Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Yuflyma® 80 mg

Yuflyma 80 mg Injektionslösung im Fertigpen Adalimumab

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.

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen. • Ihr Arzt wird Ihnen auch einen **Patientenpass** aushändigen, der wichtige Informationen zur Sicherheit enthält, die Sie vor und während der Behandlung mit Yuflyma beachten
- sollten. Sie sollten diesen **Patientenpass** während Ihrer Behandlung und für 4 Monate nach Ihrer letzten Injektion von Yuflyma mit sich führen.
- · Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Yuflyma und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Yuflyma beachten? 3. Wie ist Yuflyma anzuwenden?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Yuflyma aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen
- 7. Anweisungen zur Anwendung

1. Was ist Yuflyma und wofür wird es angewendet?

Yuflyma enthält den Wirkstoff Adalimumab, ein Arzneimittel, das auf die Abwehr Ihres Körpers (das Immunsystem) wirkt.

Yuflyma ist für die Behandlung folgender entzündlicher Erkrankungen vorgesehen:

- · Rheumatoide Arthritis
- Plaque-Psoriasis · Hidradenitis suppurativa
- Morbus Crohn
- Colitis ulcerosa
- Nicht infektiöse Uveitis

Der Wirkstoff von Yuflyma, Adalimumab, ist ein humaner monoklonaler Antikörper. Monoklonale Antikörper sind Eiweiße, die sich an ein bestimmtes Ziel im Körper anheften. Das Ziel von Adalimumab ist das Eiweiß Tumornekrosefaktor-alpha (TNFα). TNFα ist beteiligt an Abwehrreaktionen des Körpers. Bei den oben genannten Erkrankungen ist die Menge an TNFa erhöht. Yuflyma heftet sich an TNFa und verringert dadurch die entzündlichen Vorgänge bei diesen Erkrankungen.

Rheumatoide Arthritis

Die rheumatoide Arthritis ist eine entzündliche Erkrankung der Gelenke. Yuflyma wird angewendet, um eine mäßige bis schwere rheumatoide Arthritis bei Erwachsenen zu behandeln. Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel (Basistherapeutika wie Methotrexat). Wenn Sie nicht ausreichend auf diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie Yuflyma.

Yuflyma kann auch zur Behandlung einer schweren aktiven und fortschreitenden (progressiven) rheumatoiden Arthritis ohne vorherige Methotrexat-Behandlung eingesetzt

Yuflyma kann das Fortschreiten der Gelenkschäden, die durch die entzündliche Erkrankung verursacht werden, verlangsamen und kann helfen, dass man die Gelenke wieder besser bewegen kann.

Ihr Arzt wird entscheiden, ob Sie Yuflyma mit Methotrexat zusammen anwenden sollen oder a**ll**eine.

Plaque-Psoriasis

Plaque-Psoriasis (Schuppenflechte mit klar abgegrenzten Hautstellen) ist ein Hautzustand, der rote, schuppige, verkrustete Stellen auf der Haut verursacht, die mit silbrigen Schuppen bedeckt sind. Plaque-Psoriasis kann auch die Nägel befallen, sodass diese spröde werden, sich verdicken und sich vom Nagelbett abheben, was schmerzhaft sein kann.

Yuflyma wird angewendet zur Behandlung von mittelschwerer bis schwerer chronischer Plaque-Psoriasis bei Erwachsenen.

Hidradenitis suppurativa

Hidradenitis suppurativa (HS) ist eine chronische und oft schmerzhafte entzündliche Hauterkrankung. Zu den Beschwerden gehören unter anderem druckempfindliche Knötchen (Knoten) und Eiteransammlungen (Abszesse), aus denen Eiter austreten kann. Am häufigsten sind bestimmte Bereiche der Haut betroffen, wie z. B. unter den Brüsten, unter den Achseln, an den Innenseiten der Oberschenkel, in der Leistengegend und am Gesäß. An den betroffenen Stellen kann es auch zu Vernarbungen kommen.

Yuflyma wird angewendet zur Behandlung von

- mittelschwerer bis schwerer Hidradenitis suppurativa bei Erwachsenen und
- mittelschwerer bis schwerer Hidradenitis suppurativa bei Jugendlichen zwischen 12 und 17 Jahren.

Yuflyma kann die Anzahl der Knötchen und Eiteransammlungen, die durch die Erkrankung verursacht werden, verringern und kann die Schmerzen, die oft mit dieser Erkrankung

einhergehen, lindern. Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel. Wenn Sie nicht ausreichend auf diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie Yuflyma.

Morbus Crohn

Morbus Crohn ist eine entzündliche Erkrankung des Verdauungstraktes. Yuflyma wird angewendet zur Behandlung von

- mittelschwerem bis schwerem Morbus Crohn bei Erwachsenen und
- mittelschwerem bis schwerem Morbus Crohn bei Kindern und Jugendlichen zwischen 6
- Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel. Wenn Sie nicht ausreichend auf diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie Yuflyma.

Colitis ulcerosa

Colitis ulcerosa ist eine entzündliche Erkrankung des Dickdarms.

- Yuflyma wird angewendet zur Behandlung von • mittelschwerer bis schwerer Colitis ulcerosa bei Erwachsenen und
- mittelschwerer bis schwerer Colitis ulcerosa bei Kindern und Jugendlichen zwischen 6 und 17 Jahren.

Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel. Wenn Sie nicht ausreichend auf diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie Yuflyma.

Nicht-infektiöse Uveitis

Die nicht infektiöse Uveitis ist eine entzündliche Erkrankung, die bestimmte Teile des Auges betrifft. Yuflyma wird angewendet zur Behandlung von

- Erwachsenen mit nicht infektiöser Uveitis mit einer Entzündung im hinteren Teil des Auges und
- Kindern mit chronischer nicht infektiöser Uveitis ab 2 Jahren mit einer Entzündung im vorderen Teil des Auges

Diese Entzündung kann dazu führen, dass man schlechter sieht und/oder dass man Schwebeteile sieht (schwarze Punkte oder Schlieren, die sich durch das Blickfeld bewegen). Yuflyma wirkt, indem es die Entzündung verringert

Möglicherweise bekommen Sie zunächst andere Arzneimittel. Wenn Sie nicht ausreichend auf diese Arzneimittel ansprechen, erhalten Sie Yuflyma.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Yuflyma beachten?

Yuflyma darf nicht angewendet werden:

- Wenn Sie allergisch gegen den Wirkstoff Adalimumab oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- Wenn Sie an einer aktiven Tuberkulose oder einer anderen schweren Infektion erkrankt sind (siehe "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen"). Es ist wichtig, dass Sie Ihren Arzt informieren, wenn bei Ihnen Anzeichen von Infektionen, z. B. Fieber, Wunden, Fatigue/Erschöpfung,, Zahnprobleme, vorliegen.
- Wenn Sie an mäßiger bis schwerer Herzschwäche (Herzinsuffizienz) erkrankt sind. Es ist wichtig, dass Sie Ihrem Arzt über zurückliegende oder bestehende ernsthafte Herzbeschwerden berichten (siehe "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen").

