



Um die Wirkungen des Arzneimittels Eylea 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 09/2025).

aflibercept

EYLEA®

LEITFADEN FÜR DIE SICHERE ANWENDUNG ERWACHSENEN

Eylea 40 mg/ml & 114,3 mg/ml
Injektionslösung

Fertigspritze – Durchstechflasche



Frauen im gebärfähigen Alter sollten eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden während der Behandlung mit Eylea und bis 3 Monate lang nach der letzten Injektion mit Eylea 2 mg (40 mg/ml) und bis 4 Monate lang nach der letzten Injektion mit Eylea 8 mg (114,3 mg/ml).

Bitte lesen Sie auch die Gebrauchsinformation (Packungsbeilage) zu EYLEA sorgfältig durch. Dieser Leitfaden ist auch in einer elektronischen Version und als Audiodatei erhältlich. Dieser Leitfaden und die Packungsbeilage sind über diese Links verfügbar:

LEITFADEN

<https://www.edumaterial.bayer.com/de-be/be-target-select-eylea>



PACKUNGSBEILAGE

<https://pharmaproductinfo.bayer.be/geneesmiddelen/eylea>



Lesen Sie die Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie Eylea verwenden. Weitere Informationen für Patienten erhalten sie in der Packungsbeilage von Eylea unter www.afmps.be, Überschrift "Chercher des informations sur un médicament autorisé »

INHALTSVERZEICHNIS

Was ist Eylea (aflibercept) ?

Für wen ist Eylea geeignet?

Was sollte Ihr Arzt vor Beginn der Behandlung mit Eylea wissen?

Wie kann ich mich auf meinen Eylea-Behandlungstermin vorbereiten?

Was kann ich nach meiner Behandlung mit Eylea erwarten?

Hat Eylea Nebenwirkungen?

Wenn ich Bedenken oder Fragen habe?

Weitere Informationen

Dieser Leitfaden informiert Sie über die Behandlung mit Eylea, die notwendigen Vorsichtsmaßnahmen und was bei Nebenwirkungen zu tun ist. Diese Informationen gelten zusätzlich zu der Packungsbeilage von Eylea.

Was ist Eylea (aflibercept) ?

Aflibercept, der Wirkstoff in Eylea, unterdrückt die Aktivität einer Gruppe von Faktoren, die vaskulärer endothelialer Wachstumsfaktor A (VEGF-A) und Plazenta-Wachstumsfaktor (PlGF) genannt werden.

Diese Aktion hilft die angesammelte Flüssigkeit in der Netzhaut zu reduzieren. Eylea kann helfen, das Sehvermögen zu stabilisieren und auch zu verbessern.

Eylea ist eine Lösung, die in das Auge injiziert wird. Eylea ist in Dosen von 2 mg oder 8 mg Aflibercept erhältlich. Ihr Arzt wird die optimale Dosierung für Ihre persönliche Situation bestimmen. Ihr Arzt entscheidet, wie oft Sie behandelt werden müssen, und schlägt Ihnen einen Behandlungsplan vor.

Es ist wichtig, dass Sie dies genau verfolgen

Für wen ist Eylea (aflibercept) geeignet?

Eylea (aflibercept) 2 mg ist geeignet, um folgende Augenerkrankungen bei Erwachsenen zu behandeln :

- neovaskuläre (feuchte) altersabhängige Makula-degeneration (AMD),
- beeinträchtigtes Sehvermögen aufgrund eines Makulaödems infolge eines retinalen Venenverschlusses (RVV) (Venenastverschluss [VAV] oder Zentralvenenverschluss [ZVV]),
- beeinträchtigtes Sehvermögen aufgrund eines diabetischen Makulaödems (DMÖ),
- beeinträchtigtes Sehvermögen aufgrund einer myopen choroidalen Neovaskularisation (mCNV).

Eylea (aflibercept) 8 mg ist geeignet, um folgende Augenerkrankungen bei Erwachsenen zu behandeln

- neovaskuläre (feuchte) altersabhängige Makuladegeneration (AMD),
- beeinträchtigtes Sehvermögen aufgrund eines diabetischen Makulaödems (DMÖ).

Was sollte Ihr Arzt vor Beginn der Behandlung mit Eylea wissen?

Bevor Sie mit der Behandlung mit Eylea beginnen, ist es wichtig, Ihren Arzt zu informieren, wenn:

