

Anbefalinger for behandling med:

Eylea (aflibercept) 40 mg/ml, injektionsvæske, opløsning

Eylea (aflibercept) 114,3 mg/ml, injektionsvæske, opløsning

Vejledning til den ordinerende læge

Denne vejledning giver vigtige oplysninger om Eylea 40 mg/ml injektionsvæske, opløsning (dosis på 2 mg aflibercept) og Eylea 114,3 mg/ml injektionsvæske, opløsning (dosis på 8 mg aflibercept), om lægemidlet og hvordan det skal administreres korrekt til dine patienter.

Eylea patientinformationsvejledningen, herunder lydversionen (hvor patientinformationsvejledningen læses op), og indlægssedlen skal udleveres til alle patienter.

Video om den intravitreale injektionsprocedure er tilgængelig på www.edumaterial.bayer.dk

INDHOLD

RESUMÉ OVER VIGTIGE OPLYSNINGER.....	4
<i>Kontraindikationer.....</i>	<i>5</i>
<i>Vigtigste brugsanvisninger.....</i>	<i>5</i>
<i>Udvalgte instruktioner vedrørende opbevaringsforhold og håndtering.....</i>	<i>6</i>
<i>Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen.....</i>	<i>6</i>
<i>Efter injektionen.....</i>	<i>7</i>
GENERELLE OPLYSNINGER.....	7
OM EYLEA	8
VIGTIGE SIKKERHEDSOPLYSNINGER.....	9
<i>Kontraindikationer.....</i>	<i>9</i>
<i>Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen.....</i>	<i>9</i>
<i>Behandling efter injektionen.....</i>	<i>10</i>
OPBEVARING OG HÅNDTERING.....	12
<i>Særlige opbevaringsforhold.....</i>	<i>13</i>
BRUGSANVISNING.....	13
<i>Generel forberedelse af injektionen.....</i>	<i>13</i>
<i>Fyldt injektionssprøjte 40 mg/ml injektionsvæske, opløsning (2 mg dosis).....</i>	<i>14</i>
<i>Fyldt injektionssprøjte 114,3 mg/ml injektionsvæske, opløsning (8 mg dosis).....</i>	<i>16</i>
<i>Hætteglas 40 mg/ml (2 mg dosis) og 114,3 mg/ml (8 mg dosis) injektionsvæske, opløsning.....</i>	<i>18</i>
<i>Injektionsprocedure.....</i>	<i>20</i>
ANDRE INFORMATIONSKILDER.....	21
RESUMÉ OVER VIGTIGE OPLYSNINGER OM ANVENDELSE AF EYLEA TIL BEHANDLING AF PRÆMATURITETSRETINOPATI.....	23
<i>Indikation hos for tidligt fødte spædbørn.....</i>	<i>23</i>
<i>Kontraindikationer.....</i>	<i>23</i>
<i>Vigtigste brugsanvisninger.....</i>	<i>23</i>
<i>Udvalgte instruktioner vedrørende opbevaringsforhold og håndtering.....</i>	<i>24</i>
<i>Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen.....</i>	<i>24</i>
<i>Efter injektionen.....</i>	<i>24</i>
GENERELLE OPLYSNINGER.....	25
OM EYLEA	25
VIGTIGE SIKKERHEDSOPLYSNINGER.....	26

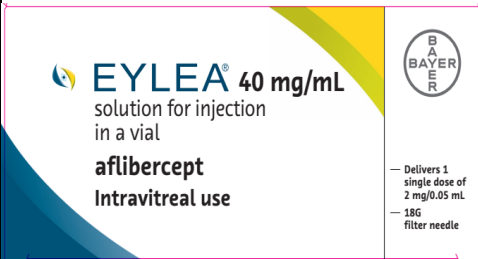
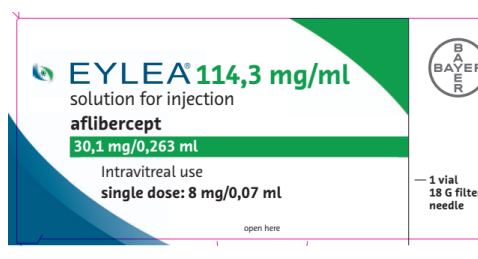
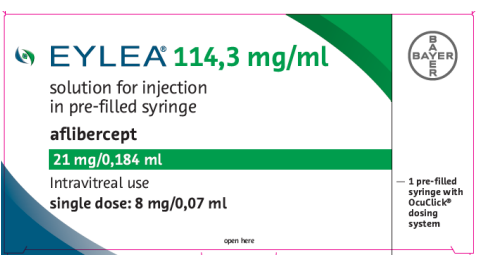
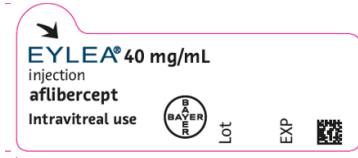
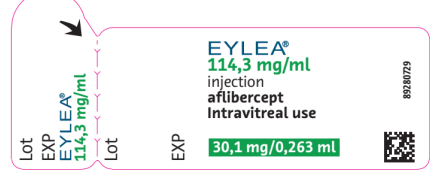
Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

Kontraindikationer	26
Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen	26
Behandling efter injektionen	27
OPBEVARING OG HÅNTERING	28
Særlige opbevaringsforhold for Eylea fyldt injektionssprøjte	29
Anvisninger i opbevaring og håndtering af PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr.....	30
BRUGSANVISNING FOR ANVENDELSE AF EYLEA TIL ROP.....	31
Generel forberedelse af injektionen	31
Vigtige oplysninger om PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr'	31
Injektionsprocedure.....	36
ANDRE INFORMATIONSKILDER.....	38

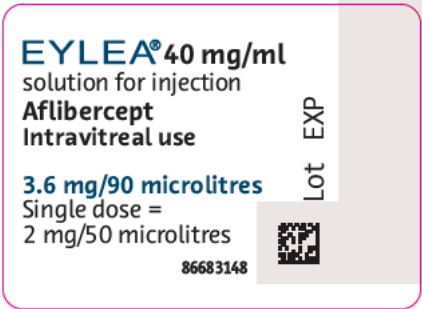
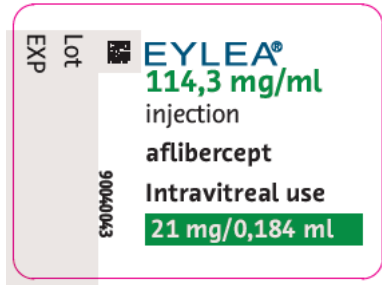
RESUMÉ OVER VIGTIGE OPLYSNINGER

FORSKELLE MELLEM EYLEA 40 MG/ML INJEKTIONSVÆSKE, OPLØSNING (2 MG DOSIS) OG EYLEA 114,3 MG/ML INJEKTIONSVÆSKE, OPLØSNING (8 MG DOSIS)

	EYLEA 40 MG/ML	EYLEA 114,3 MG/ML
GODKENDTE INDIKATIONER²⁾	nAMD, DME, RVO, mCNV ¹⁾	nAMD, DME, RVO (BRVO, CRVO, HRVO) ¹⁾
DOSIS PR. INJEKTION	2 MG	8 MG
INJEKTIONSVOLUMEN	0,05 ML	0,07 ML
PRÆSENTATIONER	FYLDT INJEKTIONSSPRØJTE OG HÆTTEGLAS	FYLDT INJEKTIONSSPRØJTE MED OCUCCLICK DOSERINGSSYSTEM OG HÆTTEGLAS
PAKNING	 	 
HÆTTEGLAS		
HÆTTEGLASETIKET		

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

FYLDT INJEKTIONSSPRØJTE		
ETIKET PÅ FYLDT INJEKTIONSSPRØJTE		

¹⁾ nAMD – neovaskulær (våd) aldersrelateret makulær degeneration, DME – diabetisk makulødem, RVO – retinal veneokklusion, (BRVO – retinal grenveneokklusion, CRVO – retinal centralveneokklusion, HRVO – hemiretinal veneokklusion), mCNV – myopisk koroidal neovaskularisering

²⁾ Til behandling af for tidligt fødte spædbørn med præmaturitets-retinopati, brug kun en 40 mg/ml fyldt injektionssprøjte med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr og en 30 G x ½" injektionskanyle med lavt dead-space. Brug ikke en 114,3 mg/ml fyldt injektionssprøjte. Der henvises til Vejledning til den ordinerende læge for indikationen præmaturitetsretinopati i dette dokument.

Kontraindikationer

- Overfølsomhed over for aflibercept eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1 i produktresuméet
- Aktiv eller mistænkt okulær eller periokulær infektion
- Aktiv svær intraokulær inflammation

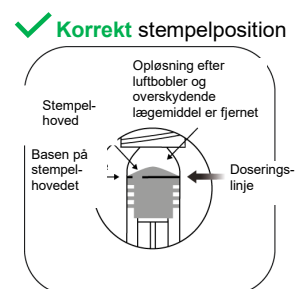
Vigtigste brugsanvisninger

- Hætteglasset og de fyldte injektionssprøjter indeholder overskydende volumen. Inden injektion skal injektionssprøjterne med opløsning optrukket fra hætteglasset og de fyldte injektionssprøjter primes til det korrekte volumen til injektion i overensstemmelse med trinene i brugsanvisningen.
- Eylea 114,3 mg/ml fyldt injektionssprøjte (8 mg dosis) har ikke en dosislinje, fordi den er designet til at indstille dosis mekanisk som vist i de vigtigste trin kort opsummeret herunder og som forklaret nærmere i afsnittet med brugsanvisningen i denne vejledning. Priming og indstilling af dosis skal udføres ved hjælp af de trin, der beskrives nedenfor og i afsnittet med brugsanvisningen.
- Der skal sikres en korrekt aseptisk teknik, herunder anvendelse af bredspektret mikrobicid, for at minimere risikoen for intraokulær infektion.
- **For korrekt injektionsteknik skal den intravitreale injektion gives med korrekt injektionsvinkel og den intravitreale injektion skal udføres med en 30 G x ½"-kanyle.** Hvis der bruges en kanyle af mindre størrelse (højere gauge) end 30 G x ½"-kanylen, kan det medføre øget injektionsmodstand

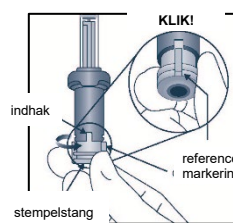
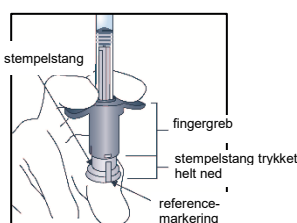
Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

- **Eylea 40 mg/ml fyldt injektionssprøjte (2 mg dosis):**
 - Fjern overskydende volumen og luftbobler fra den fyldte injektionssprøjte, og sørg for, at basen på stempelhovedet (**IKKE spidsen**) er på linje med dosislinjen før injektion
 - Tryk langsomt stemplet ned med et konstant tryk, og administrer ikke det resterende volumen, der er tilbage i sprøjten efter injektion



- **Eylea 114,3 mg/ml fyldt injektionssprøjte (8 mg dosis):**
 - Denne fyldte injektionssprøjte har ikke en dosislinje, fordi den er designet til at indstille dosis ved hjælp af følgende trin:
 - Fjern overskydende volumen og luftbobler ved langsomt at trykke stemplet ned med et konstant tryk, indtil det stopper, dvs. når referencemarkeringen på stempelstangen støder på fingergrebet.
 - Drej enden af stempelstangen 90 grader med uret eller mod uret, indtil stempelstangens referencemarkering flugter med indhaket (du hører muligvis et 'klik'). Nu er udstyret klar til at blive indført i øjet med henblik på dosering.
 - Indfør kanylen i injektionsstedet og injicer opløsningen langsomt ved at skubbe stempelstangen ind, indtil den stopper. Tryk ikke yderligere, når stemplet når stoppet.