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Yuflyma anwenden.

Allergische Reaktionen

• Sollten bei Ihnen allergische Reaktionen auftreten mit Anzeichen wie Engegefühl in der Brust, pfeifende Atemgeräusche, Benommenheit/Schwindel, Schwellungen oder Hautausschlag, spritzen Sie sich kein weiteres Yuflyma mehr und setzen Sie sich unverzüglich mit Ihrem Arzt in Verbindung, da diese Reaktionen in seltenen Fällen lebensbedrohlich sein können.

- Wenn Sie eine Infektion haben, sprechen Sie mit Ihrem Arzt. bevor Sie mit der Yuflyma-Behandlung beginnen. Auch dann, wenn Sie die Infektion schon länger haben, oder die Infektion örtlich begrenzt ist (z. B. ein Unterschenkelgeschwür). Wenn Sie unsicher sind, fragen Sie Ihren Arzt.
- Während der Behandlung mit Yuflyma können Sie leichter an Infektionen erkranken. Das Risiko kann sich zusätzlich erhöhen, wenn die Lungenfunktion beeinträchtigt ist. Diese Infektionen können schwer sein und umfassen:
- Tuberkulose
- Infektionen, die durch Viren, Pilze, Parasiten oder Bakterien verursacht werden
- Schwere Infektionen im Blut (Sepsis)

Ihren Arzt informieren, wenn bei Ihnen Anzeichen wie Fieber, Wunden, Abgeschlagenheit, oder Zahnprobleme auftreten. Ihr Arzt wird Ihnen dann möglicherweise sagen, dass Sie die Anwendung von Yuflyma für eine bestimmte Zeit unterbrechen sollen.

Diese Infektionen können in seltenen Fällen lebensbedrohlich sein. Es ist wichtig, dass Sie

- Fragen Sie Ihren Arzt um Rat, wenn Sie sich in Regionen aufhalten oder in Regionen reisen, in denen Pilzerkrankungen sehr häufig vorkommen (z. B. Histoplasmose, Kokzidioidomykose oder Blastomykose).
- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie in der Vergangenheit Infektionen gehabt haben, die immer wieder aufgetreten sind, oder wenn Sie andere Krankheiten gehabt haben, die das Risiko einer Infektion erhöhen.
- Wenn Sie über 65 Jahre alt sind, können Sie für Infektionen anfälliger sein, während Sie Yuflyma nehmen. Sie und Ihr Arzt sollten daher besonders auf Anzeichen einer Infektion achten, während Sie mit Yuflyma behandelt werden. Es ist wichtig, dass Sie Ihren Arzt informieren, wenn Sie Anzeichen von Infektionen bemerken wie Fieber, Wunden, Gefühl der Müdigkeit oder Zahnprobleme.

<u>Tuberkulose</u>

- Es ist sehr wichtig, dass Sie Ihren Arzt informieren, wenn Sie jemals Tuberkulose hatten oder in engem Kontakt mit jemandem waren, der Tuberkulose hatte. Wenn Sie eine aktive Tuberkulose haben, dürfen Sie Yuflyma nicht anwenden.
- Ihr Arzt wird Sie vor Beginn der Behandlung mit Yuflyma auf Anzeichen und Krankheitserscheinungen einer Tuberkulose untersuchen, da bei mit Yuflyma behandelten Patienten von Tuberkulosefällen berichtet wurde. Zu dieser gründlichen Untersuchung gehören die Aufnahme einer umfassenden medizinischen Vorgeschichte und geeignete Tests (z.B. eine Röntgen-Aufnahme des Brustkorbs und
- ein Tuberkulintest). Die Durchführung und Ergebnisse dieser Tests sollten in Ihrem Patientenpass dokumentiert werden. • Tuberkulose kann sich während der Behandlung entwickeln, sogar dann, wenn Sie

eine Behandlung zur Vorbeugung gegen Tuberkulose bekommen haben.

 Benachrichtigen Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn bei Ihnen Anzeichen einer Tuberkulose oder einer anderen Infektion während oder nach der Behandlung auftreten. Anzeichen einer Tuberkulose können z. B. sein: anhaltender Husten, Gewichtsverlust, das Gefühl keine Energie zu haben, leichtes Fieber.

- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Träger des Hepatitis-B-Virus (HBV) sind, wenn Sie eine aktive HBV-Infektion haben oder wenn Sie glauben, dass Sie ein erhöhtes Risiko für eine HBV-Infektion haben.
- Ihr Arzt sollte Sie auf HBV untersuchen. Bei Personen, die dieses Virus tragen, kann Yuflyma zu einem erneuten Ausbruch einer HBV-Infektion führen.
- In einigen seltenen Fällen, besonders wenn Sie zusätzlich weitere Arzneimittel anwenden, die das körpereigene Abwehrsystem unterdrücken, kann der erneute

Operationen oder Zahnbehandlungen

Ausbruch einer HBV-Infektion lebensbedrohend sein.

 Informieren Sie bitte Ihren Arzt vor einer Operation oder einer Zahnbehandlung über Ihre Behandlung mit Yuflyma. Ihr Arzt kann eine kurzzeitige Unterbrechung der Yuflyma-Behandlung empfehlen.

Demyelinisierende Erkrankungen

• Wenn Sie gerade eine Erkrankung entwickeln oder bereits haben, die die Schicht um die Nervenzellen beeinflusst (wie z. B. Multiple Sklerose), wird Ihr Arzt entscheiden, ob Sie Yuflyma anwenden bzw. weiter anwenden sollten. Informieren Sie sofort Ihren Arzt, wenn Sie schlechter sehen, wenn sich Ihre Arme oder Beine kraftlos anfühlen oder wenn sich Körperteile taub oder kribbelig anfühlen.

<u>Impfungen</u>

- · Gewisse Impfstoffe können Infektionen verursachen und sollten während der Behandlung mit Yuflyma nicht verwendet werden
- Besprechen Sie jede Impfung vorher mit Ihrem Arzt.
- Bei Kindern und Jugendlichen wird empfohlen, nach Möglichkeit vor Behandlungsbeginn mit Yuflyma alle für ihr Alter festgelegten Impfungen auf den aktuellen Stand zu bringen.
- Wenn Sie Yuflyma während der Schwangerschaft bekommen haben, hat Ihr Säugling eventuell ein erhöhtes Risiko während der ersten 5 Monate nach der letzten Yuflyma-Dosis, die Sie während der Schwangerschaft erhalten haben, eine Infektion zu bekommen. Es ist wichtig, dass Sie den Ärzten des Kindes und anderem Fachpersonal $im\ Gesundheitswesen\ mitteilen, dass\ Sie\ Yuflyma\ w\"{a}hrend\ der\ Schwangerschaft$ bekommen haben, sodass diese darüber entscheiden können, ob Ihr Säugling eine Impfung erhalten sollte.