- Sie eine Entzündung oder Infektion im oder um das Auge haben.
- Sie Schmerzen oder Rötungen im Auge haben.
- Sie den Verdacht haben, allergisch gegen Jod, Schmerzmittel oder einen der Inhaltsstoffe von Eylea zu sein.
- Sie bei früheren Augeninjektionen Beschwerden oder Komplikationen verspürt haben.
- Sie an einem Glaukom leiden oder in der Vergangenheit einen erhöhten Augendruck hatten.
- Sie zuvor Lichtblitze oder schwebende schwarze Flecken vor den Augen erlebt haben.
- Sie heute oder in letzter Zeit andere Arzneimittel eingenommen haben, auch ohne Rezept.
- in den letzten 4 Wochen eine Operation an Ihrem Auge durchgeführt wurde oder innerhalb der nächsten vier Wochen geplant ist.
- Sie schwanger sind oder beabsichtigen, schwanger zu werden oder wenn Sie stillen. Es liegen keine Berichte zur Anwendung von Eylea bei schwangeren Frauen vor. Eylea 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 Eylea mit Ihrem Arzt darüber. Frauen im gebärfähigen Alter müssen eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden während der Behandlung und mindestens über 3 Monate nach der letzten Injektion von Eylea 2 mg oder mindestens über 4 Monate nach der letzten Injektion von Eylea 8 mg.
- Geringe Mengen von Aflibercept können in die Muttermilch übergehen. Die Auswirkungen von Aflibercept auf gestillte Neugeborene/Kinder sind nicht bekannt. Die Anwendung von Eylea wird während der Stillzeit nicht empfohlen.

Wie kann ich mich auf meinen Eylea-Behandlungstermin vorbereiten?

- Ihr Arzt kann Sie bitten, einige Tage vor Ihrem Termin Augentropfen zu verwenden.
- Nach der Injektion kann bei Ihnen verschwommenes Sehen auftreten. Sie dürfen also nicht selbst nach Hause fahren. Bitten Sie einen Freund oder ein Familienmitglied, Sie zu und von Ihrem Termin zu bringen, oder vereinbaren Sie einen anderen Weg, um dorthin zu gelangen und wieder nach Hause zu kommen.
- Am Tag Ihres Termins sollten Sie kein Make-up tragen.

Was kann ich nach meiner Behandlung mit Eylea erwarten ?

- Ihr Arzt wird nach der Aflibercept Injektion einige Augenuntersuchungen durchführen, zu denen auch eine Messung Ihres Augeninnendrucks gehört.
- Nach der Injektion kann bei Ihnen verschwommenes Sehen auftreten. Daher sollten Sie nicht Auto fahren, bis sich Ihr Sehvermögen wieder normalisiert hat.
- In den nächsten Tagen kann es sein, dass Sie ein blutunterlaufenes Auge bekommen oder Sie sich bewegende Punkte in Ihrem Gesichtsfeld sehen. Bitte wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn dies nicht innerhalb von ein paar Tagen verschwindet oder sich verschlimmert.
- Manche Menschen können nach der Injektion leichte Schmerzen oder Unbehagen im Auge verspüren. Bitte wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn die Schmerzen nicht innerhalb von ein paar Tagen verschwinden oder sich verschlimmern.

Hat Eylea Nebenwirkungen?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Das Risiko von Nebenwirkungen ist bei der Dosis von 2 mg oder 8 mg Aflibercept gleich

Anzeichen und Symptome von schweren Nebenwirkungen. Wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt, wenn Sie der in der nachfolgenden Tabelle aufgeführten Anzeichen oder Symptome bemerken :

Erkrankung	Mögliche Anzeichen oder Symptome
Infektion oder Entzündung im Auge	Augenschmerzen oder verstärktes Unbehagen im Auge Eine sich verschlimmernde Augenrötung Lichtempfindlichkeit Schwellung des Augenlids Sehveränderungen wie z. B. plötzliche Sehverschlechterung oder verschwommenes Sehen
Linsentrübung (Katarakt)	Verschwommenes Sehen Sehen von Schatten Weniger klar erkennbare Linien und Formen Veränderung des Farbsehens, z. B. Farben wirken "verwaschen"

Erkrankung	Mögliche Anzeichen oder Symptome
Anstieg des Augeninnendrucks	Lichthöfe um Lichter herum Augenschmerzen Augenrötung Übelkeit oder Erbrechen Verschlechterung des Sehvermögens
Ablösung oder Einriss einer Netzhautschicht	Plötzliche Lichtblitze Plötzliches Auftreten oder eine Zunahme von „fliegenden Mücken“ (dunklen schwebenden Punkten im Gesichtsfeld) Vorhangartiger Effekt über einem Teil des Sichtfeldes Verschlechterung des Sehvermögens

Eine vollständige Liste der Nebenwirkungen finden Sie in der Gebrauchsinformation (Packungsbeilage). Sie können die Packungsbeilage über den QR-Code oder den Link auf der Startseite anfordern. Oder über Ihren Arzt.

Wenn Sie glauben, dass Sie Nebenwirkungen von Ihrer Behandlung haben, melden Sie dies Ihrem Arzt oder Apotheker.

Sie können Nebenwirkungen direkt über ...

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte - www.afmps.be

Abteilung Vigilanz

Website: www.notifierunefetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

...melden.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Wenn ich Bedenken oder Fragen habe?

Wenn Sie Bedenken oder Fragen haben, sprechen Sie am besten mit Ihrem Arzt oder dem medizinischen Fachpersonal. Sie sind sehr erfahren und kennen Ihre individuelle Situation, so dass sie Ihnen die Antworten geben können, die Sie brauchen.

Weitere Informationen

IHR AUGENZENTRUM:

KONTAKT:

TELEFON:

ADRESSE:

E-MAIL