



Um die Wirkungen des Arzneimittels MYNZEPLI 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 03/2026).

LEITFADEN FÜR PATIENTEN

MYNZEPLI[▼] (Aflibercept 40 mg/ml, Injektionslösung)

▼Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung

Die Informationen in dieser Broschüre sollen keine Gespräche mit Ihrem Arzt ersetzen.
Diese Broschüre ist für Patienten bestimmt, denen MYNZEPLI verschrieben wurde.



Frauen im gebärfähigen Alter müssen während der Behandlung und mindestens über 3 Monate nach der letzten Injektion von MYNZEPLI eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden.

Wenn Sie schwanger sind oder beabsichtigen, schwanger zu werden, sprechen Sie vor der Behandlung mit MYNZEPLI mit Ihrem Arzt darüber.

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

BE/AFL/NP/0011 | März 2026

Dieser Leitfaden gibt Ihnen wichtige Informationen zu Ihrer Behandlung mit MYNZEPLI (Aflibercept-Injektionslösung), zum Injektionsverfahren, zu Symptomen, auf die Sie achten müssen, und Situationen, bei denen Sie im Notfall einen Arzt kontaktieren müssen.

Sie können sich den Audioguide dieses Leitfadens anhören, indem Sie den QR-code scannen oder indem Sie zur Webseite www.advanzpharma.com/product-risk-materials/aflibercept gehen.



Ihre Augenklinik ist:

Auge: _____

Telefonnummer: _____

Anschrift: _____

E-mail: _____

Willkommen beim Leitfaden über MYNZEPLI.

Ihr Arzt hat Ihnen MYNZEPLI verschrieben, weil Sie an einer Erkrankung leiden, die Ihr Sehvermögen beeinträchtigt.

Dieser Leitfaden soll Ihnen helfen, MYNZEPLI zu verstehen, und Ihnen wichtige Informationen zu Ihrer Behandlung geben.

- Wer kann eine Behandlung mit MYNZEPLI erhalten
- Wie soll ich mich auf die Behandlung mit MYNZEPLI vorbereiten
- Was geschieht nach der Behandlung mit MYNZEPLI
- Wichtige Zeichen und Symptome von Nebenwirkungen, wie schwere Augeninfektion (Endophthalmitis), Entzündung im Auge, erhöhter Augeninnendruck, Riss des Pigmentepithels der Netzhaut und grauer Star (Katarakt)
- Wann ist dringend ein Arzt zu kontaktieren
- Gebärfähige Frauen müssen eine wirksame Empfängnisverhütungsmethode anwenden und schwangere Frauen sollen nicht mit MYNZEPLI behandelt werden

Bevor Sie mit Ihrer Behandlung anfangen, lesen Sie aufmerksam diesen Leitfaden und die Gebrauchsinformation (Packungsbeilage) dieses Arzneimittels, die Sie auf der Webseite der FAMHP konsultieren können: www.fahmp.be -> Search information on an authorised medicine.

Ein Exemplar der Gebrauchsinformation dieses Arzneimittels ist auch am Ende dieses Leitfadens verfügbar.

Inhalt

Warum ist Ihnen MYNZEPLI verschrieben?	7
Einige Definitionen	8
Was ist feuchte AMD?	9
Was sind RVV, ZVV und VAV?	9-10
Was ist das DMÖ?	10
Was ist mCNV?	11
Was ist MYNZEPLI?	12
Was sollte ich meinem Arzt vor Beginn der Behandlung mit MYNZEPLI mitteilen?	14
Wie kann ich mich auf meinen MYNZEPLI-Termin vorbereiten?	15
Was geschieht bei dem MYNZEPLI-Termin?	16
Was sollen Sie machen, wenn Sie Fragen über MYNZEPLI haben?	17
Was kann ich nach meinem MYNZEPLI-Termin erwarten?	18
Welche Nebenwirkungen hat MYNZEPLI?	20
Wann sollen Sie dringend einen Arzt kontaktieren?	22
Wann sollen Sie einen neuen Termin ausmachen?	23

Warum ist Ihnen MYNZEPLI verschrieben?

Ihr Arzt hat Ihnen MYNZEPLI verschrieben, weil Sie eine der folgenden Augenerkrankungen haben:

- die neovaskuläre (feuchte) Form der altersabhängigen Makuladegeneration (AMD)
- verringertes Sehvermögen aufgrund eines Makulaödems infolge eines Zentralvenenverschlusses (ZVV) oder Venenastverschlusses (VAV) der Netzhaut
- verringertes Sehvermögen aufgrund eines diabetischen Makulaödems (DMÖ)
- verringertes Sehvermögen aufgrund einer myopen choroidalen Neovaskularisation (mCNV)

Alle diese Erkrankungen betreffen die Netzhaut des Auges.