- Der vil være restopløsning tilbage i sprøjten efter injektionen.

Udvalgte instruktioner vedrørende opbevaringsforhold og håndtering

- **Opbevar Eylea i køleskabet (2 °C – 8 °C)**
- De uåbnede hætteglas med Eylea 40 mg/ml og 114,3 mg/ml og Eylea 40 mg/ml og 114,3 mg/ml fyldt injektionssprøjte kan opbevares i deres æsker ved stuetemperatur under 25 °C i op til 24 timer.
- Eylea er **ikke godkendt til flerdosisbrug**, videretilberedning eller opdeling af lægemidlet i et hætteglas. Anvendelse af mere end én injektion fra hætteglasset eller den fyldte injektionssprøjte **kan medføre kontaminering og efterfølgende infektion**.

Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen

I alle tilfældene skal patienterne anvises i straks at indberette tegn og symptomer på bivirkninger.

Bivirkning/risiko	Foranstaltninger for at minimere risikoen
Intraokulær inflammation, herunder endoftalmitis	Anvend en korrekt aseptisk teknik ved forberedelse af injektionen og under selve injektionen. Brug anbefalede antiseptiske midler. Overvåg patienterne efter injektionen.
Forbigående stigning i	Sprøjten skal primes på korrekt vis ved at fjerne

Der er **yderligere oplysninger** og nærmere **detaljer** om Eylea i **produktresuméet**.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

intraokulært tryk	overskydende volumen og luftbobler fra sprøjten inden administration. Overvåg patientens syn og intraokulære tryk efter injektionen.
Medicineringsfejl	Kontrollér æsken og etiketten på lægemidlet for at sikre, at du har den korrekte dosis.
Rift i det retinale pigmentepitel	Vær opmærksom på risikofaktorer for rift i det retinale pigmentepitel. Overvåg patienten efter injektionen for symptomer såsom akut synsnedsættelse (centrale syn, blinde pletter (centrale skotomer) og forvrænget syn med skævelodrette eller vandrette linjer (metamorforbsier).
Katarakt	Mål det korrekte injektionssted, anvend korrekt injektionsteknik.
Off-label-brug/misbrug	Brug kun lægemidlet til at behandle godkendte indikationer, og anvend den godkendte dosis.
Embryo-/fostertoksicitet	Instruer patienten i at anvende sikker kontraception under behandlingen: I mindst 3 måneder efter den sidste intravitreale injektion med Eylea 40 mg/ml (2 mg dosis) I mindst 4 måneder efter den sidste intravitreale injektion med Eylea 114,3 mg/ml (8 mg dosis) Eylea 40 mg/ml (2 mg dosis) og Eylea 114,3 mg/ml (8 mg dosis) bør ikke anvendes under graviditet, medmindre den potentielle fordel opvejer den potentielle risiko for fosteret
Eksposering under amning	Eylea anbefales ikke til patienter, som ammer.

Efter injektionen

- **Evaluér synet umiddelbart efter injektionen** (håndbevægelse eller tælling af fingre).
- **Patienterne skal overvåges for stigning i det intraokulære tryk umiddelbart efter den intravitreale injektion.**
- Efter intravitreal injektion skal patienterne instrueres i øjeblikkeligt at rapportere eventuelle symptomer på endoftalmitis (f.eks. øjensmerter, rødme i øjet, fotofobi, sløret syn).

GENERELLE OPLYSNINGER

Du skal forklare implikationerne af anti-VEGF-behandling til patienten.

Patientvejledningen er et redskab, der vil hjælpe dig med at kommunikere oplysninger om sygdommen og behandling til din patient. Denne vejledning kan fås på forespørgsel hos Bayer, og du bør uddele den til dine patienter. Den fås som en brochure og en lydversion til dine patienter. Den indeholder oplysninger om tegn og symptomer på bivirkninger, og om hvornår patienten straks skal søge lægehjælp.

Produktresuméet beskriver Eylea's egenskaber og de godkendte indikationer. Det er en vigtig kilde til oplysninger for sundhedspersoner om sikker og effektiv anvendelse af Eylea. Det findes på www.ema.europa.eu. Læs det godkendte produktresumé for at få de komplette oplysninger om dosering og dosisanbefalinger for Eylea 40 mg/ml injektionsvæske, opløsning (2 mg dosis) og Eylea 114,3 mg/ml injektionsvæske, opløsning (8 mg dosis).

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

OM EYLEA

- **Eylea er kun til intravitreal injektion.** Det må kun administreres af en kvalificeret læge med erfaring i administration af intravitreale injektioner og med kendskab til håndtering af hætteglasset/den fyldte injektionssprøjte.

	Eylea 40 mg/ml	Eylea 114,3 mg/ml
Præsentationer	Fyldt injektionssprøjte og hætteglas	Fyldt injektionssprøjte med OcuClick doseringssystem og hætteglas
Godkendte indikationer hos voksne (18 år og derover) patienter		
Neovaskulær (våd) aldersrelateret makulær degeneration (AMD)	Ja	Ja
Nedsat syn på grund af diabetisk makulædem (DME)	Ja	Ja
Nedsat syn på grund af makulædem sekundært til RVO, herunder grenveneokklusion eller centralveneokklusion	Ja	Ja*
Nedsat syn på grund af myopisk koroidal neovaskularisering (mCNV)	Ja	Nej
Anbefalet dosis	2 mg	8 mg
Injektionsvolumen	50 mikroliter eller 0,05 ml	70 mikroliter eller 0,07 ml
Dosering for godkendte indikationer	Se det godkendte produktresumé for Eylea for fuldstændige oplysninger om dosering og dosisanbefalinger for Eylea 40 mg/ml og for Eylea 114,3 mg/ml for godkendte indikationer.	

* Herunder HRVO: Hemiretinal veneokklusion – gælder kun for **Eylea 114,3 mg/ml**.

Bemærk: Til behandling af for tidligt fødte spædbørn med præmaturitets-retinopati, brug kun en 40 mg/ml fyldt injektionssprøjte med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr og en 30 G × ½" kanyle med lavt dead-space. Brug ikke en 114,3 mg/ml fyldt injektionssprøjte. Der henvises til Vejledning til den ordinerende læge for indikationen præmaturitetsretinopati i dette dokument.

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

VIGTIGE SIKKERHEDSOPLYSNINGER

Kontraindikationer

Eylea er kontraindiceret ved følgende:

- Overfølsomhed over for aflibercept eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1 i produktresuméet
- Aktiv eller mistænkt okulær eller periokulær infektion
- Aktiv svær intraokulær inflammation

Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen

Reaktioner i forbindelse med intravitreale injektioner

Intravitreale injektioner, inklusive injektioner med Eylea, er blevet forbundet med endofthalmitis, intraokulær inflammation, rhegmatogen nethindeløsning, rift i nethinden og iatrogen traumatisk katarakt.

- **Der skal altid bruges korrekte aseptiske injektionsteknikker** ved administration af Eylea.
- **Overvåg patienterne efter injektionen i henhold til lokal praksis**, så behandling hurtigt kan iværksættes, hvis der opstår en infektion.
- **Instruer patienterne i øjeblikkeligt at rapportere alle tegn og symptomer**, der tyder på endofthalmitis eller på andre af bivirkningerne nævnt ovenfor.

Den fyldte injektionssprøjte og hætteglasset indeholder mere end den anbefalede dosis på 2 mg eller 8 mg aflibercept (svarende til 0,05 ml/0,07 ml). Fjern overskydende volumen og luftbobler fra sprøjten inden injektion. Eylea 114,3 mg/ml fyldt injektionssprøjte har en tryk-og-drej-primingmekanisme og er forskellig fra andre fyldte injektionssprøjter, inklusive Eylea 40 mg/ml fyldt injektionssprøjte.

- Administrer den anbefalede dosis, og injicer ikke noget resterende volumen, da et øget injektionsvolumen kan føre til en klinisk relevant stigning i intraokulært tryk.

Stigning i intraokulært tryk

Forbigående stigninger i intraokulært tryk er set inden for 60 minutter fra intravitreal injektion, inklusive injektioner med Eylea.

- **Overvåg din patient efter injektionsproceduren**, og udvis særlig forsigtighed hos patienter med dårligt kontrolleret glaukom. Eylea må ikke injiceres, mens det intraokulære tryk er ≥ 30 mmHg). Både det intraokulære tryk og perfusionsstatus for papillen skal overvåges og håndteres på passende vis.
- Se punktet med behandling efter injektionen for yderligere anvisninger.

Immunogenicitet

Aflibercept er et terapeutisk protein og har en potentiel risiko for immunogenicitet.

- **Informer patienterne om, at de skal rapportere ethvert tegn eller symptom på intraokulær inflammation** (f.eks. smerter, fotofobi eller røde øjne), som kan tilskrives overfølsomhed

Der er **yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.**

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

- Se punktet med behandling efter injektionen for yderligere anvisninger.

Systemiske virkninger

Systemiske bivirkninger, herunder ikke-okulære blødninger og arterielle tromboemboliske hændelser, er set efter intravitreal injektion af VEGF-hæmmere, og der er en teoretisk risiko for, at disse kan have forbindelse med VEGF-hæmning.

- Der bør udvises forsigtighed ved behandling af patienter med tidligere slagtilfælde, transitoriske iskæmiske anfald eller myokardieinfarkt inden for de sidste 6 måneder, da der er begrænsede data for sikkerheden ved Eylea i disse grupper.

Særlige populationer

De følgende anbefalinger gives:

- **Kvinder i den fertile alder**
Brug **sikker kontraception under behandlingen og i mindst 3 måneder** efter den sidste intravitreale injektion af Eylea 40 mg/ml (2 mg dosis).
Brug **sikker kontraception under behandlingen og i mindst 4 måneder** efter den sidste intravitreale injektion af Eylea 114,3 mg/ml (8 mg dosis).
- **Graviditet**
Eylea 40 mg/ml (2 mg dosis) og Eylea 114,3 mg/ml (8 mg dosis) bør ikke anvendes under graviditet, medmindre den potentielle fordel opvejer den potentielle risiko for det ufødte barn.
- **Amning**
Baseret på meget begrænsede data kan aflibercept udskilles i brystmælken i små mængder. Aflibercept er et stort proteinmolekyle, og den mængde lægemiddel, der absorberes af spædbarnet, forventes at være minimal. Virkningen på nyfødte/spædbørn, der ammes, er ukendt. For en sikkerheds skyld frarådes amning under brugen af Eylea.

