



Um die Wirkungen des Arzneimittels EYDENZELT für Ihre Gesundheit optimal nutzen zu können, seine ordnungsgemäße Anwendung sicherzustellen und seine Nebenwirkungen zu begrenzen, sind bestimmte Maßnahmen/Sicherheitsvorkehrungen zu treffen, die in dieser Broschüre beschrieben und erläutert werden (RMA Version 11/2025).

EYDENZELT[®]▼ **(aflibercept)**

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.

Leidfaden für Patienten

Lesen Sie die Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie das Arzneimittel EYDENZELT anwenden. Der vollständige und aktualisierte Text dieser Packungsbeilage ist auf der Webseite www.famhp.be unter "Search information on an authorised medicine" verfügbar.

Inhaltsverzeichnis

Ihr Leitfaden für EYDENZELT für eine feuchte altersabhängige Makuladegeneration (feuchte AMD)	3
Ihr Leitfaden für EYDENZELT für ein diabetisches Makulaödem (DMÖ)	11
Ihr Leitfaden für EYDENZELT für einen Zentralvenenverschluss (ZVV)	19
Ihr Leitfaden für EYDENZELT für einen Venenastverschluss (VAV)	27
Ihr Leitfaden für EYDENZELT für eine myoper choroidaler Neovaskularisation (mCNV)	35

Ihr Leitfaden für EYDENZELT®▼

EYDENZELT wird zur Behandlung von neovaskulärer (feuchter) altersabhängiger Makuladegeneration (feuchte AMD) angewendet

Dieser Leitfaden ist hergestellt für Personen, die EYDENZELT (Aflibercept Injektionslösung) zur Behandlung von feuchter AMD verschrieben bekommen haben. Ihr Arzt wird die EYDENZELT 40 mg/ml Lösung zur empfohlenen Dosierung von 2 mg Aflibercept anwenden.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Ende Abschnitt 4 der Gebrauchsinformation.

Dieser Leitfaden ist ausgedruckt und digital verfügbar, beide Formate ermöglichen den Zugriff auf eine Audioversion über ein Smart Device. Die Audioversion ist eine gesprochene Version des Textes in dieser Patientenbroschüre. Weitere Informationen finden Sie in der Gebrauchsinformation, die ebenfalls als Audioversion verfügbar ist.

Sie finden diese Informationen, indem Sie die Webseite www.celltrionhealthcare.be besuchen oder indem Sie mit der Kamera eines Smart Device den QR Code scannen. Danach wird das Gerät zu den Informationen im Internet weitergeleitet.

Audio für den Patienten (feuchte AMD)

QR-Code zur Audio für den Patienten (feuchte AMD)



Gebrauchsinformation

Eydenzelt 40 mg/ml (2-mg-Dosis)

Der vollständige und aktualisierte Text dieser Packungsbeilage ist auf der Webseite www.famhp.be unter "Search information on an authorised medicine" verfügbar.

Ihr Arzt hat Ihnen EYDENZELT verschrieben, weil bei Ihnen die Diagnose feuchte altersabhängige Makuladegeneration, oder feuchte AMD, gestellt wurde .

Was ist EYDENZELT?

EYDENZELT ist eine Art Behandlung, die Anti-VEGF genannt wird. Anti-VEGF ist eine Abkürzung für 'Anti-vaskulärer endothelialer Wachstumsfaktor', und dies ist eine Beschreibung, wie EYDENZELT wirkt, um Ihre Sehkraft zu schützen.

EYDENZELT unterdrückt VEGF, und dies hilft, die Schwellung der Netzhaut zu verringern, und kann zur Besserung und zum Erhalt Ihrer Sehkraft führen.

EYDENZELT ist eine Lösung (eine Flüssigkeit), die in das Auge injiziert wird. Es ist in einer 2-ml-Dosis verfügbar. Ihr Arzt wird ein Behandlungsplan empfehlen, und es ist sehr wichtig, dass Sie diesen befolgen.

EYDENZELT ist nicht geeignet für Kinder im Gegensatz zum Originalprodukt Eylea.

Was soll Ihr Arzt wissen, bevor Sie mit EYDENZELT behandelt werden?

Informieren Sie Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal, bevor Ihre Behandlung mit EYDENZELT beginnt, falls:

- Sie eine Infektion im oder rund um das Auge haben.
- Ihr Auge zurzeit gerötet ist oder schmerzt.
- Sie denken, dass Sie vielleicht allergisch gegen Jod, Betäubungsmittel oder einen der Bestandteile von EYDENZELT sind.
- Sie bei früheren Augeninjektionen Probleme gehabt haben.
- Sie ein Glaukom oder eine medizinische Vorgeschichte von erhöhtem Augeninnendruck haben.
- Sie Lichtblitze oder schwebende schwarze Punkte sehen oder das in der Vergangenheit der Fall war.
- Sie Arzneimittel anwenden, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.
- bei Ihnen innerhalb von 4 Wochen vor oder nach der Behandlung mit EYDENZELT eine Augenoperation stattfand oder geplant ist.
- Sie schwanger sind oder beabsichtigen, schwanger zu werden, oder stillen. Es liegt sehr wenig Information über die Sicherheit der Anwendung von EYDENZELT bei schwangeren Frauen vor. EYDENZELT 2 mg sollte während der Schwangerschaft nicht angewendet werden, es sei denn, der mögliche Nutzen überwiegt das potenzielle Risiko für das ungeborene Kind. Sprechen Sie vor der Behandlung mit EYDENZELT mit Ihrem Arzt. Frauen im gebärfähigen Alter müssen während der Behandlung mit EYDENZELT eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Wenn Sie mit EYDENZELT 2 mg behandelt werden, müssen Sie mindestens über 3 Monate nach der letzten Injektion eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Geringe Mengen von EYDENZELT können in die Muttermilch übergehen. Die Auswirkungen von Aflibercept auf gestillte Neugeborene/Kinder sind nicht bekannt. Die Anwendung von EYDENZELT wird während der Stillzeit nicht empfohlen.

