

## Revlimid<sup>®</sup> (Lenalidomida)

### **¿Qué es y para qué se utiliza?**

Revlimid<sup>®</sup> está indicado en el tratamiento de pacientes con mieloma múltiple, síndrome mielodisplásico o linfoma del manto.

### **Nombres y presentaciones comerciales disponibles en nuestro hospital**

Revlimid<sup>®</sup> 5 mg cápsulas: cápsulas blancas marcadas con “REV 5 mg”.

Revlimid<sup>®</sup> 10 mg cápsulas: cápsulas azul-verde/amarillo pálido, con la inscripción “REV 10mg”.

Revlimid<sup>®</sup> 15 mg cápsulas: cápsulas azul claro/blanco marcadas con “REV 15mg”.

Revlimid<sup>®</sup> 25 mg cápsulas: cápsulas blancas con la inscripción “REV 25mg”.

### **¿Cómo se debe conservar?**

Conservar a temperatura ambiente (nunca superior a 30°C).

### **¿Cómo se administra?**

Debe tomar la dosis prescrita por su médico.

Se administra vía oral cada 24 horas en los días del 1 al 21 de cada ciclo repetido cada 28 días.

Puede asociarse al tratamiento un glucocorticoide como dexametasona.

Las cápsulas no deben abrirse, romperse ni masticarse. Deben tomarse enteras, preferiblemente con agua, con o sin alimentos. Se recomienda tomar siempre a las mismas horas del día.

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22	23	24	25	26	27	28
X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X	DESCANSO					

¡OJO! En pacientes que se han sometido a un trasplante autólogo de células madre, la dosis recomendada de lenalidomida es una vez al día de forma continuada (los 28 días sin periodo de descanso).

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

En caso que olvide una dosis, si han pasado menos de 12 horas, tómela tan pronto como sea posible. Continúe con la siguiente dosis manteniendo el horario habitual.

Si han pasado más de 12 horas desde el olvido: NO tome la dosis olvidada y espere a la próxima toma para continuar con el tratamiento.

No tome una dosis doble para compensar un olvido.

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

Entre los efectos adversos más frecuentes asociados al tratamiento con Revlimid<sup>®</sup> se encuentran: infecciones de las vías respiratorias, náuseas, vómitos, dolor abdominal, estreñimiento/diarrea, disminución del apetito, mareo, temblor, cefalea, visión borrosa, fatiga, dolor óseo y muscular, edema, exantema y sequedad de piel. Alteraciones analíticas (neutropenia, anemia, trombocitopenia, leucopenia, hipopotasemia), eventos tromboembólicos venosos.

Consulte a su médico o farmacéutico en caso de aparición de alguno de estos síntomas u otros no mencionados.

### **Uso de otros medicamentos**

Ciertos medicamentos pueden interferir con el efecto de Revlimid® cuando se administran conjuntamente dando lugar a un aumento de los efectos adversos o haciendo que no sea efectivo. De igual modo, Revlimid® puede afectar a la efectividad y efectos adversos de otros medicamentos.

Se han observado interacciones con fármacos como: digoxina y estatinas.

No tome ningún otro medicamento, suplemento dietético o producto natural sin consultar antes con su médico o farmacéutico.

### **Excipientes de declaración obligatoria**

Contiene lactosa.

### **Advertencias**

#### **Conducción y uso de máquinas**

No conduzca sin consultar con su médico y/o farmacéutico.

Lea la sección "Conducción y uso de máquinas" en el prospecto del medicamento y consúltele cualquier duda.



### **Embarazo:**

Está contraindicada la administración de Revlimid® en pacientes embarazadas. En pacientes en edad fértil se debe asegurar el cumplimiento de las condiciones del Programa de Prevención del Embarazo. Las mujeres y hombres en edad fértil deben utilizar métodos anticonceptivos efectivos durante el tratamiento y una semana después.

### **Lactancia:**

Debe interrumpirse la lactancia durante el tratamiento con Revlimid®.

**ESTE FOLLETO NO SUSTITUYE AL PROSPECTO,  
Solo pretende ser un resumen para ayudar al paciente con su tratamiento**

**SI POR CUALQUIER RAZÓN LE SOBРАН MEDICAMENTOS,  
DEVUÉLVALOS POR FAVOR AL SERVICIO DE FARMACIA.**