<u>Herzschwäche</u>

 Wenn Sie eine leichte Herzschwäche (Herzinsuffizienz) haben und mit Yuflyma behandelt werden, muss Ihre Herzschwäche sorgfältig durch Ihren Arzt überwacht werden. Es ist wichtig, dass Sie Ihren Arzt darüber informieren, wenn Sie schwerwiegende Herzprobleme haben oder gehabt haben. Entwickeln Sie neue oder sich verschlechternde Symptome einer Herzschwäche (z. B. Kurzatmigkeit oder Anschwellen der Füße), müssen Sie sofort mit Ihrem Arzt sprechen. Ihr Arzt wird dann entscheiden, ob Sie Yuflyma weiterhin erhalten sollten.

<u>Fieber, blaue Flecke, Blutungen, blasses Aussehen</u>

Azathioprin oder 6-Mercaptopurin behandelt.

Bei einigen Patienten kann die körpereigene Produktion von bestimmten Blutzellen vermindert sein. Diese Blutzellen helfen bei der Bekämpfung von Infektionen oder beim Stoppen von Blutungen. Ihr Arzt wird möglicherweise entscheiden, die Behandlung zu beenden. Wenn Sie anhaltendes Fieber bekommen oder schwache blaue Flecke oder wenn Sie sehr leicht bluten oder sehr blass aussehen, benachrichtigen Sie sofort Ihren Arzt.

- Es gab sehr selten Fälle bestimmter Krebsarten bei Patienten (Kindern und Erwachsenen) die Yuflyma oder andere TNF-Hemmer erhielten.
- Im Vergleich zu Menschen ohne Rheuma können Patienten, die seit langer Zeit eine schwerere rheumatoide Arthritis haben, ein erhöhtes Risiko haben, ein Lymphom oder Leukämie zu bekommen. Ein Lymphom ist eine Krebsform, die das Lymphsystem betrifft, Leukämie ist eine Krebsform, die das Blut und das Knochenmark betrifft.
- Wenn Sie Yuflyma anwenden, kann sich Ihr Risiko, Lymphome, Leukämie oder andere Krebsformen zu entwickeln, möglicherweise erhöhen. In Ausnahmefällen wurde bei Patienten, die mit Yuflyma behandelt wurden, eine seltene und schwere Form des Lymphoms beobachtet. Einige dieser Patienten wurden gleichzeitig mit dem Wirkstoff
- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Azathioprin oder 6-Mercaptopurin zusammen mit Yuflyma einnehmen.
- Bei Patienten, die mit Yuflyma behandelt wurden, wurden Fälle von Hauttumoren
- Falls während oder nach der Behandlung neue Hautveränderungen auftreten oder sich das Aussehen bereits bestehender Hautverletzungen verändert, informieren Sie bitte Ihren Arzt.
- Bei Patienten mit einer besonderen Art von Lungenerkrankung, der chronischen obstruktiven Lungenerkrankung (COPD), sind unter Behandlung mit einem anderen TNF-Hemmer Krebsarten aufgetreten. Wenn Sie COPD haben oder wenn Sie stark rauchen, sollten Sie mit Ihrem Arzt besprechen, ob die Behandlung mit einem TNF-Hemmer für Sie geeignet ist.

<u>Autoimmunerkrankung</u>

• In seltenen Fällen kann die Behandlung mit Yuflyma ein lupusähnliches Syndrom auslösen. Kontaktieren Sie Ihren Arzt, falls Anzeichen wie ein anhaltender, nicht erklärbarer Hautausschlag, Fieber, Gelenkschmerzen oder Müdigkeit auftreten.

Kinder und Jugendliche

Anakinra

• Impfungen: Wenn möglich, sollten Kinder und Jugendliche vor Anwendung von Yuflyma auf dem neuesten Stand mit allen Impfungen sein.

Anwendung von Yuflyma zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen. Sie dürfen Yuflyma nicht zusammen mit Arzneimitteln anwenden, die folgende Wirkstoffe enthalten, da ein erhöhtes Risiko einer schwerwiegenden Infektion besteht:

· Abatacept.

Yuflyma kann zusammen angewendet werden mit:

- Methotrexat
- Basistherapeutika (wie z. B. Methotrexat, Sulfasalazin, Hydroxychloroquin, Leflunomid und injizierbaren Goldzubereitungen)
- Kortikosteroiden oder Schmerzmitteln, einschließlich nicht steroidhaltiger entzündungshemmender Antirheumatika (NSAR). Sollten Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.
- Schwangerschaft und Stillzeit
- Sie sollten eine geeignete Verhütungsmethode in Erwägung ziehen, um nicht schwanger zu werden, und bis mindestens 5 Monate nach der letzten Dosis von Yuflyma verhüten.
- Wenn Sie schwanger sind oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein, oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt um
- Yuflyma sollte während einer Schwangerschaft nur angewendet werden, wenn dies erforderlich ist.
- · Laut einer Studie mit Schwangeren bestand bei Kindern von Müttern, die während der Schwangerschaft mit Yuflyma behandelt wurden, kein höheres Risiko für Geburtsfehler als bei Kindern von Müttern mit der gleichen Erkrankung, die nicht mit Yuflyma behandelt
- Yuflyma kann während der Stillzeit angewendet werden.
- Wenn Sie während einer Schwangerschaft Yuflyma erhalten, hat Ihr Säugling eventuell ein erhöhtes Risiko, eine Infektion zu bekommen.
- Es ist wichtig, dass Sie vor einer Impfung Ihres Säuglings die Ärzte des Kindes und anderes Fachpersonal im Gesundheitswesen darüber informieren, dass Sie Yuflyma während der Schwangerschaft angewendet haben. Weitere Information siehe im Abschnitt zu Impfungen unter "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen".

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Yuflyma kann einen geringen Einfluss auf Ihre Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen haben. Bei der Anwendung von Yuflyma kann das Sehvermögen beeinträchtigt sein und es kann das Gefühl auftreten, dass sich der Raum dreht.