Wie kann ich mich auf meinen EYDENZELT-Injektionstermin vorbereiten?

Eventuell bittet Ihr Arzt Sie, einige Tage vor der Injektion Augentropfen anzuwenden. Nach der Behandlung werden Sie eventuell verschwommen sehen. Daher sollten Sie nicht mit dem Auto nach Hause fahren. Bitten Sie einen Freund oder ein Familienmitglied, Sie zu Ihrem Termin zu fahren oder suchen Sie eine andere Möglichkeit, zu Ihrem Termin und wieder nach Hause gelangen. Schminken Sie sich am Behandlungstag nicht.

Was kann ich nach meiner Behandlung mit EYDENZELT erwarten?

Nach Ihrer Injektion mit EYDENZELT führt Ihr Arzt möglicherweise einige Augentests durch. Hierzu kann auch die Messung des Augeninnendrucks gehören. Nach der Injektion sehen Sie verschwommen. Sie dürfen daher kein Auto fahren, bis Sie wieder normal sehen können.

In den nächsten Tagen ist Ihr Auge möglicherweise blutunterlaufen oder Sie sehen bewegliche Punkte im Sichtfeld. Beide Erscheinungen sollten sich innerhalb weniger Tage wieder zurückbilden. Ist dies nicht der Fall oder verschlechtern sich die Symptome, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.

Einige Patienten verspüren nach der Injektion eventuell leichte Schmerzen oder Beschwerden in ihrem Auge. Wenn diese nicht verschwinden oder schlimmer werden, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.

Hat EYDENZELT Nebenwirkungen?

Wie alle Arzneimittel kann EYDENZELT Nebenwirkungen haben. Nicht jeder, der eine EYDENZELT-Injektion erhält, empfindet Nebenwirkungen.

Kontaktieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Anzeichen oder Symptome aus der nachfolgenden Tabelle auftreten, weil dies Anzeichen einer ernsthaften Komplikation nach der Behandlung sein können:

Erkrankung	Mögliche Anzeichen oder Symptome
Infektion oder Entzündung im Auge	<ul style="list-style-type: none"> • Augenschmerzen oder verstärktes Unbehagen im Auge • Sich verschlimmernde Augenrötung • Lichtempfindlichkeit • Anschwellen des Augenlids • Sehveränderungen wie z. B. plötzliche Sehverschlechterung oder verschwommenes Sehen
Linsentrübung (Katarakt)	<ul style="list-style-type: none"> • Verschwommenes Sehen • Sehen von Schatten • Weniger klar erkennbare Linien und Formen • Veränderung des Farbsehens (z. B. Farben wirken "verwaschen")
Erhöhung des Augeninnendrucks	<ul style="list-style-type: none"> • Lichthöfe um Lichter herum • Augenschmerzen • Augenrötung • Übelkeit oder Erbrechen • Verschlechterung des Sehvermögens
Ablösung oder Einriss einer Schicht der Netzhaut	<ul style="list-style-type: none"> • Plötzliche Lichtblitze • Plötzliches Auftreten oder eine Zunahme von dunklen schwebenden Punkten im Gesichtsfeld • Trübung eines Teils des Gesichtsfeldes • Sehveränderungen

Für eine vollständige Auflistung der Nebenwirkungen, lesen Sie bitte die Gebrauchsinformation von EYDENZELT. Sie finden die Gebrauchsinformationen, indem Sie den QR Code am Anfang dieses Leitfadens scannen, oder indem Sie Ihren Arzt fragen. Die Gebrauchsinformation ist auch unter www.fagg.be verfügbar.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

Belgien

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte www.afmps.be

Abteilung Vigilanz: Website: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments) der Gesundheitsbehörde in Luxemburg

Website: www.guichet.lu/pharmakovigilanz

Sie können Nebenwirkungen auch bei der Abteilung Pharmakovigilanz von Celltrion Healthcare Belux anzeigen, telefonisch unter +32 15 28 74 18 oder per E-Mail an per.benelux@pharmalex.com. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Was ist, wenn ich Bedenken oder Fragen habe?

Wenn Sie Bedenken oder Fragen haben, sind Ihr Arzt oder das medizinische Fachpersonal die geeigneten Ansprechpartner. Sie sind sehr erfahren und kennen Ihre individuelle Situation. So können sie Ihnen die Antworten geben, die Sie brauchen.

Ihre Augenklinik ist: _____ Kontakt: _____ Telefon: _____ Adresse: _____ _____ Email: _____
--

Ihr Leitfaden für EYDENZELT®▼

EYDENZELT wird zur Behandlung von diabetischem Makulaödem (DMÖ) angewendet

Dieser Leitfaden ist hergestellt für Personen, die EYDENZELT (Aflibercept Injektionslösung) zur Behandlung von DMÖ verschrieben bekommen haben. Ihr Arzt wird die EYDENZELT 40 mg/ml Lösung zur empfohlenen Dosierung von 2 mg Aflibercept anwenden.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Ende Abschnitt 4 der Gebrauchsinformation.

Dieser Leitfaden ist ausgedruckt und digital verfügbar, beide Formate ermöglichen den Zugriff auf eine Audioversion über ein Smart Device. Die Audioversion ist eine gesprochene Version des Textes in dieser Patientenbroschüre. Weitere Informationen finden Sie in der Gebrauchsinformation, die ebenfalls als Audioversion verfügbar ist.

Sie finden diese Informationen, indem Sie die Webseite www.celltrionhealthcare.be besuchen oder indem Sie mit der Kamera eines Smart Device den QR Code scannen. Danach wird das Gerät zu den Informationen im Internet weitergeleitet.

