiken

- u mag Lenalidomide Eugia niet innemen als u zwanger bent, omdat wordt verwacht dat het schadelijk is voor een ongeboren baby
- u mag niet zwanger worden wanneer u Lenalidomide Eugia gebruikt. Daarom moet u effectieve anticonceptiemethoden (om zwangerschap te voorkomen) gebruiken als u zwanger kunt worden (zie ‘Anticonceptie’)
- als u toch zwanger wordt tijdens uw behandeling met Lenalidomide Eugia, moet u stoppen met de behandeling en onmiddellijk uw arts inlichten.

### Voor mannen die Lenalidomide Eugia gebruiken

- als uw partner zwanger wordt in de periode dat u Lenalidomide Eugia gebruikt, dient u onmiddellijk uw arts in te lichten. Het wordt aanbevolen dat uw partner een arts raadpleegt
- u moet ook effectieve anticonceptiemethoden gebruiken (zie ‘Anticonceptie’).

### **Borstvoeding**

U mag geen borstvoeding geven wanneer u Lenalidomide Eugia gebruikt, omdat niet bekend is of Lenalidomide Eugia in de moedermelk terechtkomt.

### **Anticonceptie**

#### Voor vrouwen die Lenalidomide Eugia gebruiken

Vraag voordat u met de behandeling begint, aan uw arts of u zwanger kunt worden, zelfs als u denkt dat dit onwaarschijnlijk is.

Als u zwanger kunt worden

- er zullen bij u zwangerschapstesten worden afgenomen onder toezicht van uw arts (vóór elke behandeling, ten minste eens in de 4 weken tijdens de behandeling en ten minste 4 weken na afloop van de behandeling), behalve indien bevestigd is dat de eileiders onderbroken en afgedicht zijn, zodat eicellen niet in staat zijn om de baarmoeder te bereiken (tubaire sterilisatie).

EN

- u moet effectieve anticonceptiemethoden gebruiken gedurende ten minste 4 weken vóór aanvang van de behandeling, tijdens de behandeling en tot ten minste 4 weken na afloop van de behandeling. Uw arts zal u advies geven over de geschikte anticonceptiemethoden.

#### Voor mannen die Lenalidomide Eugia gebruiken

Lenalidomide Eugia komt in menselijk zaad terecht. Als uw vrouwelijke partner zwanger is of zwanger kan worden en zij geen effectieve anticonceptiemethoden toepast, moet u condooms gebruiken tijdens de behandeling en gedurende ten minste 7 dagen na afloop van de behandeling, zelfs wanneer u een vasectomie heeft ondergaan. U mag tijdens de behandeling en gedurende ten minste 7 dagen na het einde van de behandeling geen zaad of sperma doneren.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**


Bestuur geen auto of ander voertuig en gebruik geen machines of gereedschappen, wanneer u zich duizelig, vermoeid, slaperig of draaierig voelt of verminderd zicht ervaart na inname van Lenalidomide Eugia.

### **Lenalidomide Eugia bevat lactose**

Indien uw arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit medicijn inneemt.

### **Lenalidomide Eugia bevat natrium**



<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> RVG 127305-11	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 7 van 14

Dit medicijn bevat minder dan 1 mmol (23 mg) natrium per capsule, dat wil zeggen dat het in wezen ‘natriumvrij’ is.

### 3. Hoe neemt u dit medicijn in?

Lenalidomide Eugia moet aan u worden gegeven door medisch personeel met ervaring in het behandelen van multipel myeloom, MDS, MCL of FL.

- bij gebruik van Lenalidomide Eugia voor de behandeling van multipel myeloom bij patiënten die niet in aanmerking komen voor een beenmergtransplantatie of die eerder andere behandelingen hebben ondergaan, wordt het ingenomen met andere medicijnen (zie rubriek 1 ‘Waarvoor wordt dit middel gebruikt’).
- bij gebruik van Lenalidomide Eugia voor de behandeling van multipel myeloom bij patiënten die een beenmergtransplantatie hebben ondergaan of voor de behandeling van patiënten met MDS of MCL, wordt het alleen ingenomen.
- bij gebruik van Lenalidomide Eugia voor de behandeling van folliculair lymfoom wordt het samen met een ander medicijn, dat ‘rituximab’ heet, ingenomen.