YUFLYMA enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro 0,8 ml Dosis, d. h. es ist nahezu "natriumfrei"

3. Wie ist Yuflyma anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Die nachfolgende Tabelle zeigt die empfohlenen Dosen von Yuflyma in den genehmigten Anwendungen. Ihr Arzt kann Yuflyma in einer anderen Stärke verschreiben, wenn Sie eine andere Dosierung benötigen.

neumatoide Arthri	tis	
ter oder	Wie viel und wie oft ist	Hinweise
örpergewicht	Yuflyma anzuwenden?	
wachsene	40 mg jede zweite Woche	Bei rheumatoider Arthritis wird
		die Gabe von Methotrexat
		fortgesetzt.
		Falls Ihr Arzt entscheidet, dass
		Methotrexat nicht für Sie
		geeignet ist, kann Yuflyma auch
		alleine angewendet werden.
		Falls Sie rheumatoide Arthritis
		haben und kein Methotrexat
		begleitend zu Ihrer Behandlung
		mit Yuflyma erha l ten, kann I hr
		Arzt sich für eine Yuflyma-Gabe
		von 40 mg jede Woche oder
		80 mg jede zweite Woche
		entscheiden.

Alter oder	Wie viel und wie oft ist	Hinweise
Körpergewicht	Yuflyma anzuwenden?	
Erwachsene	80 mg als Induktionsdosis (ein	Wenn Sie unzureichend auf die
	80 mg Injektionen an einem	Behandlung ansprechen, kann
	Tag), danach 40 mg jede zweite	Ihr Arzt die Dosierung auf
	Woche, beginnend eine Woche	40 mg jede Woche oder 80 mg
	nach der Induktionsdosis.	jede zweite Woche erhöhen.

Hidradenitis suppu	rativa	
Alter oder	Wie viel und wie oft ist	Hinweise
Örpergewicht	Yuflyma anzuwenden?	
Erwachsene	160 mg als Induktionsdosis	Es wird empfohlen, dass Sie
	(als zwei 80-mg-Injektionen	an den betroffenen Ste ll en
	an einem Tag oder als eine	täglich eine antiseptische
	80-mg-Injektion pro Tag an	Waschlösung anwenden.
	zwei aufeinanderfolgenden	
	Tagen), danach eine Dosis von	
	80 mg zwei Wochen später	
	(ein 80 mg Injektionen an	
	einem Tag).	
	Nach zwei weiteren Wochen	
	wird die Behandlung mit einer	
	Dosis von 40 mg jede Woche	
	oder 80 mg jede zweite Woche	
	nach Anweisung Ihres Arztes	
	fortgesetzt.	

Alter oder	Wie viel und wie oft ist	Hinweise
Körpergewicht	Yuflyma anzuwenden?	
Jugendliche zwischen	Die empfohlene	Wenn der Patient
12 und 17 Jahren und	Induktionsdosis von Yuflyma	unzureichend auf die
einem Gewicht von	beträgt 80 mg (ein 80 mg	Behandlung anspricht, kann
30 kg oder mehr	Injektionen an einem Tag).	der Arzt die Dosierung auf
	Nach einer Woche werden	40 mg jede Woche oder 80 mg
	40 mg jede zweite Woche	jede zweite Woche erhöhen.
	verabreicht.	Es wird empfohlen, dass der
		Patient an den betroffenen
		Stellen täglich eine antiseptische
		Waschlösung anwendet.

Morbus Crohn

Alter oder	Wie viel und wie oft ist	Hinweise
Körpergewicht	Yuflyma anzuwenden?	
Kinder ab 6 Jahren,	80 mg als Induktionsdosis	Ihr Arzt kann die Dosierung
Jugend l iche und	(ein 80 mg Injektionen an	auf 40 mg jede Woche oder
Erwachsene mit einem	einem Tag), danach zwei	80 mg jede zweite Woche
Gewicht von 40 kg	Wochen später 40 mg.	erhöhen.
oder mehr	Wenn ein schne ll eres Eintreten	
	der Wirkung erforderlich ist,	
	kann der Arzt eine	
	Induktionsdosis von 160 mg	
	verschreiben (als zwei 80-mg-	
	Injektionen an einem Tag	
	oder als eine 80-mg-Injektion	
	pro Tag an zwei	
	aufeinanderfolgenden Tagen),	
	gefo l gt von 80 mg zwei	
	Wochen später (ein 80 mg	
	Injektionen an einem Tag).	
	Danach ist die übliche Dosis	
	40 mg jede zweite Woche.	
Kinder und Jugendliche	40 mg als Anfangsdosis,	Der Arzt kann die
zwischen 6 und 17	danach zwei Wochen später	Dosishäufigkeit auf 20 mg
Jahren und einem	20 mg.	pro Woche erhöhen.
Gewicht unter 40 kg	Wenn ein schne ll eres Eintreten	
	der Wirkung erforderlich ist,	
	kann der Arzt eine	
	Anfangsdosis von 80 mg	
	verschreiben (eine 80-	
	mglnjektion), gefolgt von	
	40 mg zwei Wochen später.	
	Danach ist die übliche Dosis	
	20 mg jede zweite Woche.	
Colitis ulcerosa		
Alter oder	Wie viel und wie oft ist	Hinweise

Alter oder	Wie viel und wie oft ist	Hinweise
Körpergewicht	Yuflyma anzuwenden?	
Erwachsene	160 mg als Induktionsdosis	Ihr Arzt kann die Dosierung au
	(als zwei 80-mg-Injektionen	40 mg jede Woche oder 80 mg
	an einem Tag oder als eine	jede zweite Woche erhöhen.
	80-mg-Injektion pro Tag an	
	zwei aufeinanderfolgenden	
	Tagen), danach eine Dosis von	
	80 mg zwei Wochen später	
	(ein 80 mg Injektionen an	
	einem Tag).	
	Danach ist die übliche Dosis	
	40 mg jede zweite Woche.	
Kinder und Jugend l iche	80 mg als Induktionsdosis (als	Auch wenn Sie während der
ab 6 Jahren mit einem	eine 80-mg-Injektion pro Tag),	Behandlung 18 Jahre alt
Körpergewicht unter	danach eine Dosis von 40 mg	werden, so ll ten Sie Yuflyma
40 kg	zwei Wochen später (als eine	weiterhin mit der üblichen
	Injektion von 40 mg).	Dosis spritzen.
	Danach ist die übliche Dosis	
	40 mg jede zweite Woche.	
Kinder und Jugendliche	160 mg als Induktionsdosis	Auch wenn Sie während der
ab 6 Jahren mit einem	(als zwei 80-mg-Injektionen	Behandlung 18 Jahre alt
Körpergewicht von	an einem Tag oder als eine	werden, so ll ten Sie Yuflyma
40 kg oder mehr	80-mg-Injektion pro Tag an	weiterhin mit der üblichen
	zwei aufeinanderfolgenden	Dosis spritzen.
	Tagen), danach eine Dosis von	
	80 mg zwei Wochen später (als	
	eine 80-mg-Injektion pro Tag).	
	Danach ist die übliche Dosis	
	80 mg jede zweite Woche.	