Einige Definitionen:

- Die **Netzhaut** befindet sich im hinteren Teil des Auges und nimmt alle Bilder wahr, die wir sehen, wie ein Film in einer Kamera.
- Die **Makula** ist ein wichtiger Bereich in der Mitte der Netzhaut, die Ihnen hilft, Einzelheiten von Objekten vor Ihnen, wie Gesichter und Wörter in Büchern, klar zu sehen.
- **VEGF** ist ein vaskulärer endothelialer Wachsfaktor, der natürlicherweise im Körper vorkommt und daran beteiligt ist, dass neue Blutgefäße wachsen. Eine zu große Menge VEGF in der Netzhaut kann ein Wachstum von abnormalen, durchlässigen Blutgefäßen verursachen. Im Verlauf der Zeit kann dies dazu führen, dass die Netzhaut anschwillt und eine Verschlechterung des zentralen Sehvermögens eintritt. Es gibt jedoch Behandlungen, die dies verlangsamen können.

Was ist feuchte AMD?

Die feuchte altersabhängige Makuladegeneration (feuchte AMD) ist eine Krankheit, die die Netzhaut und insbesondere die Makula trifft. Sie tritt auf, wenn neue abnormale und durchlässige Blutgefäße unter der Netzhaut wachsen.

Was ist RVV?

RVV ist eine Erkrankung der Netzhaut, die durch die **Blockade einer Vene in der Netzhaut** gekennzeichnet wird, was eine Verlangsamung oder eine Blockade des Blutes in dem Blutgefäß verursacht.

Mit zunehmendem Alter ändert sich die Elastizität der Blutgefäße und sie können leichter verstopft werden. Die Bildung von Blutgerinnseln führt zur Ansammlung von Blut in der Netzhaut, die VEGF freigibt, um Blutgefäße zu machen, und die neovaskuläres Glaukom verursachen kann.

Es gibt zwei Arten des RVV, je nachdem, wo die Verstopfung auftritt: ZVV und VAV.

Was ist ZVV?

Retinaler Zentralvenenverschluss (Central Retinal Venous Occlusion, CRVO) ist eine Erkrankung, die eine Blockade der Hauptvene der Netzhaut verursacht, die das Blut aus der Netzhaut wegführt.

Was ist VAV?

Retinaler Venenastverschluss (Branch Retinal Venous Occlusion, BRVO) ist eine Erkrankung, die eine Blockade einer oder mehrere Seitenzweige der Hauptvene der Netzhaut verursacht, die das Blut aus der Netzhaut wegführt.

Was ist das DMÖ?

Diabetisches Makulaödem (DMO) ist eine Augenerkrankung, die auftritt, wenn sich in der Netzhaut Flüssigkeit ansammelt, und die eine Schwellung der Netzhaut verursacht.

Was ist mCNV?

Bei Menschen mit starker Myopie (Kurzsichtigkeit) vergrößert oder verlängert sich der Augapfel; dies kann eine Dehnung und Ausdünnung der Netzhaut verursachen. Diese Dehnung oder Ausdünnung der Netzhaut kann dazu führen, dass neue Blutgefäße aus einer Schicht hinter der Netzhaut wachsen (der sog. Choroidea oder Aderhaut), die das Auge mit Blut versorgt. Dies heißt myope choroidale Neovaskularisation (mCNV), wobei das Wachstum von Blutgefäßen durch VEGF gefördert wird. Diese Blutgefäße können dazu führen, dass Blutpartikeln im Auge durchlässig werden.

Was ist MYNZEPLI?

MYNZEPLI ist für Erwachsene bestimmt, bei denen eine feuchte AMD, ein DMÖ, ZVV, VAV oder eine mCNV diagnostiziert wurde.

MYNZEPLI gehört zur Gruppe Arzneimittel, die anti-VEGF genannt werden. Es blockiert die Aktivität einer Gruppe von Faktoren, die vaskulärer endothelialer Wachsfaktor des Typs A (VEGF-A) und plazentarer Wachsfaktor (PGIF) genannt werden.

Bei feuchter AMD, ZVV, VAV, DMÖ und mCNV sind diese Faktoren übermäßig verfügbar.

Indem es die Faktoren hemmt, kann MYNZEPLI helfen, Ihre Sehkraft zu erhalten und in vielen Fällen zu verbessern.

MYNZEPLI ist eine flüssige Lösung, die ins Auge injiziert wird:

MYNZEPLI 40 mg/ml entspricht einer injizierten Dosis von 2 mg.

Wenn Sie an feuchte AMD, DMÖ, ZVV, VAV oder mCNV leiden, kann Ihr Arzt Ihnen MYNZEPLI 40 mg/ml verabreichen, was einer injizierten Dosis von 2 mg MYNZEPLI entspricht.