Neem dit medicijn altijd in precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Als u dit medicijn inneemt in combinatie met andere medicijnen, raadpleeg dan de bijsluiters van die medicijnen voor meer informatie over hun gebruik en effecten.

#### Behandelcyclus

Lenalidomide Eugia wordt op bepaalde dagen over een periode van 3 weken (21 dagen) ingenomen.

- elke 21 dagen noemt men een ‘behandelcyclus’
- afhankelijk van de dag in de cyclus neemt u één of meer van de medicijnen in. Op sommige dagen neemt u echter geen enkel medicijn in
- na afloop van elke cyclus van 21 dagen start u een nieuwe ‘cyclus’ gedurende de volgende 21 dagen.

OF

Lenalidomide Eugia wordt op bepaalde dagen over een periode van 4 weken (28 dagen) ingenomen.

- elke 28 dagen noemt men een ‘behandelcyclus’
- afhankelijk van de dag in de cyclus neemt u één of meer van de medicijnen in. Op sommige dagen neemt u echter geen enkel medicijn in.
- na afloop van elke cyclus van 28 dagen start u een nieuwe ‘cyclus’ gedurende de volgende 28 dagen.


#### Hoeveel wordt van Lenalidomide Eugia ingenomen?

Voordat u met de behandeling start, zal uw arts u vertellen:

- hoeveel Lenalidomide Eugia u moet innemen
- hoeveel van de andere medicijnen u moet innemen in combinatie met Lenalidomide Eugia, indien van toepassing
- op welke dagen van uw behandelcyclus u elk medicijn moet innemen.

#### Hoe en wanneer wordt Lenalidomide Eugia ingenomen?

- slik de capsules in hun geheel door, het liefst met water
- u mag de capsules niet breken, openen of erop kauwen. Wanneer poeder van een gebroken Lenalidomide Eugia-capsule in aanraking komt met de huid, de huid onmiddellijk en grondig wassen met zeep en water
- beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg, zorgverleners en familieleden dienen wegwerphandschoenen te dragen bij het hanteren van de blisterverpakking of de capsule. De

<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> RVG 127305-11	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 8 van 14

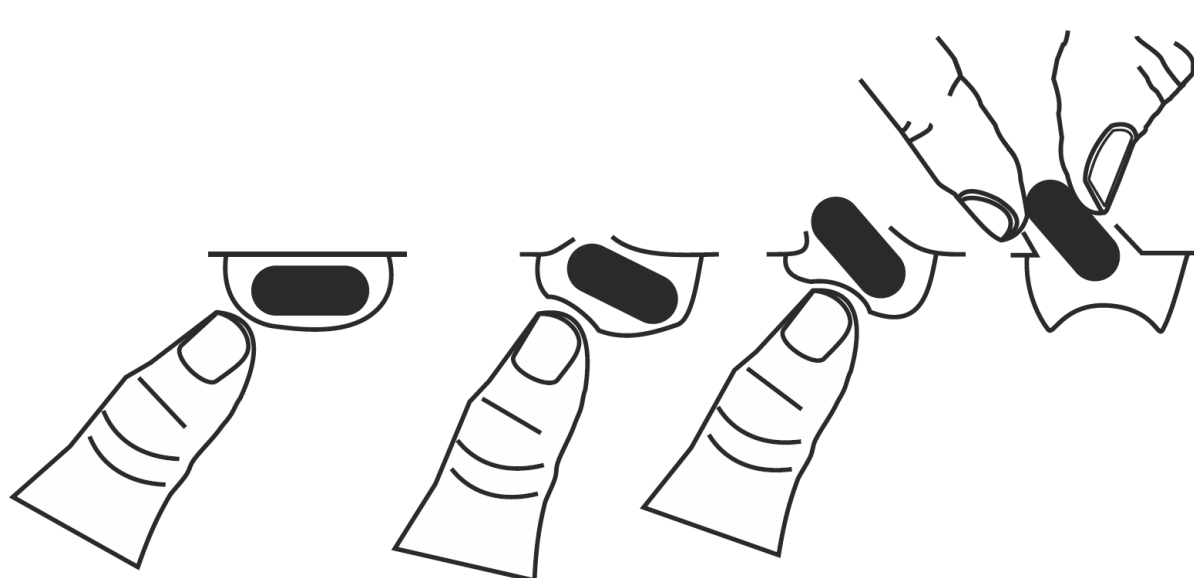
handschoenen dienen vervolgens zorgvuldig te worden uitgetrokken om blootstelling van de huid te voorkomen, in een afsluitbare plastic polyethyleen zak te worden geplaatst en te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften. Daarna dienen de handen grondig te worden gewassen met water en zeep. Vrouwen die zwanger zijn of vermoeden dat ze mogelijk zwanger zijn, mogen de blisterverpakking of de capsule niet hanteren