Eine genaue Anleitung wie Yuflyma gespritzt wird, finden Sie in Abschnitt 7 "Anweisungen zur Anwendung".
Wenn Sie eine größere Menge von Yuflyma gespritzt haben, als Sie sollten Falls Sie Yuflyma versehentlich häufiger gespritzt haben, als der Arzt Ihnen verordnet hat, informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker darüber. Nehmen Sie immer die Faltschachtel des Arzneimittels mit, auch wenn sie leer ist.
Wenn Sie die Injektion von Yuflyma vergessen haben Wenn Sie einmal eine Injektion vergessen haben, sollten Sie die nächste Yuflyma-Dosis spritzen, sobald Ihnen dies auffällt. Spritzen Sie Ihre darauffolgende Dosis an dem ursprünglich vorgesehenen Tag, wie Sie es getan hätten, wenn Sie die Injektion nicht vergessen hätten.
Wenn Sie die Anwendung von Yuflyma abbrechen Die Entscheidung, die Anwendung von Yuflyma abzubrechen, müssen Sie mit Ihrem Arzt besprechen. Die Anzeichen Ihrer Erkrankung können zurückkehren, wenn Sie die Behandlung mit Yuflyma abbrechen. Sollten Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Die meisten Nebenwirkungen sind leicht bis mäßig ausgeprägt. Einige können jedoch auch schwerwiegend sein und müssen behandelt werden. Nebenwirkungen können noch mindestens bis vier Monate nach der letzten Injektion von Yuflyma auftreten.
Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Die meisten Nebenwirkungen sind leicht bis mäßig ausgeprägt. Einige können jedoch auch schwerwiegend sein und müssen behandelt werden. Nebenwirkungen können noch mindestens bis vier Monate nach der letzten Injektion von Yuflyma auftreten. Benachrichtigen Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Sie eines der folgenden
Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Die meisten Nebenwirkungen sind leicht bis mäßig ausgeprägt. Einige können jedoch auch schwerwiegend sein und müssen behandelt werden. Nebenwirkungen können noch mindestens bis vier Monate nach der letzten Injektion von Yuflyma auftreten.
Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Die meisten Nebenwirkungen sind leicht bis mäßig ausgeprägt. Einige können jedoch auch schwerwiegend sein und müssen behandelt werden. Nebenwirkungen können noch mindestens bis vier Monate nach der letzten Injektion von Yuflyma auftreten. Benachrichtigen Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Sie eines der folgenden Anzeichen bemerken Starker Hautausschlag, Nesselsucht oder andere Anzeichen einer allergischen Reaktion Schwellung im Gesicht, an Händen oder Füßen Schwierigkeiten beim Atmen oder Schlucken
Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Die meisten Nebenwirkungen sind leicht bis mäßig ausgeprägt. Einige können jedoch auch schwerwiegend sein und müssen behandelt werden. Nebenwirkungen können noch mindestens bis vier Monate nach der letzten Injektion von Yuflyma auftreten. Benachrichtigen Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Sie eines der folgenden Anzeichen bemerken Starker Hautausschlag, Nesselsucht oder andere Anzeichen einer allergischen Reaktion Schwellung im Gesicht, an Händen oder Füßen Kurzatmigkeit bei körperlicher Aktivität oder im Liegen oder Schwellung der Füße

Wie viel und wie oft ist

Yuflyma anzuwenden?

Kinder ab 2 Jahren und 20 mg jede zweite Woche

Kinder ab 2 Jahren und | 40 mg jede zweite Woche

Yuflyma wird unter die Haut gespritzt (subkutane Injektion).

Körpergewicht

Jugendliche mit einem

Jugendliche mit einem

Gewicht von 30 kg

Art der Anwendung

oder mehr

Gewicht unter 30 kg

Hinweise

Ihr Arzt kann eine Anfangsdosis

Diese Anfangsdosis wird eine

Behandlung mit den üblichen

verabreicht. Es wird empfohler

20 mg jede zweite Woche

Yuflyma gemeinsam mit

Methotrexat anzuwenden.

Induktionsdosis von 80 mg

Woche vor Beginn der

Diese Induktionsdosis wird eine

Behandlung mit den üblichen

verabreicht. Es wird empfohler

40 mg jede zweite Woche

Yuflyma gemeinsam mit

Methotrexat anzuwenden.

Ihr Arzt kann eine

verschreiben.

von 40 mg verschreiben.

Woche vor Beginn der

4. W

- Schwe
- Schwie

Benachr er folgender

- Anzeich Anzeic leme, Brennen
- Gefühl
- Taubheit
- Doppeltsehen
- Schwäche in Armen oder Beinen • Eine Beule oder offene Stellen, die nicht abheilen Stellen, die nicht abheilen

Die oben beschriebenen Anzeichen können ein Hinweis sein auf die nachfolgend

• Anzeichen und Krankheitserscheinungen, die auf eine mögliche Erkrankung des blutbildenden Systems hinweisen, wie anhaltendes Fieber, Blutergüsse, Blutungen, Blässe

aufgelisteten Nebenwirkungen, die mit Yuflyma beobachtet wurden.

- **Sehr häufig** (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen) Reaktionen an der Injektionsstelle (einschließlich Schmerz, Schwellung, Rötung oder
- Infektionen der Atemwege (einschließlich Erkältung, Fließschnupfen, Infektion der Nasennebenhöhlen, Lungenentzündung)
- Kopfschmerzen
- Bauchschmerzen • Übelkeit und Erbrechen
- Hautausschlag
- Schmerzen in Muskeln und Knochen

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

• Schwere Infektionen (einschließlich Blutvergiftung und Virusgrippe) • Darminfektionen (einschließlich Magen-Darm-Grippe)

- Infektionen der Haut (einschließlich Entzündung des Unterhautzellgewebes und
- Gürtelrose) Infektionen des Ohres
- Infektionen des Mundes (einschließlich Zahninfektionen und Fieberbläschen)

- Infektionen der Fortpflanzungsorgane
- Harnwegsinfektion Pilzinfektionen
- Gelenkinfektionen
- Gutartige Tumoren Hautkrebs
- Allergische Reaktionen (einschließlich durch Jahreszeiten bedingte Allergie)
- Flüssigkeitsverlust (Dehydratation)
- Stimmungsschwankungen (einschließlich Depression)
- Angstgefühl
- Schlafstörungen
- Empfindungsstörungen (einschließlich Kribbeln, Prickeln oder Taubheitsgefühl)
- Nervenwurzelkompression (Hexenschuss, einschließlich Rückenschmerzen und
- Beinschmerzen)
- Sehstörungen
- Augenentzündung
- Entzündung des Augenlides und Anschwellen des Auges
- Schwindel
- Herzrasen
- Hoher Blutdruck Hitzegefühl
- Blutergüsse
- Husten
- Asthma
- Kurzatmigkeit