Behandling efter injektionen

Umiddelbart efter intravitreal injektion:

- Evaluér patientens syn (håndbevægelse eller tælling af fingre).
- Overvåg patienten for stigning i det intraokulære tryk. Passende monitorering kan bestå af kontrol af perfusion af det optiske nervehoved eller udførelse af en tonometri-test. Sterilt udstyr til paracentese bør være disponibelt, hvis det bliver behov for paracentese af det anteriore kammer.
- Instruér patienten i øjeblikkeligt at rapportere eventuelle tegn og symptomer på endofthalmitis (f.eks. øjensmerter, rødme i øjet, fotofobi, sløret syn).
- Instruér patienten i at rapportere eventuelle tegn og symptomer efter injektionen, som bliver værre med tiden.

BIVIRKNINGER

De observerede sikkerhedsprofiler i de kliniske studier for Eylea 40 mg/ml (2 mg dosis) og

Der er **yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.**

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

Eylea 114,3 mg/ml (8 mg dosis) er tilsvarende. Se pkt. 4.8 i de respektive produktresuméer for en fuldstændig liste over de mulige bivirkninger og deres hyppigheder.

Vigtigste tegn og symptomer på bivirkninger omfatter:

Bivirkning	Vigtigste tegn og symptomer
Forbigående øget intraokulært tryk	Patienterne kan opleve synsforandringer, såsom midlertidigt synstab, øjensmerter, ringe omkring lyskilder, røde øjne, kvalme og opkastning
Rift i det retinale pigmentepitel	Patienterne kan opleve et pludseligt nedsat (centralt) syn, blind plet (centralt skotom) og forvrænget syn med krumning af enten lodrette eller vandrette linjer (metamorfopsi)
Rift eller løsning af nethinden	Patienterne kan opleve pludselige lysglimt, en pludselig forekomst af eller en stigning i antallet af glaslegemeflydere, et gardin ned over en del af synsfeltet og synsforandringer
Intraokulær inflammation, herunder endoftalmitis	Patienterne kan opleve øjensmerter eller øget ubehag, forværring af øjenrødme, fotofobi eller lysfølsomhed, hævelse og synsforandringer, f.eks. pludseligt nedsat syn eller sløret syn
Katarakt (traumatisk, nuklær, subkapsulær, kortikal) eller uklarhed af linsen	Patienterne kan opleve en nedsat evne til at se klare linjer og former, skygger og farvesyn i forhold til tidligere, og synsforandringer

Se pkt. 4.8 i produktresuméet for en fuldstændig liste over mulige bivirkninger.

Håndtering af bivirkninger

I tilfælde af eventuelle bivirkninger, der angår dine patienter, skal han eller hun have øjeblikkelig adgang til en øjenlæge.

Passende håndtering af ALLE bivirkninger, herunder bivirkninger forbundet med den intravitreale injektion, skal udføres i henhold til klinisk praksis og/eller ved at følge standardiserede retningslinjer.

Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via:
Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S, Websted:
www.meldenbivirkning.dk

OPBEVARING OG HÅNDTERING

Opløsningen med Eylea 40 mg/ml (2 mg dosis) er klar og opløsningen med Eylea 114,3 mg/ml (8 mg dosis) er klar til svagt uigennesisgtig. Begge opløsninger er farveløse til bleggule. Det er en iso-osmotisk opløsning.

Før brug skal opløsningen inspiceres visuelt for eventuelle fremmedlegemer og/eller usædvanlig farve (opløsningen kan være bleggul, hvilket er normalt) **eller enhver forandring i det fysiske udseende. Produktet må ikke anvendes, hvis en af disse ting observeres.**

Hætteglasset med Eylea 40 mg/ml og fyldt injektionssprøjte er anderledes end hætteglasset med Eylea 114,3 mg/ml og fyldt injektionssprøjte, og deres udseende er forskelligt for at gøre det nemt at identificere dem. Tag hensyn til dette ved valg af det produkt, patienten skal have indgivet (se nedenstående billeder).

Det er ikke tilladt at opdele lægemidlet i et hætteglas eller en fyldt injektionssprøjte i flere doser. Hvert hætteglas/hver fyldt injektionssprøjte er kun til brug i ét øje. Hvis der udtages flere doser fra et enkelt hætteglas/en fyldt injektionssprøjte, kan det medføre en øget kontamineringsrisiko og efterfølgende infektion af patienten.

Eylea 40 mg/ml:

Hver fyldt injektionssprøjte med Eylea 40 mg/ml injektionsvæske, opløsning (2 mg dosis) indeholder **mere end den anbefalede 0,05 ml dosis aflibercept. Det overskydende volumen og eventuelle luftbobler i sprøjten skal fjernes, inden patienten injiceres med den anbefalede dosis**

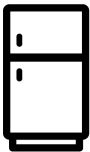
Hvert hætteglas med Eylea 40 mg/ml injektionsvæske, opløsning (2 mg dosis) **indeholder mere end den anbefalede 0,05 ml dosis aflibercept. Det overskydende volumen og eventuelle luftbobler i engangssprøjten skal bortskaffes, inden patienten injiceres med den anbefalede dosis.**

Eylea 114,3 mg/ml:

Hver Eylea 114,3 mg/ml injektionsvæske, opløsning i en fyldt injektionssprøjte (8 mg dosis) indeholder mere end den anbefalede 0,07 ml dosis aflibercept. Det overskydende volumen og eventuelle luftbobler i injektionssprøjten skal fjernes, inden injektion udføres i overensstemmelse med primingtrinene i brugsanvisningen. **Husk, at primingtrinene for denne injektionssprøjte er forskellig fra andre fyldte injektionssprøjter. Nedenstående instruktioner skal gennemgås nøje.**

Hvert hætteglas med Eylea 114,3 mg/ml injektionsvæske, opløsning (8 mg dosis) **indeholder mere end den anbefalede 0,07 ml dosis aflibercept. Det overskydende volumen og eventuelle luftbobler i engangssprøjten skal bortskaffes, inden patienten injiceres med den anbefalede dosis.**

Særlige opbevaringsforhold

	Opbevares i køleskab (2 °C – 8 °C).
	Må ikke nedfryses.
	Opbevar den fyldte injektionssprøjte i blisteren og i den ydre æske for at beskytte mod lys. Opbevar hætteglasset i den ydre æske for at beskytte mod lys.
 Stuetemperatur under 25 °C	Før brug af de uåbnede hætteglas med Eylea 40 mg/ml og Eylea 114,3 mg/ml og de fyldte injektionssprøjter med Eylea 40 mg/ml og 114,3 mg/ml kan de opbevares i deres æsker ved stuetemperatur under 25 °C i op til 24 timer.

Indersiden af det forseglede blisterpakning med den fyldte injektionssprøjte med Eylea 40 mg/ml (2 mg dosis) og Eylea 114,3 mg/ml (8 mg dosis) injektionsvæske, opløsning er steril. Blisteren med den fyldte injektionssprøjte må ikke åbnes udenfor det rene rum, hvor administrationen finder sted.

Fortsæt under aseptiske forhold efter åbning af blisteren eller hætteglasset.

BRUGSANVISNING

Generel forberedelse af injektionen

- Intravitreale injektioner skal udføres i overensstemmelse med medicinske standarder og gældende retningslinjer af **en kvalificeret læge med erfaring i administration af intravitreale injektioner og med kendskab til håndtering af hætteglasset/den fyldte injektionssprøjte.**
- Kirurgisk hånddesinfektion, aseptiske handsker, en steril afdækning og et sterilt øjenlågsspekel (eller tilsvarende) anbefales.

Der er **yderligere oplysninger** og nærmere **detaljer om Eylea i produktresuméet.**

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

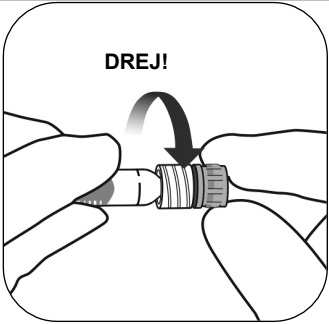
- Anvend en **30 G x ½"-kanyle** til den intravitreale injektion. Brug af en injektionskanyle af mindre størrelse (højere gauge) kan medføre øget injektionsmodstand.

Fyldt injektionssprøjte 40 mg/ml injektionsvæske, opløsning (2 mg dosis)

Bemærk: Bliv bekendt med hvordan denne injektionssprøjte anvendes, inden du bruger den til patienter.

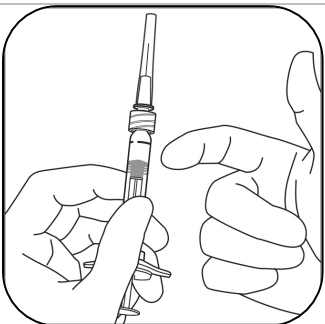
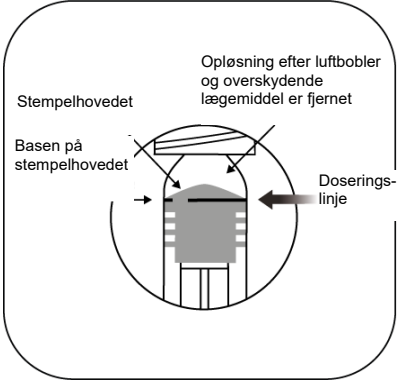
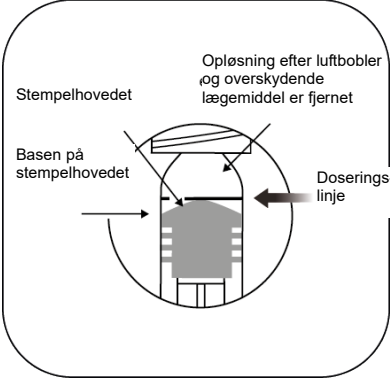
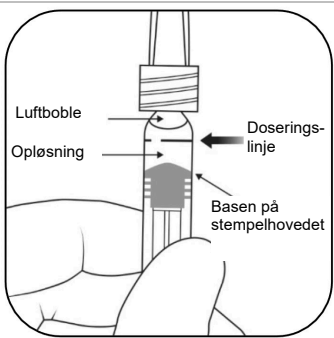
Eylea 40 mg/ml fyldt injektionssprøjte er en glassprøjte med et gummistempel, hvor der kræves lidt flere kræfter til at trykke det ned sammenlignet med plastiksprøjter (såsom dem, der bruges med hætteglaspræsentationen).

Den fyldte injektionssprøjte og indholdet skal inspiceres før brug. Den fyldte injektionssprøjte må ikke anvendes, hvis en eller flere af dens dele er beskadigede eller løse. Må ikke anvendes, hvis låget på sprøjten har løsnet sig fra luer-locken. Se efter eventuelle partikler og/eller usædvanlige farver eller nogen som helst variation i det fysiske udseende. Hvis noget sådant observeres, må produktet ikke anvendes.

