

Din guide til MYNZEPLI®



▲ Mynzepli (aflibercept)

Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning.

Denne guide giver dig vigtig information om din behandling med dette lægemiddel (aflibercept injektionsvæske, opløsning), selve injektionsproceduren, symptomer du skal holde øje med, og hvornår du skal kontakte en sundhedsperson, hvis der opstår en akut situation.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i indlægssedlen. Du kan også indberette bivirkninger direkte via lægemiddelstyrelsen websiden: www.meldenbivirkning.dk eller til Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, 2300 København S,
Telefon: **+45 44 88 95 95**
Email: dkma@dkma.dk.

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

Oplysningerne i denne folder er ikke beregnet til at erstatte samtaler mellem dig og lægen.

Denne folder er tiltænkt patienter, der har fået ordineret dette lægemiddel.

Denne folder er udarbejdet og finansieret af ADVANZ PHARMA.

November 2025

Lægen har ordineret dette lægemiddel, fordi du har en øjensygdom, der påvirker dit syn.

Denne vejledning er udarbejdet for at hjælpe dig med at forstå dette lægemiddel og give dig vigtig information om din behandling:

- Hvem kan blive behandlet med dette lægemiddel
- Hvordan du forbereder dig til behandling med dette lægemiddel
- Hvad der sker efter behandling med dette lægemiddel
- Vigtige tegn og symptomer på bivirkninger – for eksempel alvorlig infektion i øjet (endofthalmitis), betændelse i øjet, forhøjet øjentryk, rifter i øjets nethinde og grå stær
- Hvornår er det vigtigt, at du kontakter en sundhedsperson med det samme
- Kvinder i den fødedygtige alder skal bruge sikker prævention, og gravide må ikke behandles med dette lægemiddel

Hvorfor har lægen ordineret dette lægemiddel til dig?

Lægen har ordineret dette lægemiddel, fordi du har fået konstateret en af følgende øjensygdomme:

- våd (neovaskulær) aldersrelateret makuladegeneration (AMD)
- nedsat syn som følge af væske i nethinden (makulært ødem) efter blodprop i en blodåre i øjet – enten i den centrale nethindearterie (CRVO) eller i en grenvene (BRVO)
- nedsat syn på grund af diabetisk makulært ødem (DME)
- nedsat syn på grund af myopisk kar nydannelse i øjets årehinde (mCNV)

Alle disse sygdomme påvirker nethinden, som sidder bagerst i øjet. Nethinden opfanger de billeder, vi ser – den fungerer lidt som filmen i et gammeldags kamera. Makula (den gule plet) er den del af nethinden, som hjælper dig med at se tydeligt og opfatte fine detaljer.

Vigtig sikkerhedsinformation

Kontakt lægen hurtigst muligt, hvis du oplever et eller flere af følgende symptomer efter behandling med dette lægemiddel:

- Hvis smerte eller rødme i øjet efter injektionen ikke forsvinder eller bliver værre
- Hvis dit syn bliver mere sløret, eller du ikke ser så godt som normalt
- Hvis du bliver mere følsom over for lys
- Hvis du oplever en pludselig opståen af "fluer" i synsfeltet, lysglimt og/eller sløret syn

Folderen findes også i en digital version med en lydguide. Lydguiden er en oplæsning af teksten i denne folder. Du kan få adgang til disse på en af følgende måder:

Ved at gå til : [Dansk uddannelsesmateriale](#)

- Ved at bruge kameraet på en smartenhed til at scanne de relevante QR-koder herunder. Dette vil bringe dig til de relevante oplysninger online.
-

Scan nedenstående QR-kode for at gå til den digitale version af denne folder:



Scan nedenstående QR-kode for at gå til lydguiden:



Du kan finde yderligere oplysninger i indlægssedlen [European Medicines Agency \(EMA\)](#) eller [Indlægssedler.dk – information om medicin](#)

Du kan även scanna nedenstående QR-kode for at gå til indlægssedlen:

Kun for patienter i Danmark:



Indhold

- Hvad er dette lægemiddel?
- Hvad skal jeg fortælle lægen, inden jeg begynder at få dette lægemiddel?
- Hvordan forbereder jeg mig til min behandling med dette lægemiddel?
- Hvad er sker der under behandlingen med dette lægemiddel?
- Hvad kan jeg forvente efter behandlingen med dette lægemiddel?
- Hvilke bivirkninger er der ved dette lægemiddel?
- Hvem kan jeg kontakte, hvis jeg har brug for hjælp?