- u kunt de capsules met of zonder voedsel innemen
- u moet Lenalidomide Eugia op de geplande dagen op ongeveer hetzelfde tijdstip innemen

### Dit geneesmiddel innemen

Om de capsule uit de blisterverpakking te verwijderen:

- druk slechts op een uiteinde van de capsule om deze door de folie te drukken
- oefen geen druk uit op het midden van de capsule, aangezien deze hierdoor kan breken.



### Duur van de behandeling met Lenalidomide Eugia

Lenalidomide Eugia wordt in behandelcycli ingenomen, waarbij elke cyclus 21 of 28 dagen duurt (zie hierboven, ‘Behandelcyclus’). U moet doorgaan met de behandelcycli tot uw arts zegt dat u moet stoppen.

### Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Als u meer Lenalidomide Eugia heeft ingenomen dan u was voorgeschreven, licht dan onmiddellijk uw arts in.

### Bent u vergeten dit medicijn in te nemen?


Als u bent vergeten Lenalidomide Eugia op het gebruikelijke tijdstip in te nemen en:

- er is sindsdien minder dan 12 uur verstreken - neem uw capsule onmiddellijk in.
- er is sindsdien meer dan 12 uur verstreken - neem uw capsule niet meer in. Neem uw volgende capsule de volgende dag op het gebruikelijke tijdstip in.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit medicijn? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

## 4. Mogelijke bijwerkingen



<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> RVG 127305-11	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 9 van 14

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

**Stop met het innemen van Lenalidomide Eugia en ga meteen naar een arts wanneer u een van de volgende ernstige bijwerkingen opmerkt – het kan zijn dat u dringend medische behandeling nodig heeft:**

- netelroos, huiduitslag, zwelling van ogen, mond of gezicht, ademhalingsproblemen of jeuk; dit kunnen verschijnselen zijn van twee ernstige vormen van een allergische reactie, ‘angio-oedeem’ en ‘anafylactische reactie’ genoemd
- een ernstige allergische reactie die kan beginnen als uitslag op een deel van het lichaam, maar die zich verspreidt over het gehele lichaam, met loslating van de huid (Stevens-Johnson-syndroom en/of toxische epidermale necrolyse)
- wijdverspreide huiduitslag, hoge lichaamstemperatuur, verhoogde waarden van leverenzymen, bloedafwijkingen (te veel witte bloedcellen, eosinofilie), vergrote lymfeklieren en aantasting van andere organen (geneesmiddelenreactie met eosinofilie en systemische symptomen, ook wel DRESS of geneesmiddelovergevoeligheidssyndroom genoemd). Zie ook rubriek 2.