Ihr Arzt wird Ihnen einen Behandlungsplan vorschlagen. Es ist sehr wichtig, dass Sie diesen befolgen. Kontaktieren Sie Ihren Arzt oder das medizinische Fachpersonal, wenn Sie Fragen oder Zweifel über MYNZEPLI haben.

Was sollte ich meinem Arzt vor Beginn der Behandlung mit MYNZEPLI mitteilen?

Sagen Sie es vor Beginn der Behandlung mit MYNZEPLI Ihrem Arzt oder dem medizinischen Fachpersonal unbedingt, wenn Sie:

- eine Infektion im Auge oder um das Auge herum haben;
- zurzeit eine Rötung im Auge oder Augenschmerzen haben;
- denken, dass Sie allergisch (überempfindlich) gegen Aflibercept oder einen der Bestandteile von MYNZEPLI, gegen Jod oder gegen Schmerzmittel sind. Die vollständige Liste der sonstigen Bestandteile finden Sie in der beiliegenden Packungsbeilage.
- bei früheren Augeninjektionen Schwierigkeiten oder Probleme hatten;
- ein Glaukom haben oder einen hohen Augeninnendruck haben oder hatten;

- beim Sehen Lichtblitze oder „fliegende Mücken“ bemerken oder früher bemerkt haben;
- Medikamente, mit oder ohne ärztliche Verschreibung, einnehmen bzw. anwenden;
- innerhalb von 4 Wochen vor oder nach der Behandlung mit MYNZEPLI eine Augenoperation hatten bzw. haben werden;
- schwanger sind, beabsichtigen schwanger zu werden oder stillen. **MYNZEPLI sollte während der Schwangerschaft nicht angewendet werden.** Sprechen Sie vor der Behandlung mit MYNZEPLI darüber mit Ihrem Arzt. Frauen im gebärfähigen Alter müssen **während der Behandlung mit MYNZEPLI und für mindestens 3 Monate** nach der letzten Injektion von MYNZEPLI eine **zuverlässige Verhütungsmethode** anwenden. Die Anwendung von MYNZEPLI während der Stillzeit wird nicht empfohlen.

Wie kann ich mich auf meinen MYNZEPLI-Termin vorbereiten?

Für die Vorbereitung auf Ihren Termin:

- Nach Ihrer Behandlung kann Ihre Sicht verschwommen sein. Deshalb sollten Sie nicht mit dem Auto nach Hause fahren. Sie können einen Freund oder ein Familienmitglied bitten, Sie zu Ihrem Termin zu bringen, oder eine andere Möglichkeit für Ihre Hin- und Rückfahrt organisieren.
- Tragen Sie am Tag Ihres Termins kein Make-up.

Was geschieht bei dem MYNZEPLI-Termin?

Ihr Arzt hat Erfahrung mit der Verabreichung von Augeninjektionen. Bei Ihrem Termin wird der Arzt:

- Sie sollen ein Hemd und eine Sicherheitskappe tragen,
- Ihr Auge reinigen, um Infektionen vorzubeugen,
- ein betäubendes Arzneimittel in Ihr Auge geben, um die Schmerzen zu lindern. Dies trägt dazu bei, dass die Injektion für Sie angenehmer wird,
- Ihr Auge und das Gebiet um Ihr Auge herum wird sorgfältig gereinigt werden,
- ein spezielles Tuch wird Ihr Gesicht bedecken,
- Ihr Auge wird offen gehalten, damit Sie nicht blinzeln,
- die Augendusche trübt Ihre Sehkraft, damit Sie die Nadel nicht sehen.

Ein erfahrener Arzt führt danach die Injektion ins Augenweiß durch.

Während der Injektion können Sie einen leichten Druck spüren.

Was sollen Sie machen, wenn Sie Fragen über MYNZEPLI haben?

Wenn Sie Zweifel oder Fragen haben, können Ihr Arzt und/oder das medizinische Fachpersonal Ihnen antworten und Sie beruhigen.

Sie sind erfahren und kennen Ihren Gesundheitszustand.

Zögern Sie nicht, um ihnen Fragen zu stellen.

Was kann ich nach meinem MYNZEPLI-Termin erwarten?

- Ihr Arzt könnte nach der Injektion von MYNZEPLI **einige Augenuntersuchungen** durchführen, zu denen auch eine Messung Ihres Augeninnendrucks gehört.
- Nach der Injektion kann bei Ihnen **verschwommenes Sehen** Daher sollten Sie nicht Auto fahren, bis sich Ihr Sehvermögen wieder normalisiert hat.
- Wenn Sie Kontaktlinsen tragen, werden Ihr Arzt oder das medizinische Fachpersonal Ihnen sagen, wann Sie sie wieder verwenden können.