Hvad er dette lægemiddel?

dette lægemiddel er beregnet til voksne diagnosticeret med våd AMD, DME, CRVO, BRVO eller mCNV.

dette lægemiddel er et anti-VEGF-lægemiddel. Anti-VEGF står for "anti-vaskulær endotelial vækstfaktor". Nedenfor kan du læse, hvordan dette lægemiddel virker for at beskytte dit syn.

dette lægemiddel virker ved at blokere VEGF og dermed reducere hævelsen i nethinden. Dette kan hjælpe med at forbedre og bevare dit syn

dette lægemiddel er en opløsning (en væske), der sprøjtes ind i øjet. Lægen vil udarbejde den mest hensigtsmæssige behandlingsplan til dig, og det er meget vigtigt, at du følger den. Tal med lægen eller sygeplejersken, hvis du har spørgsmål eller bekymringer i forbindelse med dette lægemiddel.

Husk, at det er vigtigt, at du følger den behandlingsplan, som lægen giver dig. Dette er afgørende for at sikre, at dette lægemiddel virker som det skal.

Hvad skal jeg fortælle lægen, inden jeg begynder at få dette lægemiddel?

Inden du får dette lægemiddel, er det vigtigt at du fortæller lægen eller sundhedsteamet, hvis du:

- har en infektion i eller omkring øjet
- har rødme i øjet eller smerter i øjet
- mener, at du kan være allergisk over for jod, smertestillende lægemidler eller et eller flere af hjælpestofferne i dette lægemiddel. Du kan finde en liste over alle hjælpestofferne i den vedlagte indlægsseddel
- tidligere har haft problemer eller ubehag i forbindelse med øjeninjektioner
- har grøn stær (glaukom) eller tidligere haft forhøjet tryk i øjet
- ser, eller har set, lysglimt eller "fluer" i synsfeltet
- tager nogen former for lægemidler, både med og uden recept
- har fået eller skal have foretaget øjenoperation inden for 4 uger før eller efter behandlingen med dette lægemiddel
- er gravid, planlægger at blive gravid eller ammer. Der er meget begrænsede data om sikkerheden af dette lægemiddel til gravide kvinder. Dette lægemiddel bør ikke anvendes under graviditeten, medmindre de potentielle fordele for moderen opvejer den potentielle risiko for fosteret. Drøft dette med lægen, inden du starter behandlingen med dette lægemiddel. Kvinder i den fertile alder skal bruge sikker prævention under behandlingen med dette lægemiddel og i mindst 3 måneder efter den sidste injektion af dette lægemiddel. Anvendelse af dette lægemiddel frarådes under amning, da små mængder af dette lægemiddel kan passere over i modermælken, og virkningen på et nyfødt spædbarn er ukendt.

Hvordan forbereder jeg mig til min behandling med dette lægemiddel?

Bliv klar til din aftale:

- Lægen kan anbefale at du bruger øjendråber i nogle dage op til behandlingen.
- Undlad selv at køre hjem, da dit syn kan være sløret efter behandlingen. Bed en ven eller et familiemedlem om at køre dig til og fra aftalen, eller sørg for at arrangere en anden måde at komme frem og tilbage på.
- Undlad at bruge makeup på dagen for din aftale.

Hvad sker der under behandlingen med dette lægemiddel?

Lægen har erfaring med at give øjeninjektioner. Under behandlingen vil lægen:

- rense dit øje for at hjælpe med at forebygge infektioner
- lægge bedøvelse i dit øje, så du ikke føler smerte. Det kan hjælpe med at gøre oplevelsen under injektionen mere behagelig.