Audio für den Patienten (DMÖ)

QR-Code zur Audio für den Patienten (DMÖ)



Gebrauchsinformation

Eydenzelt 40 mg/ml (2-mg-Dosis)

Der vollständige und aktualisierte Text dieser Packungsbeilage ist auf der Webseite www.famhp.be unter "Search information on an authorised medicine" verfügbar.

Ihr Arzt hat Ihnen EYDENZELT verschrieben, weil bei Ihnen die Diagnose diabetisches Makulaödem, oder DMÖ, gestellt wurde.

Was ist EYDENZELT?

EYDENZELT ist eine Art Behandlung, die Anti-VEGF genannt wird. Anti-VEGF ist eine Abkürzung für 'Anti-vaskulärer endothelialer Wachstumsfaktor', und dies ist eine Beschreibung, wie EYDENZELT wirkt, um Ihre Sehkraft zu schützen.

EYDENZELT unterdrückt VEGF, und dies hilft, die Schwellung der Netzhaut zu verringern, und kann zur Besserung und zum Erhalt Ihrer Sehkraft führen.

EYDENZELT ist eine Lösung (eine Flüssigkeit), die in das Auge injiziert wird. Es ist in einer 2-ml-Dosis verfügbar. Ihr Arzt wird ein Behandlungsplan empfehlen, und es ist sehr wichtig, dass Sie diesen befolgen.

EYDENZELT ist nicht geeignet für Kinder im Gegensatz zum Originalprodukt Eylea.

Was soll Ihr Arzt wissen, bevor Sie mit EYDENZELT behandelt werden?

Informieren Sie Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal, bevor Ihre Behandlung mit EYDENZELT beginnt, falls:

- Sie eine Infektion im oder rund um das Auge haben.
- Ihr Auge zurzeit gerötet ist oder schmerzt.
- Sie denken, dass Sie vielleicht allergisch gegen Jod, Betäubungsmittel oder einen der Bestandteile von EYDENZELT sind.
- Sie bei früheren Augeninjektionen Probleme gehabt haben.
- Sie ein Glaukom oder eine medizinische Vorgeschichte von erhöhtem Augeninnendruck haben.
- Sie Lichtblitze oder schwebende schwarze Punkte sehen oder das in der Vergangenheit der Fall war.
- Sie Arzneimittel anwenden, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.
- bei Ihnen innerhalb von 4 Wochen vor oder nach der Behandlung mit EYDENZELT eine Augenoperation stattfand oder geplant ist.
- Sie schwanger sind oder beabsichtigen, schwanger zu werden, oder stillen. Es liegt sehr wenig Information über die Sicherheit der Anwendung von EYDENZELT bei schwangeren Frauen vor. EYDENZELT 2 mg sollte während der Schwangerschaft nicht angewendet werden, es sei denn, der mögliche Nutzen überwiegt das potenzielle Risiko für das ungeborene Kind. Sprechen Sie vor der Behandlung mit EYDENZELT mit Ihrem Arzt. Frauen im gebärfähigen Alter müssen während der Behandlung mit EYDENZELT eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Wenn Sie mit EYDENZELT 2 mg behandelt werden, müssen Sie mindestens über 3 Monate nach der letzten Injektion eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Geringe Mengen von EYDENZELT können in die Muttermilch übergehen. Die Auswirkungen von Aflibercept auf gestillte Neugeborene/Kinder sind nicht bekannt. Die Anwendung von EYDENZELT wird während der Stillzeit nicht empfohlen.

Wie kann ich mich auf meinen EYDENZELT-Injektionstermin vorbereiten?

Eventuell bittet Ihr Arzt Sie, einige Tage vor der Injektion Augentropfen anzuwenden. Nach der Behandlung werden Sie eventuell verschwommen sehen. Daher sollten Sie nicht mit dem Auto nach Hause fahren. Bitten Sie einen Freund oder ein Familienmitglied, Sie zu Ihrem Termin zu fahren oder suchen Sie eine andere Möglichkeit, zu Ihrem Termin und wieder nach Hause gelangen. Schminken Sie sich am Behandlungstag nicht.

Was kann ich nach meiner Behandlung mit EYDENZELT erwarten?

Nach Ihrer Injektion mit EYDENZELT führt Ihr Arzt möglicherweise einige Augentests durch. Hierzu kann auch die Messung des Augeninnendrucks gehören. Nach der Injektion sehen Sie verschwommen. Sie dürfen daher kein Auto fahren, bis Sie wieder normal sehen können.

In den nächsten Tagen ist Ihr Auge möglicherweise blutunterlaufen oder Sie sehen bewegliche Punkte im Sichtfeld. Beide Erscheinungen sollten sich innerhalb weniger Tage wieder zurückbilden. Ist dies nicht der Fall oder verschlechtern sich die Symptome, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.

Einige Patienten verspüren nach der Injektion eventuell leichte Schmerzen oder Beschwerden in ihrem Auge. Wenn diese nicht verschwinden oder schlimmer werden, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.

Hat EYDENZELT Nebenwirkungen?

Wie alle Arzneimittel kann EYDENZELT Nebenwirkungen haben. Nicht jeder, der eine EYDENZELT-Injektion erhält, empfindet Nebenwirkungen .

Kontaktieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Anzeichen oder Symptome aus der nachfolgenden Tabelle auftreten, weil dies Anzeichen einer ernsthaften Komplikation nach der Behandlung sein können:

Erkrankung	Mögliche Anzeichen oder Symptome
Infektion oder Entzündung im Auge	<ul style="list-style-type: none"> • Augenschmerzen oder verstärktes Unbehagen im Auge • Sich verschlimmernde Augenrötung • Lichtempfindlichkeit • Anschwellen des Augenlids • Sehveränderungen wie z. B. plötzliche Sehverschlechterung oder verschwommenes Sehen
Linsentrübung (Katarakt)	<ul style="list-style-type: none"> • Verschwommenes Sehen • Sehen von Schatten • Weniger klar erkennbare Linien und Formen • Veränderung des Farbsehens (z. B. Farben wirken "verwaschen")
Erhöhung des Augeninnendrucks	<ul style="list-style-type: none"> • Lichthöfe um Lichter herum • Augenschmerzen • Augenrötung • Übelkeit oder Erbrechen • Verschlechterung des Sehvermögens
Ablösung oder Einriss einer Schicht der Netzhaut	<ul style="list-style-type: none"> • Plötzliche Lichtblitze • Plötzliches Auftreten oder eine Zunahme von dunklen schwebenden Punkten im Gesichtsfeld • Trübung eines Teils des Gesichtsfeldes • Sehveränderungen

Für eine vollständige Auflistung der Nebenwirkungen, lesen Sie bitte die Gebrauchsinformation von EYDENZELT. Sie finden die Gebrauchsinformationen, indem Sie den QR Code am Anfang dieses Leitfadens scannen, oder indem Sie Ihren Arzt fragen. Die Gebrauchsinformation ist auch unter www.fagg.be verfügbar.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

Belgien

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte www.afmps.be

Abteilung Vigilanz: Website: www.notifierunefetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments) der Gesundheitsbehörde in Luxemburg

Website: www.guichet.lu/pharmakovigilanz

Sie können Nebenwirkungen auch bei der Abteilung Pharmakovigilanz von Celltrion Healthcare Belux anzeigen, telefonisch unter +32 15 28 74 18 oder per E-Mail an per.benelux@pharmalex.com. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Was ist, wenn ich Bedenken oder Fragen habe?

Wenn Sie Bedenken oder Fragen haben, sind Ihr Arzt oder das medizinische Fachpersonal die geeigneten Ansprechpartner. Sie sind sehr erfahren und kennen Ihre individuelle Situation. So können sie Ihnen die Antworten geben, die Sie brauchen.

Ihre Augenklinik ist: _____

Kontakt: _____

Telefon: _____

Adresse: _____

Email: _____

Ihr Leitfaden für EYDENZELT®▼

EYDENZELT wird zur Behandlung von Makulaödem infolge eines Zentralvenenverschlusses (ZVV) angewendet

Dieser Leitfaden ist hergestellt für Personen, die EYDENZELT (Aflibercept Injektionslösung) zur Behandlung von ZVV verschrieben bekommen haben. Ihr Arzt wird die EYDENZELT 40 mg/ml Lösung zur empfohlenen Dosierung von 2 mg Aflibercept anwenden.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Ende Abschnitt 4 der Gebrauchsinformation.

Dieser Leitfaden ist ausgedruckt und digital verfügbar, beide Formate ermöglichen den Zugriff auf eine Audioversion über ein Smart Device. Die Audioversion ist eine gesprochene Version des Textes in dieser Patientenbroschüre. Weitere Informationen finden Sie in der Gebrauchsinformation, die ebenfalls als Audioversion verfügbar ist.

Sie finden diese Informationen, indem Sie die Webseite www.celltrionhealthcare.be besuchen oder indem Sie mit der Kamera eines Smart Device den QR Code scannen. Danach wird das Gerät zu den Informationen im Internet weitergeleitet.

Audio für den Patienten (ZVV)

QR-Code zur Audio für den Patienten (ZVV)



Gebrauchsinformation

Eydenzelt 40 mg/ml (2-mg-Dosis)

Der vollständige und aktualisierte Text dieser Packungsbeilage ist auf der Webseite www.famhp.be unter "Search information on an authorised medicine" verfügbar.

Ihr Arzt hat Ihnen EYDENZELT verschrieben, weil bei Ihnen die Diagnose Makulaödem infolge eines Zentralvenenverschlusses, oder ZVV, gestellt wurde.

Was ist EYDENZELT?

EYDENZELT ist eine Art Behandlung, die Anti-VEGF genannt wird. Anti-VEGF ist eine Abkürzung für 'Anti-vaskulärer endothelialer Wachstumsfaktor', und dies ist eine Beschreibung, wie EYDENZELT wirkt, um Ihre Sehkraft zu schützen.

EYDENZELT unterdrückt VEGF, und dies hilft, die Schwellung der Netzhaut zu verringern, und kann zur Besserung und zum Erhalt Ihrer Sehkraft führen.

EYDENZELT ist eine Lösung (eine Flüssigkeit), die in das Auge injiziert wird. Es ist in einer 2-ml-Dosis verfügbar. Ihr Arzt wird ein Behandlungsplan empfehlen, und es ist sehr wichtig, dass Sie diesen befolgen.

EYDENZELT ist nicht geeignet für Kinder im Gegensatz zum Originalprodukt Eylea.

Was soll Ihr Arzt wissen, bevor Sie mit EYDENZELT behandelt werden?

Informieren Sie Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal, bevor Ihre Behandlung mit EYDENZELT beginnt, falls:

- Sie eine Infektion im oder rund um das Auge haben.
- Ihr Auge zurzeit gerötet ist oder schmerzt.
- Sie denken, dass Sie vielleicht allergisch gegen Jod, Betäubungsmittel oder einen der Bestandteile von EYDENZELT sind.
- Sie bei früheren Augeninjektionen Probleme gehabt haben.
- Sie ein Glaukom oder eine medizinische Vorgeschichte von erhöhtem Augeninnendruck haben.
- Sie Lichtblitze oder schwebende schwarze Punkte sehen oder das in der Vergangenheit der Fall war.
- Sie Arzneimittel anwenden, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.
- bei Ihnen innerhalb von 4 Wochen vor oder nach der Behandlung mit EYDENZELT eine Augenoperation stattfand oder geplant ist.
- Sie schwanger sind oder beabsichtigen, schwanger zu werden, oder stillen. Es liegt sehr wenig Information über die Sicherheit der Anwendung von EYDENZELT bei schwangeren Frauen vor. EYDENZELT 2 mg sollte während der Schwangerschaft nicht angewendet werden, es sei denn, der mögliche Nutzen überwiegt das potenzielle Risiko für das ungeborene Kind. Sprechen Sie vor der Behandlung mit EYDENZELT mit Ihrem Arzt. Frauen im gebärfähigen Alter müssen während der Behandlung mit EYDENZELT eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Wenn Sie mit EYDENZELT 2 mg behandelt werden, müssen Sie mindestens über 3 Monate nach der letzten Injektion eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Geringe Mengen von EYDENZELT können in die Muttermilch übergehen. Die Auswirkungen von Aflibercept auf gestillte Neugeborene/Kinder sind nicht bekannt. Die Anwendung von EYDENZELT wird während der Stillzeit nicht empfohlen.