**Licht uw arts onmiddellijk in wanneer u een van de volgende ernstige bijwerkingen opmerkt:**

- koorts, rillingen, zere keel, hoesten, mondzweertjes of wat voor andere verschijnselen van een infectie dan ook waaronder in de bloedstroom (sepsis)
- bloeding of blauwe plek zonder dat u zich bezeerd heeft
- pijn op de borst of in uw benen
- kortademigheid
- botpijn, spierzwakte, verwardheid of vermoeidheid die het gevolg kunnen zijn van een hoog gehalte aan calcium in het bloed.


Lenalidomide Eugia kan het aantal witte bloedcellen die infecties tegengaan en ook de bloedcellen die een rol spelen bij het stollen van het bloed (bloedplaatjes) verminderen, waardoor bloedingsstoornissen kunnen ontstaan, zoals neusbloedingen en bloeduitstortingen. Lenalidomide Eugia kan ook de vorming van bloedpropjes in de aderen (trombose) veroorzaken.

**Andere bijwerkingen**

Het is belangrijk om op te merken dat een klein aantal patiënten bijkomende soorten kanker kan ontwikkelen en dit risico is mogelijk hoger bij de behandeling met Lenalidomide Eugia. Daarom moet uw arts zorgvuldig de voordelen en risico’s tegen elkaar afwegen wanneer Lenalidomide Eugia aan u wordt voorgeschreven.

**Zeer vaak** voorkomende bijwerkingen (kunnen optreden bij meer dan 1 op de 10 personen):


- een afname van het aantal rode bloedcellen die bloedarmoede kunnen veroorzaken, met als gevolg vermoeidheid en zwakte
- huiduitslag, jeuk
- spierkrampen, spierzwakte, spierpijn, botpijn, gewrichtspijn, rugpijn, pijn in de ledematen
- algemene zwelling inclusief zwelling van uw armen en benen
- zwakte, vermoeidheid
- koorts- en griepachtige klachten inclusief koorts, spierpijn, hoofdpijn, oorpijn, hoesten en koude rillingen
- verminderde gevoeligheid, tinteling of brandend gevoel op de huid, pijn aan handen of voeten, duizeligheid, onwillekeurige spiersamentrekkingen
- verminderde eetlust, veranderingen in smaak
- toename van pijn, tumorgrootte of roodheid rondom de tumor
- gewichtsverlies

<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> RVG 127305-11	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 10 van 14

- verstopping, diarree, misselijkheid, braken, maagpijn, brandend maagzuur
- verlaagde kaliumspiegel, calciumspiegel en/of natriumspiegel in het bloed
- schildklier werkt minder goed dan normaal
- beenpijn (wat een symptoom zou kunnen zijn van trombose), pijn op de borst of kortademigheid (wat een symptoom van bloedstolsels in de longen kan zijn, longembolie genoemd)
- alle soorten infecties, waaronder infectie van de bijholten die zich rond de neus bevinden, longinfectie en infectie van de bovenste luchtwegen
- kortademigheid
- wazig zien
- vertroebeling van uw oog (cataract)
- nierproblemen, waaronder nieren die niet goed werken of niet in staat zijn om normaal te blijven werken
- afwijkende uitslagen bij leveronderzoeken
- verhoogde waarden bij leveronderzoeken
- veranderingen in een eiwit in het bloed die zwelling van slagaderen kan veroorzaken (vasculitis)
- verhoging van uw bloedsuikerspiegels (diabetes)
- verlaging van uw bloedsuikerspiegels
- hoofdpijn
- bloedneus
- droge huid
- depressie, stemmingswisselingen, slaapproblemen
- hoesten
- daling van de bloeddruk
- een vaag gevoel van lichamelijk ongemak, zich slecht voelen
- pijnlijke, ontstoken mond; droge mond
- uitdroging.