Magen-Darm-Blutungen

- Verdauungsstörung (Magenverstimmung, Blähungen, Sodbrennen)
- Saures Aufstoßen
- Sicca-Syndrom (einschließlich trockener Augen und trockenem Mund)
- Juckreiz

Juckender Hautausschlag

- Blaue Flecken
- Entzündung der Haut (wie z. B. Ekzeme)
- Brüchige Finger- und Fußnägel
- Vermehrtes Schwitzen
- Haarausfall • Neuer Ausbruch oder Verschlechterung von Schuppenflechte (Psoriasis)
- Muskelkrämpfe
- Blut im Urin
- Nierenprobleme Schmerzen im Brustraum
- Wasseransammlungen (Ödeme)
- Fieber
- Verringerung der Blutplättchen, dadurch erhöhtes Risiko für Blutungen oder blaue Flecken Verzögerte Wundheilung

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

- Tuberkulose und andere Infektionen, die auftreten, wenn die Widerstandskraft gegenüber
- Krankheiten vermindert ist (opportunistische Infektionen)
- Neurologische Infekte (einschließlich viraler Hirnhautentzündung)
- Augeninfektionen
- Bakterielle Infektionen
- Entzündung und Infektion des Dickdarms (Divertikulitis)
- Krebs
- Krebs, der das Lymphsystem betrifft
- Melanom
- Immunstörungen, welche die Lunge, Haut und Lymphknoten betreffen können
- (kommen am häufigsten als Sarkoidose vor)
- Vaskulitis (Entzündung der Blutgefäße) Zittern (Tremor)
- Nervenerkrankungen (Neuropathie)
- Schlaganfall
- Hörverlust, Ohrensausen
- Unregelmäßiger Herzschlag, wie z. B. übersprungene Schläge
- Herzprobleme, die zu Kurzatmigkeit und Anschwellen der Fußknöchel führen können Herzinfarkt
- Eine Ausbuchtung in der Wand einer Hauptarterie, Entzündung und Blutgerinnsel in
- einer Vene, Verstopfung eines Blutgefäßes • Lungenerkrankungen, die sich in Kurzatmigkeit äußern (einschließlich Entzündung)
- Lungenembolie (Verschluss in einer Lungenarterie)
- Nicht normale Ansammlung von Flüssigkeit in der Umgebung der Lunge (Pleuraerguss) • Entzündung der Bauchspeicheldrüse, die starke Schmerzen im Bauchraum und Rücken
- verursacht
- Schluckstörungen
- Gesichtsschwellung
- Gallenblasenentzündung, Gallensteine Fettleber
- Nächtliches Schwitzen
- Narbenbildung
- Abnormaler Muskelabbau • Systemischer Lupus erythematodes (einschließlich Entzündung von Haut, Herz, Lunge,
- Gelenken und anderen Organsystemen)
- Schlafstörungen
- Impotenz
- Entzündungen
- **Selten** (kann bis zu 1 von 1 000 Behandelten betreffen) • Leukämie (Krebs, der das Blut und das Knochenmark betrifft)
- Schwere allergische Reaktionen mit Schock
- Multiple Sklerose
- Nervenerkrankungen (z. B. Entzündung des Augennervs und Guillain-Barré-Syndrom, das zu Muskelschwäche, gestörten Sinnesempfindungen, Kribbeln in Armen und

Oberkörper führen kann)

- Herzstillstand
- Lungenfibrose (Narbenbildung in der Lunge)
- Darmwanddurchbruch
- Hepatitis
- Erneuter Ausbruch von Hepatitis B
- Entzündung der Leber, die durch das körpereigene Abwehrsystem ausgelöst wird (Autoimmunhepatitis)
- Entzündung der Blutgefäße der Haut (kutane Vaskulitis)
- Stevens-Johnson-Syndrom (frühe Anzeichen sind Unwohlsein, Fieber, Kopfschmerzen und Hautausschlag)
- Gesichtsschwellung (Ödem) in Verbindung mit allergischen Reaktionen
- Entzündlicher Hautausschlag (Erythema multiforme)
- Lupusähnliches Syndrom
- Angioödem (lokalisierte Schwellung der Haut)
- Lichenoide Hautreaktion (juckender, rötlicher bis violetter Hautausschlag)

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

- Hepatosplenales T-Zell-Lymphom (ein selten auftretender Blutkrebs, der oft tödlich ist)
- Merkelzellkarzinom (eine Art von Hautkrebs)
- Kaposi-Sarkom, eine seltene Krebserkrankung, die mit einer Infektion mit dem humanen Herpesvirus 8 assoziiert ist. Das Kaposi-Sarkom tritt am häufigsten in Form von violetten Hautläsionen auf.
- Leberversagen
- · Verschlechterung einer sogenannten Dermatomyositis (tritt als Hautausschlag in
- Verbindung mit Muskelschwäche in Erscheinung)
- Gewichtszunahme (bei den meisten Patienten war die Gewichtszunahme gering)

Mit Yuflyma wurden einige Nebenwirkungen beobachtet, die keine Anzeichen haben und nur durch Bluttests erkannt werden können. Dazu gehören:

Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Verringerte Anzahl weißer Blutkörperchen
- Verringerte Anzahl roter Blutkörperchen
- Erhöhte Blutfettwerte Erhöhte Werte für Leberenzyme

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- · Erhöhte Anzahl weißer Blutkörperchen
- · Verringerte Anzahl von Blutplättchen Erhöhte Harnsäurewerte
- · Abnormale Blutwerte für Natrium
- Niedrige Blutwerte f
 ür Kalzium Niedrige Blutwerte f
 ür Phosphat
- Hohe Blutzuckerwerte
- · Hohe Blutwerte für Lactatdehydrogenase Nachweis von Autoantikörpern im Blut

Hypokaliämie (Kaliummangel im Blut)

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

• Erhöhte Bilirubin-Konzentration im Blut (Leberwerte)

Selten (kann bis zu 1 von 1 000 Behandelten betreffen) Verringerte Anzahl weißer und roter Blutkörperchen und geringe Zahl an Blutplättchen

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt über

Bundesinstitut für Impfstoffe und biomedizinische Arzneimittel Paul-Ehrlich-Institut

Paul-Ehrlich-Str. 51-59 63225 Langen

Te**l**: +49 6103 77 0 Fax: +49 6103 77 1234

Website: www.pei.de

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

5. Wie ist Yuflyma aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett/Umkarton nach "EXP" bzw. "verwendbar bis" angegebenen Verfalldatums nicht mehr verwenden.