1	<u>Forbered den fyldte injektionssprøjte til administration</u> Det er vigtigt at forberede den fyldte injektionssprøjte med en aseptisk teknik. En assistent bør udføre følgende trin: Tag æsken med den fyldte injektionssprøjte ud af køleskabet. Åbn æsken og tag blisteren med sprøjten ud. Blisteren må ikke placeres på en aseptisk overflade, da blisterens udvendige overflade ikke er steril. Indersiden af den forseglede blister og den fyldte injektionssprøjte er sterile. Træk forsigtigt låget af for at åbne blisteren. Der skal anvendes en aseptisk teknik, efter blisteren er åbnet. De resterende trinudføres af en kvalificeret læge med en steril teknik og brug af aseptiske handsker (hvide handsker på billedet) under håndteringen: Fjern den fyldte injektionssprøjte fra blisteren med to fingre. Inspicer sprøjten visuelt. Placér sprøjten i en aseptisk bakke, indtil du er klar til at samle den.	
2	<u>Fjern låget på sprøjten</u> Hold sprøjten i én hånd, mens den anden hånd bruges til at gribe fat i låget på sprøjten med tommel- og pegefinger. Drej låget på sprøjten af - må ikke brækkes.	
3	Stemplet må ikke trækkes tilbage. Det kan kompromittere produktets sterilitet.	

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

4	Sæt kanylen på Med en aseptisk teknik drejes 30 G x ½"-kanylen godt fast på spidsen af Luer-lock-sprøjten.	
5	Kontrollér for bobler Kontrollér, om der er bobler i opløsningen ved at holde sprøjten med kanylen pegende opad. Hvis der er bobler til stede, banker du let på sprøjten med fingeren, indtil boblerne stiger opad.	
6	Fjern luftbobler og overskydende lægemiddel Det er vigtigt at håndtere den fyldte injektionssprøjte korrekt for at undgå risikoen for medicineringsfejl. Dette inkluderer, at overskydende volumen og luftbobler fjernes, for at undgå overdosering. Fjern alle luftbobler og overskydende lægemiddel fra sprøjten ved at trykke stemplet langsomt ned, så basen på stempelhovedet (ikke spidsen af stempelhovedet) er på linje med doseringslinjen på sprøjten. Husk på, at denne sprøjte føles anderledes end engangssprøjter. Det resterende volumen efter justering til doseringslinjen sikrer et injektionsvolumen på 0,05 ml. Denne præcise placering af stemplet er meget vigtig. En forkert placering af stemplet kan føre til, at der leveres mere eller mindre end dosis på etiketten.  Korrekt stempelposition  Forkert stempelposition  	
7	Injicér Eylea Injicér opløsningen i øjet samtidig med, at stemplet forsigtigt presses ned med konstant tryk. Pres ikke yderligere, når stemplet rammer bunden af sprøjten.	

Der er **yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.**

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

	Benyt ikke den resterende opløsning, som kan ses i sprøjten.
8	Den fyldte injektionssprøjte er kun til engangsbrug. Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

Fyldt injektionssprøjte 114,3 mg/ml injektionsvæske, opløsning (8 mg dosis)

Bemærk: Bliv bekendt med hvordan denne injektionssprøjte anvendes, inden du bruger den til patienter.

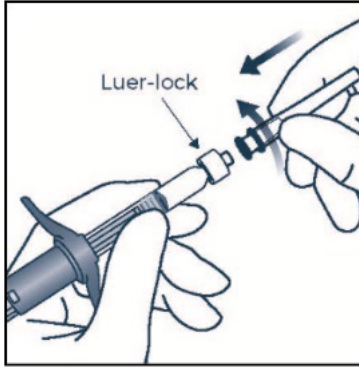
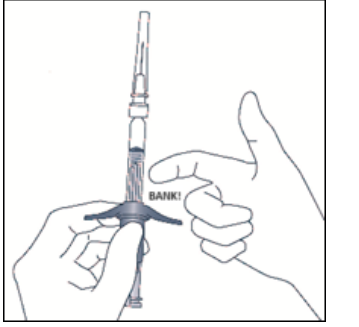
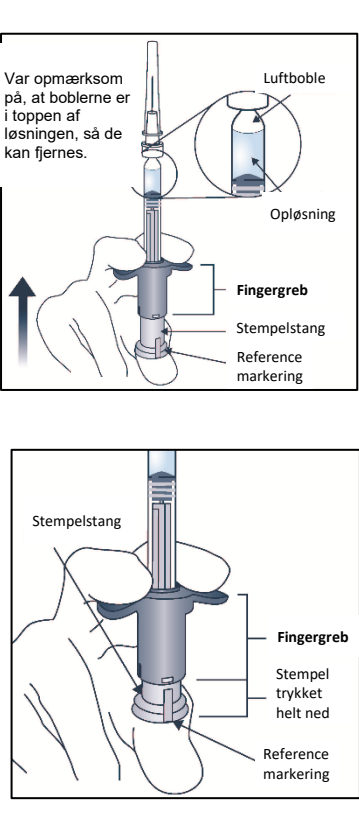
Eylea 114,3 mg/ml fyldt injektionssprøjte (glas) har ikke en dosislinje, fordi den er designet til at indstille dosis ved hjælp af nedenstående trin. Der vil være restopløsning tilbage i injektionssprøjten efter injektionen, og den skal kasseres.

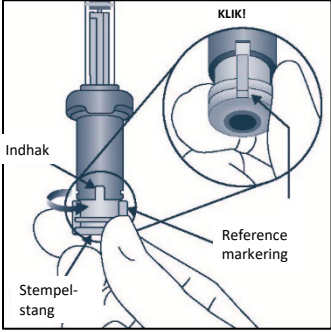
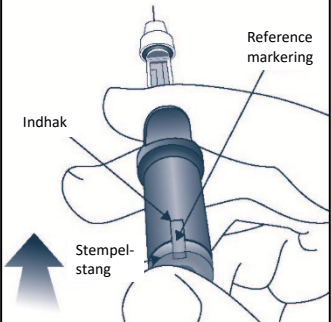
Den fyldte injektionssprøjte og indholdet skal inspiceres før brug. Den fyldte injektionssprøjte må ikke anvendes, hvis en eller flere af dens dele er beskadigede eller løse. Må ikke anvendes, hvis låget på sprøjten er løst eller har løsnet sig fra sprøjten. Se efter eventuelle partikler og/eller usædvanlige farver eller nogen som helst variation i det fysiske udseende. Hvis noget sådant observeres, må produktet ikke anvendes.

1	<u>Forbered den fyldte injektionssprøjte til administration</u> Det er vigtigt at forberede den fyldte injektionssprøjte med en aseptisk teknik. Tag æsken med den fyldte injektionssprøjte ud af køleskabet. Åbn æsken og tag blisteren med sprøjten ud. Blisteren må ikke placeres på en aseptisk overflade, da blisterens udvendige overflade ikke er steril. Indersiden af den forseglede blister og den fyldte injektionssprøjte er sterile. Træk forsigtigt det ydre lag af for at åbne blisteren. Der skal anvendes en aseptisk teknik, efter blisteren er åbnet. De resterende trin skal udføres af en kvalificeret læge ved brug af aseptisk teknik, inklusive brug af sterile handsker (hvide handsker på billedet) under håndteringen: Fjern den fyldte injektionssprøjte fra blisteren med to fingre. Inspicer sprøjten visuelt. Placér sprøjten på en aseptisk bakke, indtil du er klar til at samle den.	
2	<u>Fjern sprøjtehætten</u> KNÆK SPRØJTEHÆTTEN AF (den må ikke drejes af) ved at holde sprøjten i den ene hånd og sprøjtehætten mellem tommel- og pegefinger på den anden hånd. <u>Bemærk: Stempelstangen må ikke trækkes tilbage.</u>	

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

3	<u>Sæt kanylen på</u> Drej 30 G × ½"-injektionskanylen godt fast på spidsen af Luer-lock-injektionssprøjten. Brug af en injektionskanyle af mindre størrelse (højere gauge) kan medføre øget injektionsmodstand.	
4	<u>Fjern luftbobler</u> Kontrollér, om der er bobler i injektionssprøjten ved at holde sprøjten med kanylen pegende opad. Hvis der er bobler, banker du let på sprøjten med fingeren, indtil boblerne stiger opad.	
5	<u>Fjern luft og overskydende volumen for at prime.</u> Eylea 114,3 mg/ml fyldt injektionssprøjte har ikke en dosislinje, fordi den er designet til at indstille dosis mekanisk. Priming og indstilling af dosis skal udføres ved hjælp af følgende trin. Alle luftbobler og overskydende lægemiddel fjernes ved at trykke stempelstangen langsomt ned (øverste figur), indtil den stopper, dvs. når referencemarkeringen på stempelstangen støder på fingergrebet (nederste figur).	 Var opmærksom på, at boblerne er i toppen af løsningen, så de kan fjernes. Luftboble Opløsning Fingergreb Stempelstang Reference markering Stempelstang Fingergreb Stempel trykket helt ned Reference markering

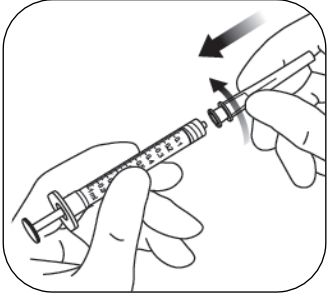
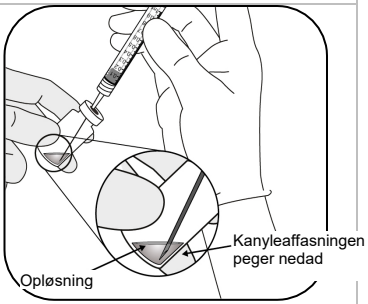
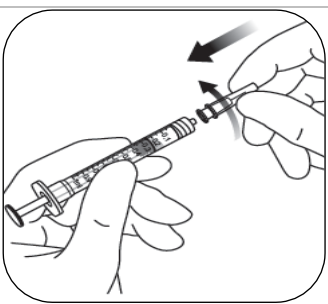
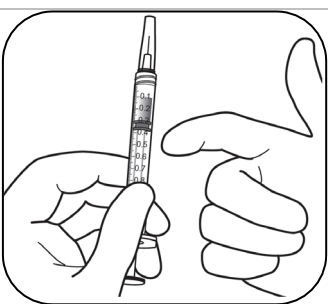
6	Indstil dosis Drej enden af stempelstangen 90 grader med uret eller mod uret, indtil stempelstangens referencemarkeringen flugter med indhakkets. Du hører muligvis et 'klik'. Bemærk: Udstyret er nu klar til at dosere. Du må ikke trykke stempelstangen ned, før indføring i øjet.	
7	Administrer injektionen Indfør kanylen på det okulære injektionssted. Injicér opløsningen ved at trykke stempelstangen, indtil den stopper, dvs. indtil referencemarkeringen er helt inde i indhakkets. Tryk ikke yderligere, når først referencemarkeringen er inde i indhakkets. Det er normalt at se en lille mængde restopløsning tilbage i sprøjten.	
8	Den fyldte injektionssprøjte er kun til engangsbrug. Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.	