**Vaak** voorkomende bijwerkingen (kunnen optreden bij minder dan 1 op de 10 personen):

- vernietiging van rode bloedcellen (hemolytische anemie)
- bepaalde types huidkanker
- bloedend tandvlees, maag- of darmbloeding
- verhoogde bloeddruk, trage, snelle of onregelmatige hartslag
- grotere hoeveelheid van een stof als gevolg van een normale en abnormale afbraak van rode bloedcellen
- toename van een type eiwit dat wijst op ontsteking in het lichaam
- donkere verkleuring van uw huid; verkleuring van uw huid door onderhuidse bloeding, meestal veroorzaakt door bloeditstorting, zwelling van de huid die gevuld is met bloed; bloeditstorting
- toename van het gehalte urinezuur in het bloed
- huidrupties, rode huid, scheurtjes, schilfering of vervellen van de huid, netelroos
- meer zweten, 's nachts zweten
- moeite met slikken, zere keel, problemen met stemkwaliteit of stemveranderingen
- loopneus
- veel meer of minder plassen dan gebruikelijk of geen controle hebben over plassen
- bloed in de urine
- kortademigheid, met name tijdens het liggen (dit kan een symptoom zijn van hartfalen)
- problemen met het krijgen van een erectie

<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> RVG 127305-11	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 11 van 14


- beroerte, flauwvallen, draaiduizeligheid (probleem met het binnenoor waardoor u het gevoel krijgt dat alles om u heen draait), tijdelijk verlies van bewustzijn
- pijn op de borst die zich verspreidt naar de armen, nek, kaak, rug of maag, bezweet en buiten adem zijn, misselijk zijn of braken; dit kunnen symptomen van een hartaanval (myocardinfarct) zijn
- spierzwakte gebrek aan energie
- nekpijn, pijn op de borst
- koude rillingen
- gezwollen gewrichten
- galstroom uit de lever vertraagd of geblokkeerd
- lage fosfaat- of magnesiumspiegels in het bloed
- moeite met praten
- leverschade
- evenwichtsstoornis, problemen bij het bewegen
- doofheid, oorsuizen (tinnitus)
- zenuwpijn, onprettig en ongewoon gevoel, met name bij aanraking
- een teveel aan ijzer in het lichaam
- dorst
- verwardheid
- tandpijn
- val die tot verwonding kan leiden.

**Soms** voorkomende bijwerkingen (kunnen optreden bij minder dan 1 op de 100 personen):

- bloeding binnen de schedel
- problemen met de bloedsomloop
- verlies van gezichtsvermogen
- verlies van geslachtsdrift (libido)
- grote hoeveelheden plassen met botpijn en zwakte, wat symptomen kunnen zijn van een nieraandoening (Fanconi-syndroom)
- gele pigmentatie van huid, slijmvlies of ogen (geelzucht), lichtgekleurde ontlasting, donkergekleurde urine, jeukende huid, huiduitslag, pijn of zwelling van de buik – dit kunnen symptomen zijn van leverschade (leverfalen)
- maagpijn, opgeblazen gevoel of diarree; dit kunnen symptomen van ontsteking in de dikke darm (colitis of caecitis) zijn
- schade aan de cellen van de nieren (niertubulusnecrose genaamd)
- veranderingen in de kleur van uw huid, gevoeligheid voor zonlicht
- tumorlyssyndroom – metabole complicaties die zich tijdens een kankerbehandeling kunnen voordoen en soms zelfs zonder behandeling. Deze complicaties worden veroorzaakt door de afbraakproducten van afstervende kankercellen en kunnen het volgende omvatten: veranderingen in de chemische stoffen in het bloed – hoog gehalte kalium, fosfor, urinezuur en laag gehalte calcium, wat vervolgens leidt tot veranderingen in de werking van de nieren, hartslag, toevallen en soms overlijden
- verhoogde bloeddruk in de bloedvaten van de longen (pulmonale hypertensie).