Im Kühlschrank lagern (2 °C–8 °C). Nicht einfrieren. Den Fertigpen im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Alternative Lagerung:

Wenn erforderlich (zum Beispiel, wenn Sie verreisen), darf ein einzelner Yuflyma-Fertigpen bis zu 31 Tage lang bei Raumtemperatur aufbewahrt werden (nicht über 25 °C und vor Licht geschützt). Sobald Sie den Fertigpen erst einmal aus dem Kühlschrank genommen haben, um ihn bei Raumtemperatur zu lagern, **müssen Sie ihn innerhalb dieser 31 Tage** verbrauchen oder wegwerfen, auch wenn Sie ihn in den Kühlschrank zurücklegen.

Sie sollten sich das Datum notieren, an dem Sie den Fertigpen das erste Mal aus dem

wegwerfen müssen. Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden.

Kühlschrank nehmen. Auch sollten Sie sich das Datum notieren, zu dem Sie den Fertigpen

Was Yuflyma enthält

Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

Der Wirkstoff ist: Adalimumab.

Die sonstigen Bestandteile sind: Essigsäure, Natriumacetat-Trihydrat, Glycin, Polysorbat 80, Wasser für Injektionszwecke.

Wie der Yuflyma-Fertigpen aussieht und Inhalt der Packung

Yuflyma 80 mg Injektionslösung im Fertigpen wird als sterile Lösung von 80 mg Adalimumab

in 0,8 ml Lösung geliefert. Der Yuflyma-Fertigpen ist ein nadelbasiertes Einweg-Injektionssystem mit automatisierten

Funktionen. Auf jeder Seite des Pens befindet sich ein Fenster, durch das Sie die

Yuflyma-Lösung im Inneren des Pens sehen können. Der Yuflyma-Fertigpen ist in Packungen mit folgenden Inhalten erhältlich: c. Prüfen Sie das Verfallsdatum auf dem

- 1 Fertigpen f
 ür Patienten mit 2 Alkoholtupfern (1 Ersatz)
- 3 Fertigpens für Patienten mit 4 Alkoholtupfern (1 Ersatz)
- Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht. Yuflyma kann als Fertigspritze und/oder als Fertigpen erhältlich sein.

Pharmazeutischer Unternehmer

- Celltrion Healthcare Hungary Kft.
- 1062 Budapest
- Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

Hersteller **Nuvisan France SARL**

2400, Route des Colles, 06410, Biot,

Frankreich

Falls Sie weitere Informationen über dieses Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung:

Deutschland

infoDE@celltrionhc.com

Celltrion Healthcare Deutschland GmbH Tél.: +49 (0)30 346494150

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 11/2023

Weitere Informationsquellen Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der

Europäischen Arzneimittel-Agentur http://www.ema.europa.eu verfügbar.

7. Anweisungen zur Anwendung

- In der nachfolgenden Anleitung wird erklärt, wie Sie sich Yuflyma mit dem Fertigpen subkutan spritzen. Lesen Sie zuerst die gesamte Anleitung sorgfältig durch und folgen Sie ihr dann Schritt für Schritt.
- Ihr Arzt, das medizinische Fachpersonal oder Ihr Apotheker werden Ihnen die Technik der Selbstinjektion zeigen und erklären.
- Versuchen Sie **nicht**, sich Yuflyma zu spritzen, bis Sie auch wirklich sicher sind, dass Sie verstanden haben, wie die Injektion vorbereitet und gegeben wird. • Nach einer sorgfältigen Einweisung können Sie sich die Injektion selbst verabreichen

oder von einer anderen Person verabreichen lassen, z. B. einem Familienangehörigen

oder Freund. · Verwenden Sie einen Fertigpen immer nur für eine Injektion.

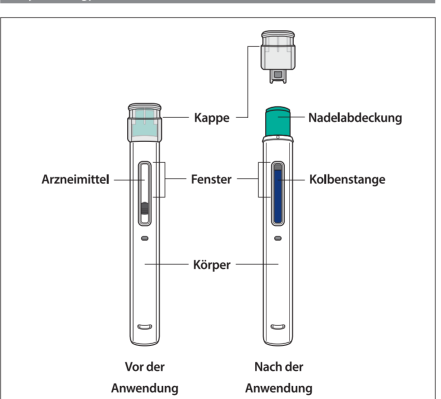


Abbildung A

Verwenden Sie den Fertigpen nicht, wenn:

- · er gebrochen oder beschädigt ist. das Verfallsdatum abgelaufen ist.
- er auf eine harte Oberfläche gefallen ist.

Entfernen Sie die Kappe nicht, bis Sie zur Injektion bereit sind. Bewahren Sie Yuflyma für Kinder unzugänglich auf.

1. Vorbereitung der Materialien, die für die Injektion benötigt werden

a. Bereiten Sie eine saubere, ebene Fläche wie z.B. einem Tisch oder einer Arbeitsfläche in

- einem gut beleuchteten Bereich vor. b. Nehmen Sie 1 Fertigpen aus dem Umkarton, der im Kühlschrank aufbewahrt wird. c. Stellen Sie sicher, dass die folgenden Materialien vorhanden sind:
- Fertigpen 1 Alkoholtupfer

Pflaster

- Nicht im Karton enthalten: Wattebausch oder Gaze
- Abfallbehälter für scharfe/spitze Gegenstände

2. Überprüfen des Fertigpens

- a. Stellen Sie sicher, dass Sie das korrekte Arzneimittel (Yuflyma) und die korrekte Dosierung haben.
- b. Sehen Sie sich den Fertigpen an und stellen Sie sicher, dass er nicht gebrochen oder beschädigt ist.
- Etikett des Pens. Den Fertigpen **nicht** verwenden, wenn
- er gebrochen oder beschädigt ist.
- · das Verfallsdatum abgelaufen ist. • er auf eine harte Oberfläche gefallen ist.

3. Überprüfen des Arzneimittels.

- a. Sehen Sie durch das Fenster und stellen Sie sicher, dass die Flüssigkeit klar, farblos bis schwach braun und frei von Partikeln ist.
- Den Fertigpen nicht anwenden, wenn die Flüssigkeit verfärbt (gelb oder dunkelbraun) oder trüb ist oder Partikel enthält.
- Möglicherweise sind Luftblasen sichtbar. Das ist normal.

4. Warten Sie 15 bis 30 Minuten

- a. Lassen Sie den Fertigpen für 15 bis 30 Minuten bei Raumtemperature
- liegen, damit er sich erwärmen kann. • Erwärmen Sie den Fertigpen **nicht** mithilfe von Wärmequellen wie heißes Wasser oder eine Mikrowelle.

5. Auswählen einer geeigneten

Injektionsstelle

(NUR Betreuer).