Hætteglas 40 mg/ml (2 mg dosis) og 114,3 mg/ml (8 mg dosis) injektionsvæske, opløsning

1	Inspicér hætteglasset, og fjern hætteglassets låg Det er vigtigt at forberede sprøjten med Eylea fra hætteglasset med aseptisk teknik. Bemærk, at mørkere/grå handsker på billederne ikke er aseptiske, og at hvide handsker er aseptiske. En assistent bør udføre følgende trin (assistenten vises med mørkere/grå handsker på billederne): Tag æsken med hætteglasset ud af køleskabet. Lad æsken og dens indhold nå stuetemperatur. Åbn æsken, tag hætteglasset ud og sæt det lodret på en flad overflade, så opløsningen kan samles i bunden af hætteglasset. Tjek æsken, hætteglasset og etiketten for at sikre, at du har valgt den rigtige Eylea opløsning. Hætteglasset må ikke placeres på en aseptisk overflade, da ydersiden af hætteglasset ikke er steril. Indersiden af hætteglasset er steril. Tjek, at opløsningen er i bunden af hætteglasset. Inspicér hætteglasset og indholdet visuelt (opløsningen). Plastiklåget fjernes, og den ydre del af hætteglassets gummiprop desinficeres.	
---	---	---

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

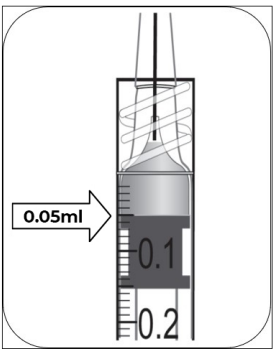
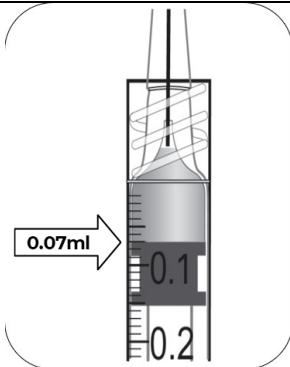
2	<u>Påsæt filterkanylen</u> Den kvalificerede læge bør udføre de resterende trin med en aseptisk teknik, herunder ved anvendelse af aseptiske handsker: Med en aseptisk teknik skrues den 18 G, 5-mikron filterkanylen, som leveres i æsken på en 1 ml steril Luer-lock-sprøjte.	
3	<u>Indsæt kanylen i hætteglasset</u> Indsæt filterkanylen ned midt i hætteglassets gummiprop, indtil kanylen er stukket helt ned i hætteglasset, og spidsen af kanylen berører bunden eller den nederste del af hætteglasset.	
4	<u>Træk opløsningen op</u> Træk hele indholdet af hætteglasset langsomt ind i sprøjten, mens hætteglasset holdes lodret og en smule på skrå, så alt indholdet trækkes op. Dette hjælper med at forebygge luftbobler. For at undgå, at der kommer luft med, skal du sikre dig, at filterkanylens skråspids er neddyppet i opløsningen. Fortsæt med at holde hætteglasset vippet, mens opløsningen trækkes op, så opløsningen kan samles i hætteglassets hjørne, samtidig med at du holder filterkanylens skråspids neddyppet i opløsningen. Sørg for, at stempelstangen er trukket tilstrækkeligt tilbage, når hætteglasset tømmes, for at tømme filterkanylen helt.	
5	<u>Fiern filterkanylen</u> Skru filterkanylen af, og bortskaf den på korrekt vis. Brug ikke filterkanylen til intravitreal injektion.	
6	<u>Sæt kanylen på</u> Med en aseptisk teknik drejes 30 G x 1/2"-kanylen godt fast på spidsen af Luer-lock-sprøjten. Brug af en injektionskanyle af mindre størrelse (højere gauge), kan det medføre øget injektionsmodstand.	
7	<u>Kontrollér for luftbobler</u> Indholdet af sprøjten inspiceres visuelt ved at holde injektionssprøjten med kanylen pegende opad. Kontrollér opløsningen for bobler. Hvis der er bobler til stede, banker du let på sprøjten med fingeren, indtil boblerne stiger opad.	

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

- 8 Fjern alle bobler, og sprøjt overskydende lægemiddel
Det er vigtigt at håndtere den fyldte injektionssprøjte korrekt for at undgå risikoen for medicineringsfejl. Dette inkluderer, at overskydende volumen og luftbobler fjernes, for at undgå overdosering.

OBS! 2 mg dosis bruger et volumen på 0,05 ml Eylea 40 mg/ml opløsning. 8 mg dosis bruger et volumen på 0,07 ml Eylea 114,3 mg/ml opløsning.

Eylea 2 mg dosis	Eylea 8 mg dosis
Brug et volumen på 0,05 ml Eylea 40 mg/ml opløsning	Brug 0,07 ml Eylea 114,3 mg/ml opløsning
Fjern alle bobler, og sprøjt overskydende lægemiddel ud ved langsomt at trykke stempelstangen ned, så den flade kant af stemplet er på linje med 0,05 ml-linjen på sprøjten for hætteglasset med Eylea 40 mg/ml.	Fjern alle bobler, og sprøjt overskydende lægemiddel ud ved langsomt at trykke stempelstangen ned, så den flade kant af stemplet er på linje med 0,07 ml-linjen på sprøjten for hætteglasset med Eylea 114,3 mg/ml.
	

Præcis placering af stemplet som vist i diagrammerne ovenfor, er vigtig. Forkert placering af stemplet kan medføre, at der indgives mere eller mindre end den anbefalede dosis.

- 9 **Hætteglasset er kun til engangsbrug.**
Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

Injektionsprocedure

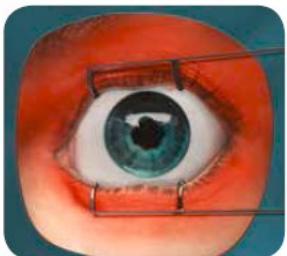
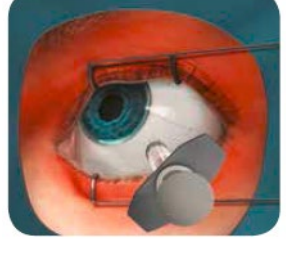
For yderligere oplysninger om intravitreal injektionsprocedure, sterile teknikker (herunder periokulær og okulær desinfektion) og anæstesi henvises til de lokale og/eller nationale kliniske retningslinjer.

- 1 Giv dråbeanæstesi. Pupildilatation forud for injektionsproceduren er **ikke** nødvendig.



Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

2	Dryp desinfektionsmiddel (f.eks. 5 % povidon-jod-opløsning eller lignende) på øjenlågene, kanten af øjenlågene og i konjunktivalsækken. Desinfektionsmidlet skal være på overfladen i det tidsrum som retningslinjerne for lokal praksis anbefaler.	
3	Et desinfektionsmiddel (f.eks. 10 % povidon-jod-opløsning eller lignende) bør også påføres på den periokulære hud, øjenlågene og øjenvipperne; sørg for ikke at trykke for meget på øjets kirtler. Desinfektionsmidlet skal være på overfladen i det tidsrum som retningslinjerne for lokal praksis anbefaler.	
4	Dæk med steril afdækning, og indfør et sterilt øjenlågsspekel. Der kan også påføres desinfektionsmiddel en gang til, f.eks. 5 % povidon-jod-opløsning, i konjunktivalsækken. Desinfektionsmidlet skal være på overfladen i det tidsrum som retningslinjerne for lokal praksis anbefaler.	
5	Bed patienten om at se væk fra injektionsstedet. Positionér øjet adækvat. Markér et injektionssted ved et område, der er 3,5 til 4,0 mm posterioert for limbus.	
6	Kanylen indføres i corpus vitreum-hulen, idet den horisontale meridian undgås, og der sigtes mod øjenæblets centrum. Injicér den anbefalede dosis, samtidig med at stemplet forsigtigt presses ned og med konstant tryk. Pres ikke yderligere, når stemplet rammer bunden af sprøjten. Der må ikke injiceres eventuelt restvolumen, der er tilbage i sprøjten efter injektion. Stedet på sklera skal roteres ved efterfølgende injektioner.	

ANDRE INFORMATIONSKILDER

Kontakt Bayer A/S for yderligere oplysninger om Eylea på telefon: 45 23 50 00 eller medinfo.scand@bayer.com

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

Vejledning til den ordinerende læge for indikationen præmaturitetsretinopati

**Denne vejledning giver dig vigtige oplysninger om lægemidlet Eylea og
hvordan det skal administreres korrekt til dine patienter**

**Eylea indlægssedlen skal udleveres til patientens
forældre/omsorgspersoner.**

I dette dokument er patient = for tidligt født spædbarn = præmaturt barn.

RESUMÉ OVER VIGTIGE OPLYSNINGER OM ANVENDELSE AF EYLEA TIL BEHANDLING AF PRÆMATURITETSRETINOPATI

Indikation hos for tidligt fødte spædbørn

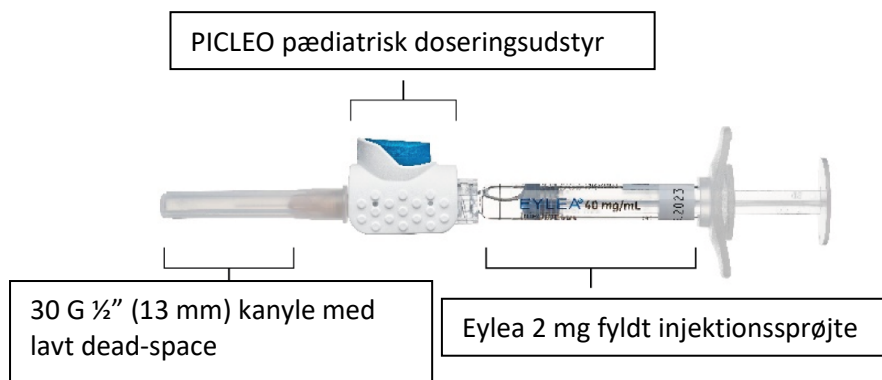
- Præmaturitetsretinopati (ROP) med zone I-sygdom (stadie 1+, 2+, 3 eller 3+), zone II-sygdom (stadie 2+ eller 3+) eller AP-ROP-sygdom (aggressiv posterior ROP).

Kontraindikationer

- Overfølsomhed over for aflibercept eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1 i produktresuméet
- Aktiv eller mistænkt okulær eller periokulær infektion
- Aktiv svær intraokulær inflammation

Vigtigste brugsanvisninger

- Den fyldte injektionssprøjte med Eylea 2 mg anvendes til behandling af for tidligt fødte spædbørn med ROP, og den skal anvendes i kombination med det pædiatriske doseringsudstyr PICLEO® og en 30 G ½" (13 mm) kanyle med lavt dead-space et øje. Den fyldte injektionssprøjte med Eylea 8 mg må ikke anvendes til behandling af for tidligt fødte spædbørn med ROP.