In den ersten Tagen nach Ihrer Injektion kann es sein, dass Sie **ein blutunterlaufenes Auge** bekommen oder Sie sich **bewegende Punkte** in Ihrem Gesichtsfeld sehen. Dies sollte innerhalb einiger Tage besser werden. **Bitte wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn dies nicht nach wenigen 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 verschwinden oder sich verschlimmern.**

Ihr Arzt wird Ihnen eine Liste mit Nummern geben, die Sie im Notfall kontaktieren können.

Stellen Sie sicher, dass ein Familienmitglied oder eine andere Person Sie nach Hause bringen kann.

Welche Nebenwirkungen hat MYNZEPLI?

Wie alle Arzneimittel kann auch MYNZEPLI Nebenwirkungen verursachen. Nicht jeder, der eine Injektion mit MYNZEPLI erhält, wird eine Nebenwirkung feststellen.

Wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt, wenn Sie eines der in der nachfolgenden Tabelle aufgeführten Anzeichen oder Symptome bemerken, da dies Zeichen einer schweren Komplikation der Behandlung sein könnten.

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“
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

Erkrankung	Mögliche Anzeichen oder Symptome
Allergische Reaktionen (Überempfindlichkeit)	Hautausschlag Juckreiz (Pruritus) Hautausschlag mit starkem Juckreiz und Beulen (Juckreiz) Schwellung des Gesichts Allgemeine Schwellung Atemschwierigkeiten Unwohlsein (anaphylaktische / anaphylaktoide Reaktion) Diese Reaktionen können schwerwiegend sein und erfordern, dass Sie umgehend einen Arzt kontaktieren

Eine vollständige Liste der Nebenwirkungen finden Sie in der Gebrauchsinformation (Packungsbeilage) von MYNZEPLI, die Sie auf der Webseite der FAMHP konsultieren können: www.fahmp.be -> Search information on an authorised medicine

Meldung von Nebenwirkungen

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 Advanz Pharma anzeigen, telefonisch unter 0800 78 941 oder per E-Mail an medicalinformation@advanzpharma.com. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Wann sollen Sie dringend einen Arzt kontaktieren?

KONTAKTIEREN SIE UMGEHEND und BESUCHEN SIE DRINGEND Ihren Augenarzt oder die Notfallaufnahme.

Ihr Arzt wird Ihnen eine Liste mit Nummern geben, die Sie im Notfall kontaktieren können.

Jederzeit, wenn Sie eines oder mehrere der folgenden Zeichen oder Symptome bemerken:

- Augenrötung
- Verringeretes, verschwommenes oder verformtes Sehen
- Erhöhte Lichtempfindlichkeit
- Augenschmerzen
- Abnorme Wahrnehmungen wie Zirkel rund um Lichtquellen, Lichtblitze, schwebende Teilchen, Verringerung des Gesichtsfelds
- Fremdkörpergefühl im Auge
- Erhöhter Tränenfluss
- Reizung oder Schwellung des Augenlids
- Schmerzen oder Reizung an der Injektionsstelle
- Entzündung der Regenbogenhaut oder Augenentzündung oder wenn Sie Zeichen einer allergischen Reaktion entwickeln:
- Schwellung des Gesichtes und/oder allgemeine Schwellung, allgemeiner Hautausschlag, Juckreiz, Atemschwierigkeiten, Übelkeit,...

Wann sollen Sie einen neuen Termin ausmachen?

Ihr Arzt wird zusammen mit Ihnen Ihren nächsten Termin einplanen. Er wird einen Behandlungsplan aufstellen, dass Ihren Bedürfnissen und Ihrer Situation am besten angepasst ist.

Ihr Arzt und/oder das medizinische Fachpersonal kann am besten mit Ihnen über die Planung Ihrer Behandlung sprechen.

Kontaktieren Sie Ihren Arzt, bevor Sie mit der Behandlung aufhören.

Diese Broschüre ist in einer digitalen Version mit einem Audioguide erhältlich. Im Audioguide wird der Text dieser Broschüre vorgelesen. Scannen Sie mit der Kamera eines Smart-Gerätes den betreffenden nachstehenden QR-Code, um den Audioguide zu konsultieren.

Für eine digitale Version dieser Broschüre scannen Sie bitte diesen QR-Code:



Für den Audioguide scannen Sie bitte diesen QR-Code:



oder gehen Sie zur Webseite

www.advanzpharma.com/product-risk-materials/aflibercept

Weitere Informationen finden Sie in der Packungsbeilage. Scannen Sie den folgenden Code für die Packungsbeilage:



Advanz Pharma

Telefon: 0800 78 941

E-mail: medicalinformation@advanzpharma.com

BE/AFL/NP/0011 | März 2026