Wie kann ich mich auf meinen EYDENZELT-Injektionstermin vorbereiten?

Eventuell bittet Ihr Arzt Sie, einige Tage vor der Injektion Augentropfen anzuwenden. Nach der Behandlung werden Sie eventuell verschwommen sehen. Daher sollten Sie nicht mit dem Auto nach Hause fahren. Bitten Sie einen Freund oder ein Familienmitglied, Sie zu Ihrem Termin zu fahren oder suchen Sie eine andere Möglichkeit, zu Ihrem Termin und wieder nach Hause gelangen. Schminken Sie sich am Behandlungstag nicht.

Was kann ich nach meiner Behandlung mit EYDENZELT erwarten?

Nach Ihrer Injektion mit EYDENZELT führt Ihr Arzt möglicherweise einige Augentests durch. Hierzu kann auch die Messung des Augeninnendrucks gehören. Nach der Injektion sehen Sie verschwommen. Sie dürfen daher kein Auto fahren, bis Sie wieder normal sehen können.

In den nächsten Tagen ist Ihr Auge möglicherweise blutunterlaufen oder Sie sehen bewegliche Punkte im Sichtfeld. Beide Erscheinungen sollten sich innerhalb weniger Tage wieder zurückbilden. Ist dies nicht der Fall oder verschlechtern sich die Symptome, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.

Einige Patienten verspüren nach der Injektion eventuell leichte Schmerzen oder Beschwerden in ihrem Auge. Wenn diese nicht verschwinden oder schlimmer werden, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.

Hat EYDENZELT Nebenwirkungen?

Wie alle Arzneimittel kann EYDENZELT Nebenwirkungen haben. Nicht jeder, der eine EYDENZELT-Injektion erhält, empfindet Nebenwirkungen.

Kontaktieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Anzeichen oder Symptome aus der nachfolgenden Tabelle auftreten, weil dies Anzeichen einer ernsthaften Komplikation nach der Behandlung sein können :

Erkrankung	Mögliche Anzeichen oder Symptome
Infektion oder Entzündung im Auge	<ul style="list-style-type: none"> • Augenschmerzen oder verstärktes Unbehagen im Auge • Sich verschlimmernde Augenrötung • Lichtempfindlichkeit • Anschwellen des Augenlids • Sehveränderungen wie z. B. plötzliche Sehverschlechterung oder verschwommenes Sehen
Linsentrübung (Katarakt)	<ul style="list-style-type: none"> • Verschwommenes Sehen • Sehen von Schatten • Weniger klar erkennbare Linien und Formen • Veränderung des Farbsehens (z. B. Farben wirken "verwaschen")
Erhöhung des Augeninnendrucks	<ul style="list-style-type: none"> • Lichthöfe um Lichter herum • Augenschmerzen • Augenrötung • Übelkeit oder Erbrechen • Verschlechterung des Sehvermögens
Ablösung oder Einriss einer Schicht der Netzhaut	<ul style="list-style-type: none"> • Plötzliche Lichtblitze • Plötzliches Auftreten oder eine Zunahme von dunklen schwebenden Punkten im Gesichtsfeld • Trübung eines Teils des Gesichtsfeldes • Sehveränderungen

Für eine vollständige Auflistung der Nebenwirkungen, lesen Sie bitte die Gebrauchsinformation von EYDENZELT. Sie finden die Gebrauchsinformationen, indem Sie den QR Code am Anfang dieses Leitfadens scannen, oder indem Sie Ihren Arzt fragen. Die Gebrauchsinformation ist auch unter www.fagg.be verfügbar.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

Belgien

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte www.afmps.be

Abteilung Vigilanz: Website: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments) der Gesundheitsbehörde in Luxemburg

Website: www.guichet.lu/pharmakovigilanz

Sie können Nebenwirkungen auch bei der Abteilung Pharmakovigilanz von Celltrion Healthcare Belux anzeigen, telefonisch unter +32 15 28 74 18 oder per E-Mail an per.benelux@pharmalex.com. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Was ist, wenn ich Bedenken oder Fragen habe?

Wenn Sie Bedenken oder Fragen haben, sind Ihr Arzt oder das medizinische Fachpersonal die geeigneten Ansprechpartner. Sie sind sehr erfahren und kennen Ihre individuelle Situation. So können sie Ihnen die Antworten geben, die Sie brauchen.

Ihre Augenklinik ist: _____ Kontakt: _____ Telefon: _____ Adresse: _____ _____ Email: _____
--

Ihr Leitfaden für EYDENZELT®▼

EYDENZELT wird zur Behandlung von Makulaödem infolge eines Venenastverschlusses (VAV) angewendet

Dieser Leitfaden ist hergestellt für Personen, die EYDENZELT (Aflibercept Injektionslösung) zur Behandlung von VAV verschrieben bekommen haben. Ihr Arzt wird die EYDENZELT 40 mg/ml Lösung zur empfohlenen Dosierung von 2 mg Aflibercept anwenden.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Ende Abschnitt 4 der Gebrauchsinformation.