- a. Sie können in folgende Körperstellen
- Ihren Bauch mit Ausnahme der 5 cm um den Nabel. den äußeren Bereich Ihres Oberarms

die Vorderseite Ihrer Oberschenkel.

5 cm um den Nabel oder in gerötete, verhärtete, druckempfindliche oder geschädigte Haut, blaue Flecken

Nicht in die Haut innerhalb von

Wenn Sie an Psoriasis leiden, nicht direkt in verdickte, gerötete oder schuppige Hautstellen oder

oder vernarbte Haut injizieren.

Läsionen auf Ihrer Haut injizieren. • Spritzen Sie **nicht** durch Kleidung. b. Wechseln Sie die Injektionsstelle jedes Mal bei Verabreichung einer Injektion. Jede neue Injektionsstelle sollte mindestens 3 cm von der vorherigen

Injektionsstelle entfernt sein.

6. Waschen der Hände

a. Waschen Sie Ihre Hände mit Wasser und Seife und trocknen Sie sie sorgfältig ab.

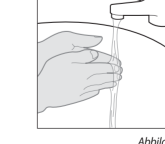


Abbildung G

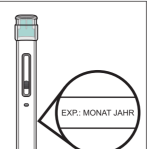
7. Reinigen der Injektionsstelle

a. Reinigen Sie die Injektionsstelle mit einem Alkoholtupfer in einer kreisförmigen Bewegung. b. Lassen Sie die Haut vor dem

Injizieren trocknen.

Blasen Sie vor der Injektion

nicht auf die Injektionsstelle und berühren Sie sie vor der Injektion nicht mehr.



9. Platzieren Sie den Fertigpen

8. Entfernen der Kappe

Hand gerade ab.

a. Halten Sie den Fertigpen mit einer

Hand am Injektionskörper mit der

Kappe nach oben. Ziehen Sie die

Kappe vorsichtig mit der anderen

Entfernen Sie die Kappe erst

unmittelbar vor der Injektion.

Berühren Sie **nicht** die Nadel oder

Nadelschutzkappe. Dies kann zu

einer Nadelstichverletzung führen.

auf den Fertigpen. Entsorgen Sie die

Kappe sofort in den Abfallbehälter

• Es ist normal, wenn an der Nadelspitze

ein Tropfen Flüssigkeit zu sehen ist.

für scharfe/spitze Gegenstände.

Setzen Sie die Kappe nicht wieder

Sie das Fenster sehen können. b. Platzieren Sie den Fertigpen



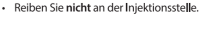
Abbildung C





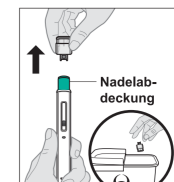
der Injektionsstelle

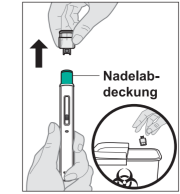
Fertigpen. Wenn das Fenster nicht vollständig blau geworden ist oder sich die Injektion des Arzneimittels fortsetzt, bedeutet das, dass Sie keine vollständige Dosis erhalten haben.

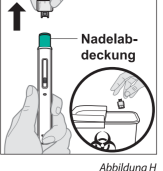


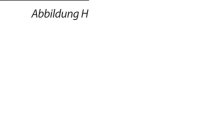
Verwenden Sie den Fertigpen nicht

noch einmal.







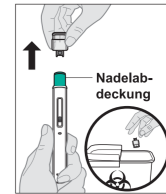


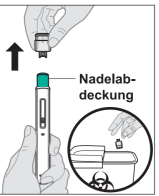
auf der Injektionsstelle.

- a. Halten Sie den Fertigpen so, dass
- über die Injektionsstelle in einem Winkel von 90 Grad, ohne die Haut zusammenzudrücken.



- beginnt, hören Sie das 1. laute "Klicken" und der blau Kolben beginnt das Fenster zu füllen. b. Halten Sie den Fertigpen fest gegen die Haut gedrückt und
- achten Sie auf das 2. laute "Klicken" c. Nach dem Sie das 2. laute "Klicken" gehört haben, halten Sie den Fertigpen weiterhin fest gegen die Haut gedrückt und zählen Sie langsam mindestens bis fünf,
- um sich erzustellen, dass die Dosis vollständig injiziert wird. • Verändern Sie **nicht** die Position des Fertigpens, nachdem mit der
- 11. Entfernen des Fertigpens von der Injektionsstelle und Versorgung
- das Fenster vollständig ausfüllt. b. Entfernen Sie den Fertigpen von der Injektionsstelle. · Nach Entfernen des Fertigpens von der Injektionsstelle wird die Nadel
- Setzen Sie sich umgehend mit Ihrer
- drücken, ohne zu reiben, und bringen Sie bei Bedarf ein Pflaster an. Es kann etwas bluten.







Verpackungsmaterial können in Ihrem Haushaltsabfall entsorgt werden. Bewahren Sie den Fertigpen und den speziellen Behälter für scharfe/spitze Abfälle für Kinder unzugänglich auf.

12. Entsorgen des Fertigpens

Ihres Apothekers.

b. Der Alkoholtupfer und

a. Werfen Sie den gebrauchten

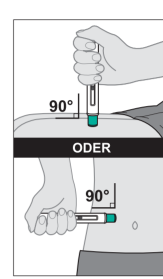
Fertigpen in einen speziellen

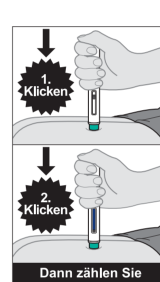
Abfallbehälter für scharfe/spitze

Gegenstände entsprechend den

Anweisungen Ihres Arztes, des

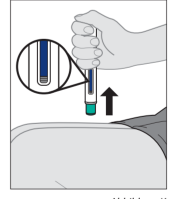
medizinischen Fachpersonals oder





Injektion begonnen wurde.

- a. Sehen Sie sich den Fertigpen an und bestätigen Sie, dass der blaue Kolben mit der grauen Oberseite
- automatisch abgedeckt Setzen Sie die Kappe nicht wieder auf den
- medizinischen Fachkraft in Verbindung. c. Behandeln Sie die Injektionsstelle, indem Sie vorsichtig einen Wattebausch oder eine Gaze auf die Injektionsstelle



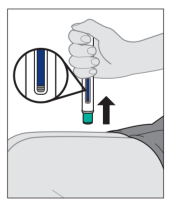


Abbildung L

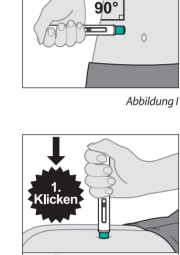
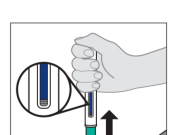


Abbildung.



deckung