- Sørg for, at proceduren udføres i et sterilt miljø, og at korrekt aseptisk teknik følges, herunder brug af et bredspektret mikrobicid for at minimere risikoen for intraokulær infektion. Sørg for, at injektionsnålen føres ind i patientens øje på en sådan måde, at skader på linsen og nethinden undgås. Der henvises til afsnittet om brugsanvisning i denne vejledning.
- Eylea 2 mg fyldt injektionssprøjte er kun til engangsbrug i et øje.
- PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr er til engangsbrug og må kun anvendes i ét øje.
- Til den intravitreale injektion skal der bruges **en 30 G injektionsnål med lavt dead-space, ½ tomme (13 mm) i længden**. En nål med lavt dead-space har et reduceret overskydende volumen i nålens nav. **Den fyldte Eylea 2 mg-sprøjte indeholder mere end den anbefalede dosis på 0,4 mg (svarende til 0,01 ml Eylea-dosis). Injicer ikke hele den mængde, som sprøjten indeholder.**

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

- Læs omhyggeligt brugsanvisningen, der er inkluderet i pakken med PICLEO pædiatrisk doseringsenhed, inklusive afsnittet **Vigtig information**. Læs også afsnittene i denne vejledning for instruktioner om korrekt opbevaring, håndtering og brug.

Udvalgte instruktioner vedrørende opbevaringsforhold og håndtering

- **Opbevar Eylea i køleskabet** (2 °C til 8 °C); det kan opbevares ved stuetemperatur (under 25 °C) i den uåbnede blister i æsken i op til 24 timer.
- Eylea er **ikke godkendt til flerdosisbrug**, videretilberedning eller opdeling af lægemidlet i et hætteglas. Anvendelse af mere end en injektion fra den fyldte injektionssprøjte **kan medføre kontaminering og efterfølgende infektion**.

Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen

I alle tilfælde skal patienterne observeres for tegn og symptomer på bivirkninger, og forælderen/omsorgspersonen skal anvises i også at holde øje med tegnene og straks indberette dem.

Bivirkning/risiko	Foranstaltninger for at minimere risikoen
Intraokulær inflammation, herunder endoftalmitis	Anvend en korrekt aseptisk teknik ved forberedelse af injektionen og under selve injektionen Brug anbefalede antiseptiske midler såsom antibiotisk salve/dråber. Overvåg patienterne hyppigt efter injektionen, og informer forælderen/omsorgspersonen om også at holde øje.
Forbigående stigning i intraokulært tryk	Eylea 2 mg fyldt injektionssprøjte skal anvendes i kombination med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr til behandling af ROP hos for tidligt fødte spædbørn. Overvåg det intraokulære tryk og synsnervens perfusion straks efter injektionen.
Medicineringsfejl	Eylea 2 mg fyldt injektionssprøjte skal anvendes i kombination med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr til behandling af ROP hos for tidligt fødte børn. Fjern luftbobler før brug fra PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr + Eylea 2 mg fyldt injektionssprøjte + 30 G ½" (13 mm)-kanylen med lavt dead-space for at undgå muligheden for underdosering.
Katarakt	Mål for korrekt injektionssted, anvend korrekt injektionsteknik.
Off-label-brug/misbrug	Eylea 2 mg fyldt injektionssprøjte må kun anvendes i kombination med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr og en kanyle med lavt dead-volumen til behandling af præmaturitetsretinopati. Brug kun lægemidlet til behandling af præmaturitetsretinopati, og anvend den godkendte dosis (0,4 mg, svarende til 0,01 ml).

Efter injektionen

- **Patienterne skal overvåges for stigning i det intraokulære tryk umiddelbart efter den intravitreale injektion**
- I dagene efter den intravitreale injektion skal patienterne overvåges for eventuelle

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

symptomer på endoftalmitis (f.eks. rødme/irritation i øjet, sekretion fra øjet, hævede øjenlåg, fotofobi).

Forældre og omsorgspersoner skal også anvises om at holde øje med og straks rapportere eventuelle tegn på endoftalmitis.

GENERELLE OPLYSNINGER

Du skal forklare din patients forældre/omsorgspersoner, hvad anti-VEGF-behandling indebærer og indlægssedlen skal udleveres til patientens forældre/omsorgspersoner.

OM EYLEA

- Eylea er en 40 mg/ml aflibercept-opløsning til intravitreal injektion i en fyldt injektionssprøjte
- **Eylea er kun til intravitreal injektion.** Det må kun administreres af en øjenlæge med erfaring i administration af intravitreale injektioner og med kendskab til håndtering af Eylea 2 mg i fyldt injektionssprøjte med brug af PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr som er obligatorisk.
- Foruden behandling af ROP hos for tidligt fødte spædbørn er Eylea også godkendt til behandling af specifikke retinale sygdomme hos voksne. Der findes flere oplysninger i vejledningen til den ordinerende læge om anvendelse af Eylea til voksne. Se også det godkendte produktresumé for Eylea fyldt doseringssprøjte for fuldstændige oplysninger.
 - Produktresuméet er et dokument, der beskriver Eyleas egenskaber og de godkendte betingelser for brug. Det er en vigtig kilde til information til sundhedspersoner om, hvordan Eylea bruges sikkert og effektivt. Det er tilgængeligt på www.ema.europa.eu.

Eylea er indiceret hos for tidligt fødte spædbørn til behandling af:

- Præmaturitetsretinopati (ROP) med zone I-sygdom (stadie 1+, 2+, 3 eller 3+), zone II-sygdom (stadie 2+ eller 3+) eller AP-ROP-sygdom (aggressiv posterior ROP).

Dosisanbefalinger for præmaturitetsretinopati

- Den anbefalede dosis Eylea til behandling af ROP er 0,4 mg aflibercept, svarende til 0,01 ml. **Bemærk, at den anbefalede dosis til behandling af patienter med ROP er lavere end den dosis, der anvendes til behandling af voksne patienter for andre godkendte indikationer for Eylea.** Derfor skal PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr anvendes sammen med Eylea fyldt injektionssprøjte og en kanyle med lavt dead-space for at sikre administration af den korrekte dosis til patienten. En kanyle med lavt dead-space har et reduceret overskydende rum i kanyleansatsen.

VIGTIGE SIKKERHEDSOPLYSNINGER

Sikkerheden af Eylea til behandling af ROP er blevet evalueret i et 6-måneders fase III-studie, der inkluderede 75 for tidligt fødte spædbørn, som blev behandlet med aflibercept 0,4 mg ved baseline. Den langsigtede sikkerhedsprofil hos for tidligt fødte spædbørn er ikke klarlagt.

Kontraindikationer

Eylea er kontraindiceret ved følgende:

- Overfølsomhed over for aflibercept eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1 i produktresuméet
- Aktiv eller mistænkt okulær eller periokulær infektion
- Aktiv svær intraokulær inflammation

Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen

Stigning i intraokulært tryk

Stigninger i intraokulært tryk er set inden for 60 minutter fra intravitreal injektion, inklusive injektioner med Eylea.

- **Overvåg din patient umiddelbart efter den intravitreale injektion for stigning i intraokulært tryk, og hav sterilt udstyr tilgængeligt for det tilfælde, at en paracentese bliver nødvendig**

Se punktet med behandling efter injektionen for yderligere anvisninger

Yderligere reaktioner i forbindelse med intravitreale injektioner

Intravitreale injektioner, inklusive injektioner med Eylea, er blevet sat i forbindelse med endoftalmitis, intraokulær inflammation, rhegmatogen nethindeløsning, rift i nethinden og iatrogen traumatisk katarakt.

- **Der skal altid bruges korrekte aseptiske injektionsteknikker** ved administration af Eylea
- **Overvåg patienterne i ugen efter injektionen**, så behandling hurtigt kan iværksættes, hvis der opstår en infektion
- **Overvåg dine patienter tæt for eventuelle tegn og symptomer**, der tyder på endoftalmitis eller en eller flere af nedenstående bivirkninger. Instruer forælderen/omsorgspersonen om også at overvåge patienten tæt for nedenstående tegn og symptomer og rapportere dem straks
- **Den fyldte injektionssprøjte indeholder mere end den anbefalede dosis på 0,4 mg aflibercept (svarende til 0,01 ml). Ved behandling af ROP skal den fyldte injektionssprøjte anvendes i kombination med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr og en kanyler med lavt dead-space for at undgå administration af en højere dosis end den anbefalede, som kunne medføre forhøjet intraokulært tryk**

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

- Læs brugsanvisningen, der er vedlagt i pakningen med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr, grundigt



Intraokulær inflammation/endoftalmitis

- **Overvåg dine patienter for eventuelle tegn eller symptomer på intraokulær inflammation** (f.eks. rødme/irritation i øjet, sekretion fra øjet, hævede øjenlåg, fotofobi), som kan tilskrives infektion. Instruer forælderen/omsorgspersonen om også at overvåge patienten for disse tegn og symptomer og rapportere dem straks
- Se punktet med behandling efter injektionen for yderligere anvisninger

Immunogenicitet

Eylea er et terapeutisk protein og har en potentiel risiko for immunogenicitet.

- **Overvåg dine patienter for eventuelle tegn eller symptomer på intraokulær inflammation** (f.eks. rødme/irritation i øjet, sekretion fra øjet, hævede øjenlåg), som kan tilskrives overfølsomhed. Instruer forælderen/omsorgspersonen om også at overvåge patienten for disse tegn og symptomer og indberette dem straks.
- Se punktet med behandling efter injektionen for yderligere anvisninger

Systemiske virkninger

Systemiske bivirkninger, herunder ikke-okulære blødninger og arterielle tromboemboliske hændelser, er set efter intravitreal injektion af VEGF-hæmmere, og der er en teoretisk risiko for, at disse kan have forbindelse med VEGF-hæmning.

Behandling efter injektionen Umiddelbart efter intravitreal injektion:

- Overvåg straks patienten for stigning i det intraokulære tryk. Relevant overvågning kan bestå af fundusundersøgelse, herunder kontrol af perfusion af vena centralis retina eller udførelse af tonometri. Sterilt udstyr til paracentese bør være disponibelt, hvis det bliver behov for paracentese af forkammeret.

Efter intravitreal injektion:

- Observér straks din patient for eventuelle tegn og symptomer, der tyder på endoftalmitis (f.eks. rødme i øjet, fotofobi, irritation i øjet, sekretion fra øjet, hævede øjenlåg).
- Observer din patient for eventuelle tegn og symptomer efter injektionen, som bliver værre med tiden, og instruer forældre/omsorgspersoner om at gøre det samme og straks rapportere eventuelle observerede tegn og symptomer.

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

Bivirkninger

Bivirkninger, der er indberettet hos flere end en patient, som blev behandlet med aflibercept 0,4 mg, er nethindeløsning, konjunktival blødning, blødning på injektionsstedet, forhøjet intraokulært tryk, øjenlågsødem og retinal blødning. Desuden anses bivirkninger, der er klarlagt for voksne indikationer, for relevante hos for tidligt fødte spædbørn med ROP, selvom de ikke alle blev observeret i det pædiatriske fase III-studie.