Dieser Leitfaden ist ausgedruckt und digital verfügbar, beide Formate ermöglichen den Zugriff auf eine Audioversion über ein Smart Device. Die Audioversion ist eine gesprochene Version des Textes in dieser Patientenbroschüre. Weitere Informationen finden Sie in der Gebrauchsinformation, die ebenfalls als Audioversion verfügbar ist.

Sie finden diese Informationen, indem Sie die Webseite www.celltrionhealthcare.be besuchen oder indem Sie mit der Kamera eines Smart Device den QR Code scannen. Danach wird das Gerät zu den Informationen im Internet weitergeleitet.

Audio für den Patienten (VAV)

QR-Code zur Audio für den Patienten (VAV)



Gebrauchsinformation

Eydenzelt 40 mg/ml (2-mg-Dosis)

Der vollständige und aktualisierte Text dieser Packungsbeilage ist auf der Webseite www.famhp.be unter "Search information on an authorised medicine" verfügbar.

Ihr Arzt hat Ihnen EYDENZELT verschrieben, weil bei Ihnen die Diagnose Makulaödem infolge eines Venenastverschlusses, oder VAV, gestellt wurde.

Was ist EYDENZELT?

EYDENZELT ist eine Art Behandlung, die Anti-VEGF genannt wird. Anti-VEGF ist eine Abkürzung für 'Anti-vaskulärer endothelialer Wachstumsfaktor', und dies ist eine Beschreibung, wie EYDENZELT wirkt, um Ihre Sehkraft zu schützen.

EYDENZELT unterdrückt VEGF, und dies hilft, die Schwellung der Netzhaut zu verringern, und kann zur Besserung und zum Erhalt Ihrer Sehkraft führen.

EYDENZELT ist eine Lösung (eine Flüssigkeit), die in das Auge injiziert wird. Es ist in einer 2-ml-Dosis verfügbar. Ihr Arzt wird ein Behandlungsplan empfehlen, und es ist sehr wichtig, dass Sie diesen befolgen.

EYDENZELT ist nicht geeignet für Kinder im Gegensatz zum Originalprodukt Eylea.

Was soll Ihr Arzt wissen, bevor Sie mit EYDENZELT behandelt werden?

Informieren Sie Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal, bevor Ihre Behandlung mit EYDENZELT beginnt, falls:

- Sie eine Infektion im oder rund um das Auge haben.
- Ihr Auge zurzeit gerötet ist oder schmerzt.
- Sie denken, dass Sie vielleicht allergisch gegen Jod, Betäubungsmittel oder einen der Bestandteile von EYDENZELT sind.
- Sie bei früheren Augeninjektionen Probleme gehabt haben.
- Sie ein Glaukom oder eine medizinische Vorgeschichte von erhöhtem Augeninnendruck haben.
- Sie Lichtblitze oder schwebende schwarze Punkte sehen oder das in der Vergangenheit der Fall war.
- Sie Arzneimittel anwenden, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.
- bei Ihnen innerhalb von 4 Wochen vor oder nach der Behandlung mit EYDENZELT eine Augenoperation stattfand oder geplant ist.
- Sie schwanger sind oder beabsichtigen, schwanger zu werden, oder stillen. Es liegt sehr wenig Information über die Sicherheit der Anwendung von EYDENZELT bei schwangeren Frauen vor. EYDENZELT 2 mg sollte während der Schwangerschaft nicht angewendet werden, es sei denn, der mögliche Nutzen überwiegt das potenzielle Risiko für das ungeborene Kind. Sprechen Sie vor der Behandlung mit EYDENZELT mit Ihrem Arzt. Frauen im gebärfähigen Alter müssen während der Behandlung mit EYDENZELT eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Wenn Sie mit EYDENZELT 2 mg behandelt werden, müssen Sie mindestens über 3 Monate nach der letzten Injektion eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Geringe Mengen von EYDENZELT können in die Muttermilch übergehen. Die Auswirkungen von Aflibercept auf gestillte Neugeborene/Kinder sind nicht bekannt. Die Anwendung von EYDENZELT wird während der Stillzeit nicht empfohlen.

Wie kann ich mich auf meinen EYDENZELT-Injektionstermin vorbereiten?

Eventuell bittet Ihr Arzt Sie, einige Tage vor der Injektion Augentropfen anzuwenden. Nach der Behandlung werden Sie eventuell verschwommen sehen. Daher sollten Sie nicht mit dem Auto nach Hause fahren. Bitten Sie einen Freund oder ein Familienmitglied, Sie zu Ihrem Termin zu fahren oder suchen Sie eine andere Möglichkeit, zu Ihrem Termin und wieder nach Hause gelangen. Schminken Sie sich am Behandlungstag nicht.

Was kann ich nach meiner Behandlung mit EYDENZELT erwarten?

Nach Ihrer Injektion mit EYDENZELT führt Ihr Arzt möglicherweise einige Augentests durch. Hierzu kann auch die Messung des Augeninnendrucks gehören. Nach der Injektion sehen Sie verschwommen. Sie dürfen daher kein Auto fahren, bis Sie wieder normal sehen können.

In den nächsten Tagen ist Ihr Auge möglicherweise blutunterlaufen oder Sie sehen bewegliche Punkte im Sichtfeld. Beide Erscheinungen sollten sich innerhalb weniger Tage wieder zurückbilden. Ist dies nicht der Fall oder verschlechtern sich die Symptome, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.

Einige Patienten verspüren nach der Injektion eventuell leichte Schmerzen oder Beschwerden in ihrem Auge. Wenn diese nicht verschwinden oder schlimmer werden, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.

Hat EYDENZELT Nebenwirkungen?

Wie alle Arzneimittel kann EYDENZELT Nebenwirkungen haben. Nicht jeder, der eine EYDENZELT-Injektion erhält, empfindet Nebenwirkungen.

Kontaktieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Anzeichen oder Symptome aus der nachfolgenden Tabelle auftreten, weil dies Anzeichen einer ernsthaften Komplikation nach der Behandlung sein können :

Erkrankung	Mögliche Anzeichen oder Symptome
Infektion oder Entzündung im Auge	<ul style="list-style-type: none"> • Augenschmerzen oder verstärktes Unbehagen im Auge • Sich verschlimmernde Augenrötung • Lichtempfindlichkeit • Anschwellen des Augenlids • Sehveränderungen wie z. B. plötzliche Sehverschlechterung oder verschwommenes Sehen
Linsentrübung (Katarakt)	<ul style="list-style-type: none"> • Verschwommenes Sehen • Sehen von Schatten • Weniger klar erkennbare Linien und Formen • Veränderung des Farbsehens (z. B. Farben wirken "verwaschen")
Erhöhung des Augeninnendrucks	<ul style="list-style-type: none"> • Lichthöfe um Lichter herum • Augenschmerzen • Augenrötung • Übelkeit oder Erbrechen • Verschlechterung des Sehvermögens
Ablösung oder Einriss einer Schicht der Netzhaut	<ul style="list-style-type: none"> • Plötzliche Lichtblitze • Plötzliches Auftreten oder eine Zunahme von dunklen schwebenden Punkten im Gesichtsfeld • Trübung eines Teils des Gesichtsfeldes • Sehveränderungen

Für eine vollständige Auflistung der Nebenwirkungen, lesen Sie bitte die Gebrauchsinformation von EYDENZELT. Sie finden die Gebrauchsinformationen, indem Sie den QR Code am Anfang dieses Leitfadens scannen, oder indem Sie Ihren Arzt fragen. Die Gebrauchsinformationen ist auch unter www.fagg.be verfügbar.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

Belgien

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte www.afmps.be

Abteilung Vigilanz: Website: www.notifierunefetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments) der Gesundheitsbehörde in Luxemburg

Website: www.guichet.lu/pharmakovigilanz

Sie können Nebenwirkungen auch bei der Abteilung Pharmakovigilanz von Celltrion Healthcare Belux anzeigen, telefonisch unter +32 15 28 74 18 oder per E-Mail an per.benelux@pharmalex.com. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Was ist, wenn ich Bedenken oder Fragen habe?

Wenn Sie Bedenken oder Fragen haben, sind Ihr Arzt oder das medizinische Fachpersonal die geeigneten Ansprechpartner. Sie sind sehr erfahren und kennen Ihre individuelle Situation. So können sie Ihnen die Antworten geben, die Sie brauchen.

Ihre Augenklinik ist: _____ Kontakt: _____ Telefon: _____ Adresse: _____ _____ Email: _____
--

Ihr Leitfaden für EYDENZELT®▼

EYDENZELT wird zur Behandlung von myoper choroidaler Neovaskularisation (mCNV) angewendet

Dieser Leitfaden ist hergestellt für Personen, die EYDENZELT (Aflibercept Injektionslösung) zur Behandlung von mCNV verschrieben bekommen haben. Ihr Arzt wird die EYDENZELT 40 mg/ml Lösung zur empfohlenen Dosierung von 2 mg Aflibercept anwenden.

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Ende Abschnitt 4 der Gebrauchsinformation.

Dieser Leitfaden ist ausgedruckt und digital verfügbar, beide Formate ermöglichen den Zugriff auf eine Audioversion über ein Smart Device. Die Audioversion ist eine gesprochene Version des Textes in dieser Patientenbroschüre. Weitere Informationen finden Sie in der Gebrauchsinformation, die ebenfalls als Audioversion verfügbar ist.

Sie finden diese Informationen, indem Sie die Webseite www.celltrionhealthcare.be besuchen oder indem Sie mit der Kamera eines Smart Device den QR Code scannen. Danach wird das Gerät zu den Informationen im Internet weitergeleitet.

Audio für den Patienten (mCNV)

QR-Code zur Audio für den Patienten (mCNV)



Gebrauchsinformation

Eydenzelt 40 mg/ml (2-mg-Dosis)

Der vollständige und aktualisierte Text dieser Packungsbeilage ist auf der Webseite www.famhp.be unter "Search information on an authorised medicine" verfügbar.

Ihr Arzt hat Ihnen EYDENZELT verschrieben, weil bei Ihnen die Diagnose myope choroidale Neovaskularisation, oder mCNV, gestellt wurde.

Was ist EYDENZELT?

EYDENZELT ist eine Art Behandlung, die Anti-VEGF genannt wird. Anti-VEGF ist eine Abkürzung für 'Anti-vaskulärer endothelialer Wachstumsfaktor', und dies ist eine Beschreibung, wie EYDENZELT wirkt, um Ihre Sehkraft zu schützen.

EYDENZELT unterdrückt VEGF, und dies hilft, die Schwellung der Netzhaut zu verringern, und kann zur Besserung und zum Erhalt Ihrer Sehkraft führen.

EYDENZELT ist eine Lösung (eine Flüssigkeit), die in das Auge injiziert wird. Es ist in einer 2-ml-Dosis verfügbar. Ihr Arzt wird ein Behandlungsplan empfehlen, und es ist sehr wichtig, dass Sie diesen befolgen.

EYDENZELT ist nicht geeignet für Kinder im Gegensatz zum Originalprodukt Eylea.

Was soll Ihr Arzt wissen, bevor Sie mit EYDENZELT behandelt werden?