**Niet bekend** (de frequentie van deze bijwerkingen kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald):

- plotselinge, of lichte maar erger wordende pijn in de bovenbuik en/of rug, die een aantal dagen aanhoudt, mogelijk vergezeld van misselijkheid, braken, koorts en een snelle pols – deze klachten kunnen het gevolg zijn van ontsteking van de alvleesklier

<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> RVG 127305-11	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 12 van 14

- piepend ademhalen, kortademigheid of een droge hoest, hetgeen klachten kunnen zijn van ontsteking van het weefsel in de longen
- zeldzame gevallen van spierafbraak (spierpijn, zwakte of zwelling), wat kan leiden tot nierproblemen (rhabdomyolyse), zijn waargenomen, sommige daarvan wanneer Lenalidomide Eugia werd toegediend samen met een statine (een soort cholesterolverlagende medicijn)
- een aandoening die de huid aantast door ontsteking van kleine bloedvaten, die gepaard gaat met pijn in de gewrichten en koorts (leukocytoclastische vasculitis)
- beschadiging van de maag- of darmwand. Dit kan een zeer ernstige infectie veroorzaken. Informeer uw arts als u ernstige maagpijn, koorts, misselijkheid, braken, bloed in uw ontlasting of veranderingen in de stoelgang heeft
- virusinfecties, inclusief herpes zoster (ook bekend als ‘gordelroos’, een virusziekte die een pijnlijke huiduitslag met blaren veroorzaakt) en terugkomen van hepatitis B-infectie (die een gele verkleuring van de huid en ogen, donkerbruine urine, maagpijn aan de rechterkant, koorts en een gevoel van misselijkheid of overgeven kan veroorzaken)
- afstoting van solide orgaantransplantaat (zoals nier, hart).

### Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb, website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, helpt u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

## 5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos, de fles of blisterverpakking na ‘Exp:’. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.


Bewaren beneden 30°C.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert, worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

## 6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

### Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

- De werkzame stof in dit medicijn is:  
Elke harde capsule bevat 2,5 mg lenalidomide  
Elke harde capsule bevat 5 mg lenalidomide  
Elke harde capsule bevat 7,5 mg lenalidomide  
Elke harde capsule bevat 10 mg lenalidomide  
Elke harde capsule bevat 15 mg lenalidomide  
Elke harde capsule bevat 20 mg lenalidomide  
Elke harde capsule bevat 25 mg lenalidomide
- De andere stoffen in dit medicijn zijn:  
Inhoud capsule: lactose, microkristallijne cellulose (Graad-102), croscarmellose-natrium, magnesiumstearaat  
Capsulewand: titaandioxide (E171), geel ijzeroxide (E172) (alleen voor 2,5 mg, 10 mg en 20

<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> RVG 127305-11	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 13 van 14

mg), Indigokarmijn (E132) (alleen voor 2,5 mg en 10 mg), rood ijzeroxide (E172) (alleen voor 10 mg, 15 mg en 20 mg), gelatine

Drukinkt: schellak, zwart ijzeroxide (E172), kaliumhydroxide

### **Hoe ziet Lenalidomide Eugia eruit en wat zit er in een verpakking?**

Harde capsule

#### **Lenalidomide Eugia 2,5 mg, harde capsules**

Harde gelatine capsule, maat 4 (ongeveer 14,4 mm), bestaande uit een ondoorzichtige groene dop en ondoorzichtige groene romp. De dop is bedrukt met “L2.5” in zwarte inkt en de capsule is gevuld met gebroken wit tot lichtgeel poeder.

#### **Lenalidomide Eugia 5 mg, harde capsules**

Harde gelatine capsule, maat 2 (ongeveer 17,8 mm), bestaande uit een ondoorzichtige witte dop en een ondoorzichtige witte romp. De dop is bedrukt met “L5” in zwarte inkt en de capsule is gevuld met gebroken wit tot lichtgeel poeder.

#### **Lenalidomide Eugia 7,5 mg, harde capsules**

Harde gelatine capsule, maat 2 (ongeveer 17,8 mm), bestaande uit een ondoorzichtige witte dop en een ondoorzichtige witte romp. De dop is bedrukt met “L7.5” in zwarte inkt en de capsule is gevuld met gebroken wit tot lichtgeel poeder.