De vigtigste tegn og symptomer på bivirkninger i forbindelse med intravitreal injektion omfatter:

Forbigående øget intraokulært tryk	Hos for tidligt fødte spædbørn kan der forekomme uklarhed i øjets forreste segment (corneaødem), palpatoriskhårdt øje, røde øjne, gråd, kvalme og opkastning.
Rift eller løsning af nethinden	Hos for tidligt fødte spædbørn kan der forekomme hvide pupiller (leukokori), nyopstået skelen (strabismus) og synsforandringer.
Intraokulær inflammation, herunder endoftalmitis	Hos for tidligt fødte spædbørn kan der forekomme øjensmerter eller øget ubehag, forværret rødme i øjet, lysfølsomhed (fotofobi), hævede øjenlåg, gråd og sekretion fra øjet.
Katarakt (traumatisk)	Hos for tidligt fødte spædbørn kan der forekomme hvide pupiller, tab af rød refleks og synsforandringer.

Se pkt. 4.8 i produktresuméet for en fuldstændig liste over mulige bivirkninger.

Håndtering af bivirkninger i forbindelse med intravitreal injektion

I tilfælde af eventuelle bivirkninger skal din patient have øjeblikkelig adgang til en oftalmolog.

Relevant håndtering af ALLE bivirkninger, herunder bivirkninger forbundet med den intravitreale injektion, skal udføres i henhold til klinisk praksis og/eller ved at følge standardiserede retningslinjer.

Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via: Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S, Websted: www.meldenbivirkning.dk.

OPBEVARING OG HÅNDTERING

Eylea opløsningen er en klar, farveløs til bleggul og iso-osmotisk opløsning.

Før brug skal opløsningen inspiceres visuelt for eventuelle fremmedlegemer og/eller usædvanlig farve (opløsningen kan være bleggul, hvilket er normalt) eller enhver forandring i det fysiske udseende. Produktet må ikke anvendes, hvis en eller flere af disse ting observeres.

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

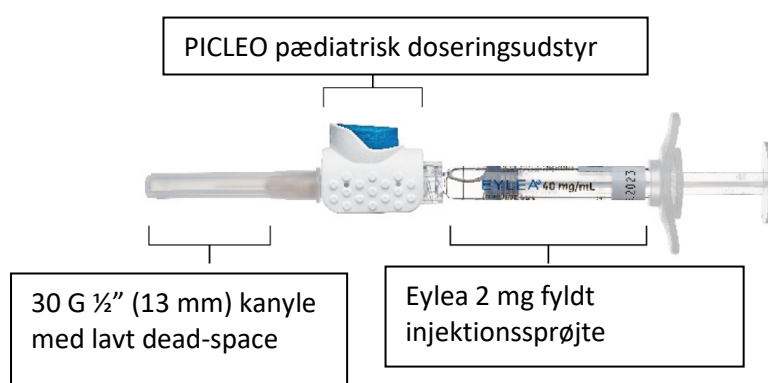
Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

Inspicer sprøjten og den ikke anvendes, hvis en eller flere dele er løse, eller hvis låget på sprøjten har løsnet sig fra sprøjtes luer-lock.

Lægemidlet i en fyldt injektionssprøjte må ikke indeles i flere doser. Hver fyldt injektionssprøjte er til engangsbrug og må kun anvendes i et øje. Hvis der udtages flere doser fra en enkelt fyldt injektionssprøjte, kan det øge risikoen for kontaminering og efterfølgende infektion hos patienten.

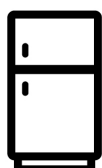


Hver fyldt injektionssprøjte indeholder mere end den anbefalede dosis på 0,4 mg Eylea (svarende til 0,01 ml)



For at sikre administration af den anbefalede dosis skal den fyldte injektionssprøjte anvendes sammen med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr og en 30 G 1/2" (13 mm) kanyyle med lavt dead-space. Se afsnittet "Vigtige oplysninger om PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr" i denne vejledning

Særlige opbevaringsforhold for Eylea fyldt injektionssprøjte



Opbevares i den uåbnede blister i den ydre æske i køleskab (2 °C – 8 °C).

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen



Må ikke nedfryses.



Opbevar den fyldte injektionssprøjte i blisteren og i den ydre æske for at beskytte mod lys.



Room temp
below 25°C

Den uåbnede blister med Eylea i den ydre æske kan opbevares ved stuetemperatur (under 25 °C) i op til 24 timer inden anvendelse.

Indersiden af den forseglede blisterpakning med den fyldte injektionssprøjte og selve den fyldte injektionssprøjte er sterile. Blisteren med den fyldte injektionssprøjte må ikke åbnes uden for det rene rum, hvor administrationen finder sted.

Fortsæt under aseptiske forhold efter åbning af blisteren.

Anvisninger i opbevaring og håndtering af PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr

Læs brugsanvisningen, der er vedlagt i pakningen med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr, grundigt



PICLEO må ikke anvendes til mere end en dosis. PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr er til engangsbrug og må kun anvendes i et øje. Udstyret må aldrig genbruges, da det ikke vil fungere korrekt, og kontaminering øger risikoen for intraokulær infektion hos patienten

Det anbefales at opbevare PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr ved stuetemperatur.

Opbevar det i den originale emballage. Hold det væk fra sollys.

Den forseglede blisterpakning må ikke åbnes før anvendelsestidspunktet. Må ikke anvendes efter udløbsdatoen.



Indersiden af den forseglede blisterpakning med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr og selve PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr er sterile. Blisteren med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr må ikke åbnes uden for det rene rum, hvor administrationen finder sted. Fortsæt under aseptiske forhold efter åbning af blisteren.

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

BRUGSANVISNING FOR ANVENDELSE AF EYLEA TIL ROP

Generel forberedelse af injektionen

- Intravitreale injektioner hos for tidligt fødte spædbørn skal udføres i overensstemmelse med medicinske standarder og gældende retningslinjer af en øjenlæge med erfaring i administration af intravitreale injektioner. **Øjenlægen skal være trænet i korrekt anvendelse af Eylea 2 mg fyldt injektionssprøjte sammen med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr og kanyler med lavt dead-space. Træning i samling med anvendelse af demonstrationsprøver er påkrævet**
- **Sørg for at læse den brugsanvisning, der følger med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr**
- Kirurgisk hånddesinfektion, sterile handsker, en steril afdækning og en sterilt øjenlågsspærre (eller tilsvarende) anbefales
- Der skal anvendes en **30 G x ½" (13 mm)-kanyler med lavt dead-space** til den intravitreale injektion. Følgende kanyler anbefales:
 - TSK, 30 G x ½" / 0.3 x 13 mm (varenr. LDS-30013I-100)
 - OcuJect - OcuSafe®, 30 G x ½" / 0.3 x 13 mm (varenr. PN0403-03)Eventuelle andre kombinationer understøttes ikke af udstyrets producent
- Tjek udløbsdatoen på Eylea 2 mg fyldt injektionssprøjte og på PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr. Den fyldte injektionssprøjte eller det pædiatriske doseringsudstyr må ikke anvendes, hvis emballagen er beskadiget/åbnet eller hvis nogen af produktets dele er beskadigede/løse



Vigtige oplysninger om PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr

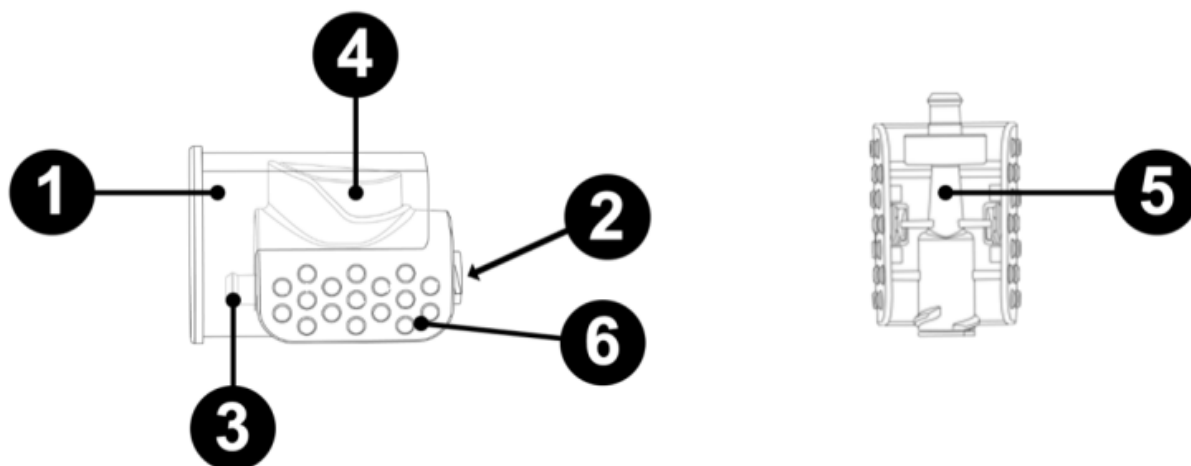
- Anvend udelukkende PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr med Eylea 2 mg fyldt injektionssprøjte og en 30 G ½" (13 mm) kanyler med lavt dead-space, da den er designet til anvendelse med disse to komponenter. Anvend udelukkende en kanyler med lavt dead-space, da anvendelse af andre kanyler kan medføre underdosering.
- PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr leveres sterilt. Må ikke anvendes, hvis pakningen er beskadiget
- Der skal anvendes aseptisk teknik til at fjerne PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr fra blisterpakningen og under alle de efterfølgende trin for at forebygge kontaminering
- Sprøjten og kanylen skal sættes forsvarligt fast på PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr for at undgå lækage og utilsigtet adskillelse
- Luftbobler skal fjernes fra sprøjten og udstyret, og systemet skal primes. Når PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr anvendes med den fyldte injektionssprøjte, er det ikke nødvendigt at sørge for, at den fyldte injektionssprøjtes sprøjtestempel er på linje med doseringslinjen på sprøjten,
- Sørg for ikke at berøre den blå dosisknap på PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr inden administration af lægemidlet. Hvis der trykkes på dosisknappen ved et uheld under samlingen, må du ikke fortsætte, og udstyret og den fyldte injektionssprøjte

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

skal kasseres. Anvend et nyt PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr, og følg monteringsproceduren med en ny fyldt injektionssprøjte

- Der vil være lægemiddel tilbage i sprøjten og i PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr efter korrekt dosisadministration. Denne restopløsning må ikke administreres og skal kasseres
- PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr er til engangsbrug og må kun anvendes i et øje. Udstyret må aldrig genbruges, da det ikke vil fungere korrekt, og kontaminering øger risikoen for intraokulær infektion



- | |
|--|
| <ol style="list-style-type: none">1. Låg2. Tilslutning for injektionssprøjten (hun-luer-samling)3. Tilslutning for kanylen (han-luer-samling)4. Dosisknap5. Inspektionsvindue6. Gribeområde |
|--|