Informieren Sie Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal, bevor Ihre Behandlung mit EYDENZELT beginnt, falls:

- Sie eine Infektion im oder rund um das Auge haben.
- Ihr Auge zurzeit gerötet ist oder schmerzt.
- Sie denken, dass Sie vielleicht allergisch gegen Jod, Betäubungsmittel oder einen der Bestandteile von EYDENZELT sind.
- Sie bei früheren Augeninjektionen Probleme gehabt haben.
- Sie ein Glaukom oder eine medizinische Vorgeschichte von erhöhtem Augeninnendruck haben.
- Sie Lichtblitze oder schwebende schwarze Punkte sehen oder das in der Vergangenheit der Fall war.
- Sie Arzneimittel anwenden, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.
- bei Ihnen innerhalb von 4 Wochen vor oder nach der Behandlung mit EYDENZELT eine Augenoperation stattfand oder geplant ist.
- Sie schwanger sind oder beabsichtigen, schwanger zu werden, oder stillen. Es liegt sehr wenig Information über die Sicherheit der Anwendung von EYDENZELT bei schwangeren Frauen vor. EYDENZELT 2 mg sollte während der Schwangerschaft nicht angewendet werden, es sei denn, der mögliche Nutzen überwiegt das potenzielle Risiko für das ungeborene Kind. Sprechen Sie vor der Behandlung mit EYDENZELT mit Ihrem Arzt. Frauen im gebärfähigen Alter müssen während der Behandlung mit EYDENZELT eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Wenn Sie mit EYDENZELT 2 mg behandelt werden, müssen Sie mindestens über 3 Monate nach der letzten Injektion eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Geringe Mengen von EYDENZELT können in die Muttermilch übergehen. Die Auswirkungen von Aflibercept auf gestillte Neugeborene/Kinder sind nicht bekannt. Die Anwendung von EYDENZELT wird während der Stillzeit nicht empfohlen.

Wie kann ich mich auf meinen EYDENZELT-Injektionstermin vorbereiten?

Eventuell bittet Ihr Arzt Sie, einige Tage vor der Injektion Augentropfen anzuwenden. Nach der Behandlung werden Sie eventuell verschwommen sehen. Daher sollten Sie nicht mit dem Auto nach Hause fahren. Bitten Sie einen Freund oder ein Familienmitglied, Sie zu Ihrem Termin zu fahren oder suchen Sie eine andere Möglichkeit, zu Ihrem Termin und wieder nach Hause gelangen. Schminken Sie sich am Behandlungstag nicht.

Was kann ich nach meiner Behandlung mit EYDENZELT erwarten?

Nach Ihrer Injektion mit EYDENZELT führt Ihr Arzt möglicherweise einige Augentests durch. Hierzu kann auch die Messung des Augeninnendrucks gehören. Nach der Injektion sehen Sie verschwommen. Sie dürfen daher kein Auto fahren, bis Sie wieder normal sehen können.

In den nächsten Tagen ist Ihr Auge möglicherweise blutunterlaufen oder Sie sehen bewegliche Punkte im Sichtfeld. Beide Erscheinungen sollten sich innerhalb weniger Tage wieder zurückbilden. Ist dies nicht der Fall oder verschlechtern sich die Symptome, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.

Einige Patienten verspüren nach der Injektion eventuell leichte Schmerzen oder Beschwerden in ihrem Auge. Wenn diese nicht verschwinden oder schlimmer werden, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.

Hat EYDENZELT Nebenwirkungen?

Wie alle Arzneimittel kann EYDENZELT Nebenwirkungen haben. Nicht jeder, der eine EYDENZELT-Injektion erhält, empfindet Nebenwirkungen.

Kontaktieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Anzeichen oder Symptome aus der nachfolgenden Tabelle auftreten, weil dies Anzeichen einer ernsthaften Komplikation nach der Behandlung sein können:

Erkrankung	Mögliche Anzeichen oder Symptome
Infektion oder Entzündung im Auge	<ul style="list-style-type: none"> • Augenschmerzen oder verstärktes Unbehagen im Auge • Sich verschlimmernde Augenrötung • Lichtempfindlichkeit • Anschwellen des Augenlids • Sehveränderungen wie z. B. plötzliche Sehverschlechterung oder verschwommenes Sehen
Linsentrübung (Katarakt)	<ul style="list-style-type: none"> • Verschwommenes Sehen • Sehen von Schatten • Weniger klar erkennbare Linien und Formen • Veränderung des Farbsehens (z. B. Farben wirken "verwaschen")
Erhöhung des Augeninnendrucks	<ul style="list-style-type: none"> • Lichthöfe um Lichter herum • Augenschmerzen • Augenrötung • Übelkeit oder Erbrechen • Verschlechterung des Sehvermögens
Ablösung oder Einriss einer Schicht der Netzhaut	<ul style="list-style-type: none"> • Plötzliche Lichtblitze • Plötzliches Auftreten oder eine Zunahme von dunklen schwebenden Punkten im Gesichtsfeld • Trübung eines Teils des Gesichtsfeldes • Sehveränderungen

Für eine vollständige Auflistung der Nebenwirkungen, lesen Sie bitte die Gebrauchsinformation von EYDENZELT. Sie finden die Gebrauchsinformationen, indem Sie den QR Code am Anfang dieses Leitfadens scannen, oder indem Sie Ihren Arzt fragen. Die Gebrauchsinformation ist auch unter www.fagg.be verfügbar.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über:

Belgien

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte www.afmps.be

Abteilung Vigilanz: Website: www.notiferunefetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments) der Gesundheitsbehörde in Luxemburg

Website: www.guichet.lu/pharmakovigilanz

Sie können Nebenwirkungen auch bei der Abteilung Pharmakovigilanz von Celltrion Healthcare Belux anzeigen, telefonisch unter +32 15 28 74 18 oder per E-Mail an per.benelux@pharmalex.com. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Was ist, wenn ich Bedenken oder Fragen habe?

Wenn Sie Bedenken oder Fragen haben, sind Ihr Arzt oder das medizinische Fachpersonal die geeigneten Ansprechpartner. Sie sind sehr erfahren und kennen Ihre individuelle Situation. So können sie Ihnen die Antworten geben, die Sie brauchen.

Ihre Augenklinik ist: _____

Kontakt: _____

Telefon: _____

Adresse: _____

Email: _____



Notizen

A series of horizontal dotted lines for writing notes, spanning the width of the page.

Notizen

A series of horizontal dotted lines for writing notes, spanning the width of the page.