Tal med lægen, hvis du har bekymringer eller spørgsmål om behandlingen med dette lægemiddel.

Hvad kan jeg forvente efter behandlingen med dette lægemiddel?

- Efter dette lægemiddel-injektionen vil lægen formentlig udføre en række øjenundersøgelser. Dette kan omfatte en test, der måler trykket i dit øje
- Efter injektionen, kan dit syn være sløret, så du skal undlade at køre bil, indtil dit syn virker normalt igen.
- Hvis du bruger kontaktlinser, kan lægen eller sygeplejersken vejlede dig om, hvornår du kan begynde at bruge dem igen.

I de første par dage efter injektionen kan du få et blodskudt øje eller se pletter, der bevæger sig i dit synsfelt. Disse symptomer forsvinder typisk i løbet af et par dage. Hvis de ikke forsvinder, eller hvis de bliver værre, skal du kontakte lægen. Nogle personer kan opleve let smerte eller ubehag i øjet efter injektionen. Hvis smerten ikke forsvinder eller bliver værre, skal du kontakte lægen.

Hvilke bivirkninger er der ved dette lægemiddel?

dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger. Det er dog ikke alle, der får en dette lægemiddel-injektion, der oplever bivirkninger.

Kontakt straks lægen, hvis du får et eller flere af de tegn eller symptomer, der er nævnt i tabellen nedenfor, da de kan være tegn på en alvorlig komplikation i forbindelse med behandlingen:

Tilstand	Mulige tegn eller symptomer
Infektion eller betændelse i øjet	Smerter eller øget ubehag i øjet Tiltagende rødme i øjet Lysfølsomhed Hævelse af øjenlåget Synsændringer såsom pludseligt nedsat syn eller sløret syn
Uklarhed i øjets linse (grå stær)	Sløret syn

	Oplevelse af skygger i synsfeltet Mindre tydelige linjer og former Ændringer i farvesynet (f.eks. farver, der ser "udvaskede" ud)
Øget tryk i øjet	Oplevelse af ringe eller glorie omkring lyskilder Smerter i øjet Rødt øje Kvalme eller opkastning. Synsændringer
Løsning af eller rift i et af nethindens lag	Pludselige lysglimt En pludselig opståen af en eller flere "fluer" i synsfeltet Et gardin-lignende slør over en del af synsfeltet Synsændringer

Du kan finde en fuldstændig oversigt over bivirkninger i indlægssedlen for dette lægemiddel. Du kan få adgang til indlægssedlen www.indlaegsseddel.dk, eller ved at scanne QR-koden på side 3 eller ved at spørge lægen.

Hvem kan jeg kontakte, hvis jeg har brug for hjælp?

Tal med lægen eller sygeplejersken, hvis du har bekymringer eller spørgsmål. De er der for at hjælpe og støtte dig under din behandling med dette lægemiddel og for at besvare alle dine spørgsmål. Det kan være en god idé at notere deres kontaktoplysninger nedenfor, så du nemt kan kontakte dem, hvis du har spørgsmål.

Navn på øjenklinik:	
Navn på læge:	
Telefon:	
Adresse:	
E-mail:	

Mine noter

Du kan bruge denne side til at skrive det ned, der er vigtigst for dig, f.eks:

- Detaljer om din næste aftale
- Eventuelle bivirkninger, du oplever
- Spørgsmål til lægen

Medicinsk Information

Kontakt Advanz Pharma Medical Information eller lokal repræsentant for Abcur AB Norden på telefonnummer + 45 80 82 60 22 for eventuelle frager eller for at tale med en medicinsk informationsspecialist.

Det er også muligt at sende en e-mail til; medicalinformation@advanzpharma.com

Øvrige informationskilder

Abcur AB, Box 1452, 251 14 Helsingborg, Sverige.

Telefonnummer: + 45 80 82 60 22

E-mail: medicalinformation@advanzpharma.com