#### **Lenalidomide Eugia 10 mg, harde capsules**

Harde gelatine capsule, maat 0 (ongeveer 21,4 mm), bestaande uit een ondoorzichtige olijfgroene dop en een ondoorzichtige oranje romp. De dop is bedrukt met “L10” in zwarte inkt en de capsule is gevuld met gebroken wit tot lichtgeel poeder.

#### **Lenalidomide Eugia 15 mg, harde capsules**

Harde gelatine capsule, maat 0 (ongeveer 21,4 mm), bestaande uit een ondoorzichtige donkeroranje dop en een ondoorzichtige donkeroranje romp. De dop is bedrukt met “L15” in zwarte inkt en de capsule is gevuld met gebroken wit tot lichtgeel poeder.

#### **Lenalidomide Eugia 20 mg, harde capsules**

Harde gelatine capsule, maat 0 (ongeveer 21,4 mm), bestaande uit een ondoorzichtige oranje dop en een ondoorzichtige oranje romp. De dop is bedrukt met “L20” in zwarte inkt en de capsule is gevuld met gebroken wit tot lichtgeel poeder.

#### **Lenalidomide Eugia 25 mg, harde capsules**

Harde gelatine capsule, maat 0 (ongeveer 21,4 mm), bestaande uit een ondoorzichtige witte dop en een ondoorzichtige witte romp. De dop is bedrukt met “L25” in zwarte inkt en de capsule is gevuld met gebroken wit tot lichtgeel poeder.

#### Verpakkingsgrootten:


Blisterverpakkingen: 7, 14, 21, 28 en 42 capsules

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

### **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant**

#### Vergunninghouder:

Eugia Pharma (Malta) Limited  
Vault 14, Level 2, Valletta

<b>Lenalidomide Eugia 2,5, 5, 7,5, 10, 15, 20, 25 mg, harde capsules</b> RVG 127305-11	
<b>Module 1</b> Administrative information and prescribing information	
<b>1.3.1 Bijsluiter</b>	Rev.nr. 2304      Pag. 14 van 14

Waterfront, Floriana  
FRN 1914, Malta

Voor correspondentie en inlichtingen:  
Aurobindo Pharma B.V.  
Baarnsche Dijk 1  
3741 LN Baarn  
Nederland

Fabrikant:  
APL Swift Services (Malta) Ltd  
HF26, Hal Far Industrial Estate  
Birzebbugia, BBG 3000  
Malta

Generis Farmacêutica S.A.  
Rua João de Deus, no 19  
Venda Nova, 2700-487 Amadora  
Portugal

Arrow Génériques  
26 avenue Tony Garnier  
Lyon, 69007  
Frankrijk

**In het register ingeschreven onder**

Lenalidomide Eugia 2,5 mg, harde capsules	RVG 127305
Lenalidomide Eugia 5 mg, harde capsules	RVG 127306
Lenalidomide Eugia 7,5 mg, harde capsules	RVG 127307
Lenalidomide Eugia 10 mg, harde capsules	RVG 127308
Lenalidomide Eugia 15 mg, harde capsules	RVG 127309
Lenalidomide Eugia 20 mg, harde capsules	RVG 127310
Lenalidomide Eugia 25 mg, harde capsules	RVG 127311

**Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:**

België:	Lenalidomide AB 2.5 mg/5 mg/7.5 mg/10 mg/15 mg/20 mg/25 mg harde capsules, gélules, Hartkapseln
Duitsland:	Lenalidomid PUREN 2,5 mg/5 mg/7,5 mg/10 mg/15 mg/20 mg/25 mg Hartkapseln
Frankrijk:	Lenalidomide Arrow 2.5 mg, 5 mg, 7.5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg & 25 mg, gélules.
Nederland:	Lenalidomide Eugia 2,5 mg, 5 mg, 7,5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg, 25 mg, harde capsules
Polen:	Lenalidomide Eugia
Portugal:	Lenalidomida Generis
Spanje:	Lenalidomida Aurovitas 5 mg/10 mg/15 mg/20 mg/25 mg cápsulas duras EFG

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in juli 2023**