



# PATIENTEN-RATGEBER FÜR DIE BEHANDLUNG MIT **ILUVIEN®** (FLUOCINOLONACETONID)

VERSION 03  
STAND DER INFORMATION: JULI 2019

**ILUVIEN®**  
190 Mikrogramm intravitreales  
Implantat im Applikator  
Fluocinolonaacetamid



SCANNEN, UM ZUR  
AUDIODATEI ZU GE-  
LANGEN



FOLGEN SIE DEM LINK,  
UM ZUR AUDIODATEI ZU  
GELANGEN

[http://alimerasciences.de/  
informationsbroschuere/patienten](http://alimerasciences.de/informationsbroschuere/patienten)

# SICHERHEITSINFORMATION

Diese Informationsbroschüre ist verpflichtender Teil der Zulassung von ILUVIEN<sup>®</sup>, einem Implantat mit dem Wirkstoff Fluocinolonacetonid und wurde als zusätzliche risikominimierende Maßnahme beauftragt, um das Risiko des Auftretens von schwerwiegenden Nebenwirkungen zu reduzieren und das Nutzen-Risiko-Verhältnis von Fluocinolonacetonid zu erhöhen.

Diese Informationsbroschüre zur Anwendung von Fluocinolonacetonid soll daher sicherstellen, dass Patienten die besonderen Sicherheitsanforderungen bei der Anwendung von Fluocinolonacetonid kennen und berücksichtigen.

## **Was Sie nach der Injektion beachten sollten:**

- Gelegentlich kann die Injektion eine Infektion im Auge (sog. Endophthalmitis) verursachen oder es können durch die Anwendung Veränderungen der Netzhaut auftreten.

**Suchen Sie unverzüglich einen Augenarzt auf**, wenn bei Ihnen folgende Symptome auftreten, insbesondere wenn Sie diese plötzlich nach der Anwendung bemerken oder Sie glauben, dass sie schlimmer werden.

- Anzeichen einer Entzündung oder Infektion im Auge
- Verschwommenes Sehen oder Sehverschlechterung
- Augenschmerzen
- Zunehmende Rötung des Auges
- Kleine Partikel oder Punkte beim Sehen (sog. „fliegende Mücken“)
- Zunehmende Lichtempfindlichkeit
- Lichtblitze
- Teilweise eingeschränkte Sicht

**Bitte beachten Sie, dass die Injektion auch folgendes bewirken könnte:**

- Druckerhöhung im Auge
- Trübung der Augenlinse (grauer Star/Katarakt)

Da Sie dies möglicherweise nicht bemerken, sollten Sie Ihre Verlaufskontrollen immer wahrnehmen, um von Ihrem behandelnden Arzt regelmäßig überwacht zu werden.

**Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung haben, fragen Sie bitte Ihren Arzt.**

**So erreichen Sie Ihren Arzt:**

Name des Arztes  
Adresse

Telefon  
Weitere Angaben

Weitere Informationen finden Sie in der Gebrauchsinformation von ILUVIEN® und auf der Webseite des Zulassungsinhabers:

[www.alimerasciences.de](http://www.alimerasciences.de)

Die Gebrauchsinformation können sie auch hier unter dem Stichwort „ILUVIEN“ einsehen und anhören:

<https://www.patienteninfo-service.de/a-z-liste/i/>

## **Meldung von Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, <https://www.bfarm.de>

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

Zur Meldung von Nebenwirkungen können Sie auch direkt mit uns Kontakt aufnehmen:

Telefon: 0800 664 6695

E-Mail: [pvalimerasciences@alimerasciences.com](mailto:pvalimerasciences@alimerasciences.com)