Fyldt injektionssprøjte

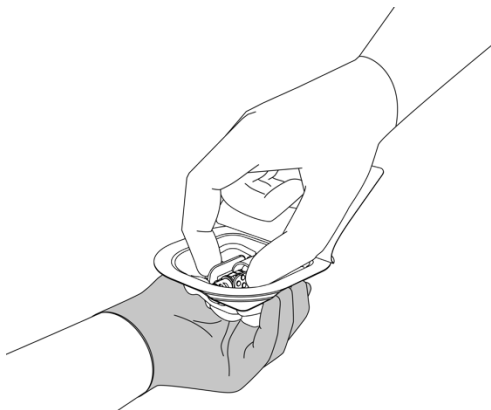
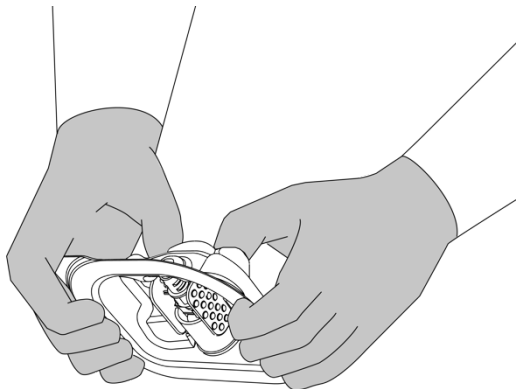
Bemærk: Eylea fyldt injektionssprøjte er en glassprøjte med et gummistempel, hvor der kræves lidt flere kræfter til at trykke det ned sammenlignet med plastiksprøjter. **Bliv bekendt med denne sprøjte, inden du monterer den på PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr.**

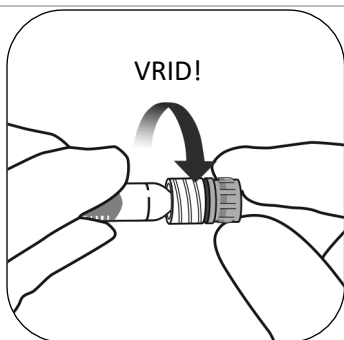
Forberedelse til administration

1	<u>Forbered Eylea 2 mg fyldt injektionssprøjte til montering på PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr</u> Det er vigtigt at forberede den fyldte injektionssprøjte og det pædiatriske doseringsudstyr med aseptisk teknik. På billederne vises assistenten med mørke handsker på for at angive kontakt med ikke-sterile overflader. Assistenten skal tage æsken med den fyldte injektionssprøjte ud af køleskabet. Bemærk, at den fyldte injektionssprøjte kan opbevares i æsken ved stuetemperatur i op til 24 timer. Åbn æsken og tag blisteren med sprøjten ud. Blisteren må ikke placeres på en steril overflade, da blisterens yvendige overflade ikke er steril. Indersiden af den forseglede blister og den fyldte
---	---

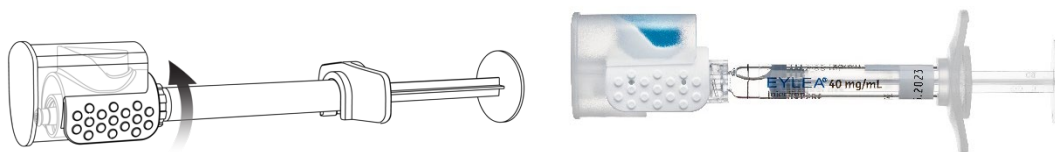
Der er **yderligere oplysninger** og nærmere **detaljer** om Eylea i **produktresuméet**.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

	injektionssprøjte er sterile. Træk forsigtigt laget af for at åbne blisteren med den fyldte injektionssprøjte. Der skal anvendes en aseptisk teknik, når blisteren er åbnet. Assistenten bør åbne æsken med PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr og tage den forseglede blisterpakning ud. Træk forsigtigt laget af for at åbne udstyrets blister. Der skal anvendes en aseptisk teknik, når blisteren er åbnet. Bemærk: Blisterpakningens yderside er ikke steril. Blisterpakningens inderside er steril. Blisteren må ikke placeres på en steril overflade. Øjenlægen udfører resten af trinene med aseptisk teknik, herunder anvendelse af sterile handsker.
2.	<u>Forbered PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr til administration</u> Fjern den fyldte injektionssprøjte fra blisteren med to fingre. Inspicer sprøjten visuelt for løse eller beskadigede dele, og inspicér opløsningen i sprøjten for partikler og misfarvning. Placer sprøjten på en steril bakke, indtil du er klar til at samle den. Tag forsigtigt og med aseptisk teknik PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr ud af blisterpakningen ved at tage den ud med to fingre, mens din assistent holder blisteren udefra som vist på figur a. Alternativt kan din assistent åbne blisterpakningen og lade PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr falde ned på en steril overflade som vist på figur b. Det er kun blisterpakningens inderside og det indeholdende PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr, der er sterile. For at undgå kontaminering må luer-samlingerne ikke berøres. <i>Figur a</i>  <i>Figur b</i> 
3	<u>Montering af Eylea 2 mg fyldt injektionssprøjte på udstyret.</u> Hold den fyldte injektionssprøjte i en hånd, mens den anden hånd bruges til at gribe fat i låget på sprøjten med tommel- og pegefingre. Drej låget på sprøjten af - må ikke brækkes.



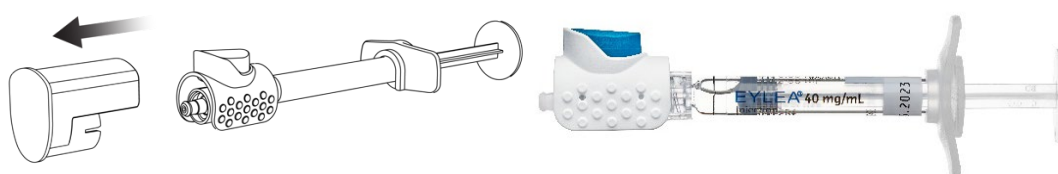
Hold PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr i fingergrebene. Skru sprøjten fast på hun-luer-samlingen på PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr. Sørg for, at samlingen er tæt.



4. Monter 30 G ½" (13 mm)-kanylen med lavt dead-space på PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr

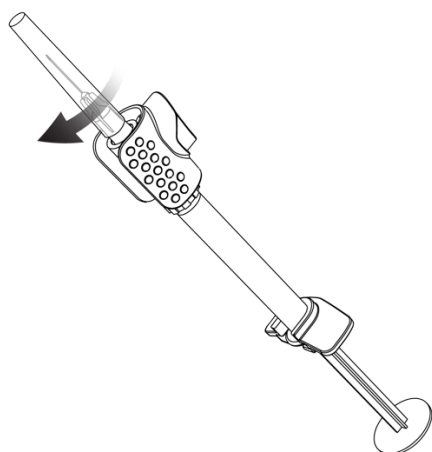
Hold PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr i grebene, og tag forsigtigt forseglingen af PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr ved at trække den lige af.

Dosisknappen må ikke berøres under samlingen. Hvis den trykkes helt eller delvist ned ved en fejl, vil den ikke levere den anbefalede dosis. Hvis den trykkes ned, skal systemet kasseres, og du skal starte forfra med nyt PICLEO udstyr og fyldt injektionssprøjte. Sprøjstens stempelstang må ikke trykkes ned under monteringen.



Hold PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr i grebene, og skru 30 G ½" (13 mm)-kanylen med lavt dead-space fast på han-luer-samlingen på PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr. Udstyret er udelukkende blevet valideret med Eylea 2 mg fyldt injektionssprøjte og 30 G ½" (13 mm)-kanylen med lavt dead-space.

Eylea 2 mg fyldt sprøjte og kanylen skal sættes forsvarligt fast på PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr for at undgå utilsigtet adskillelse og for at undgå lækage.

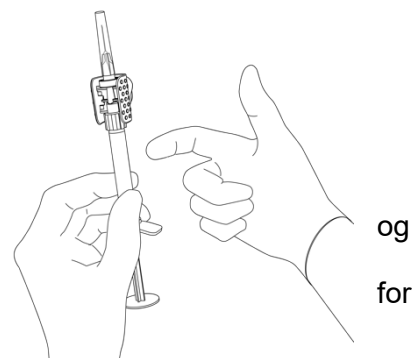


5. Inspektion og priming af systemet

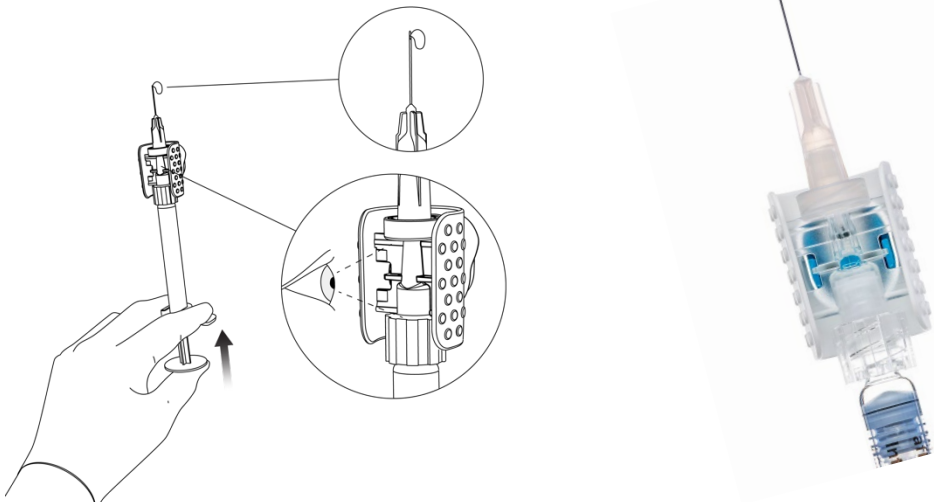
Der er behov for korrekt priming af det pædiatriske doseringsudstyr før injektion.

Hold den fyldte injektionssprøjte med kanylen pegende opad og inspektionsvinduet på PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr vendt mod dig selv. Inspicer lægemidlet PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr for partikler. Må ikke anvendes, hvis der er synlige partikler. Kontrollér sprøjten bobler. Hvis der er bobler til stede, banker du let på sprøjten med fingeren, indtil boblerne stiger opad.

Tag hættten af kanylen. Prime systemet ved langsomt at trykke stemplet ind, mens du observerer gennem inspektionsvinduet. Fjern luftboblerne fra sprøjten og fra PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr. Systemet er nu klar til intravitreal injektion.

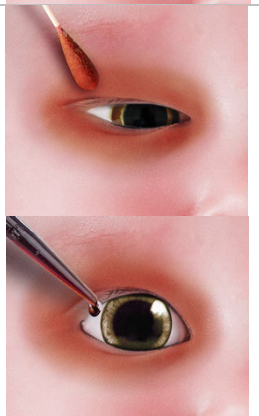


Forsigtig: Det er ikke nødvendigt at sørge for, at sprøjten stemplet er på linje med doseringslinjen på sprøjten. Efter fjernelse af luft og priming indeholder PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr og sprøjten det nødvendige volumen. Stemplet må ikke trækkes tilbage. Det kan kompromittere produktets sterilitet.

	
	Systemet er nu klar til intravitreal injektion. Efter injektionen skal ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

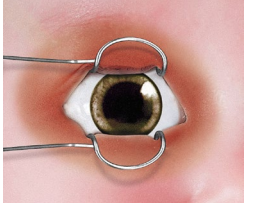
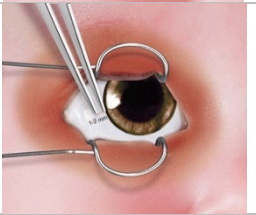
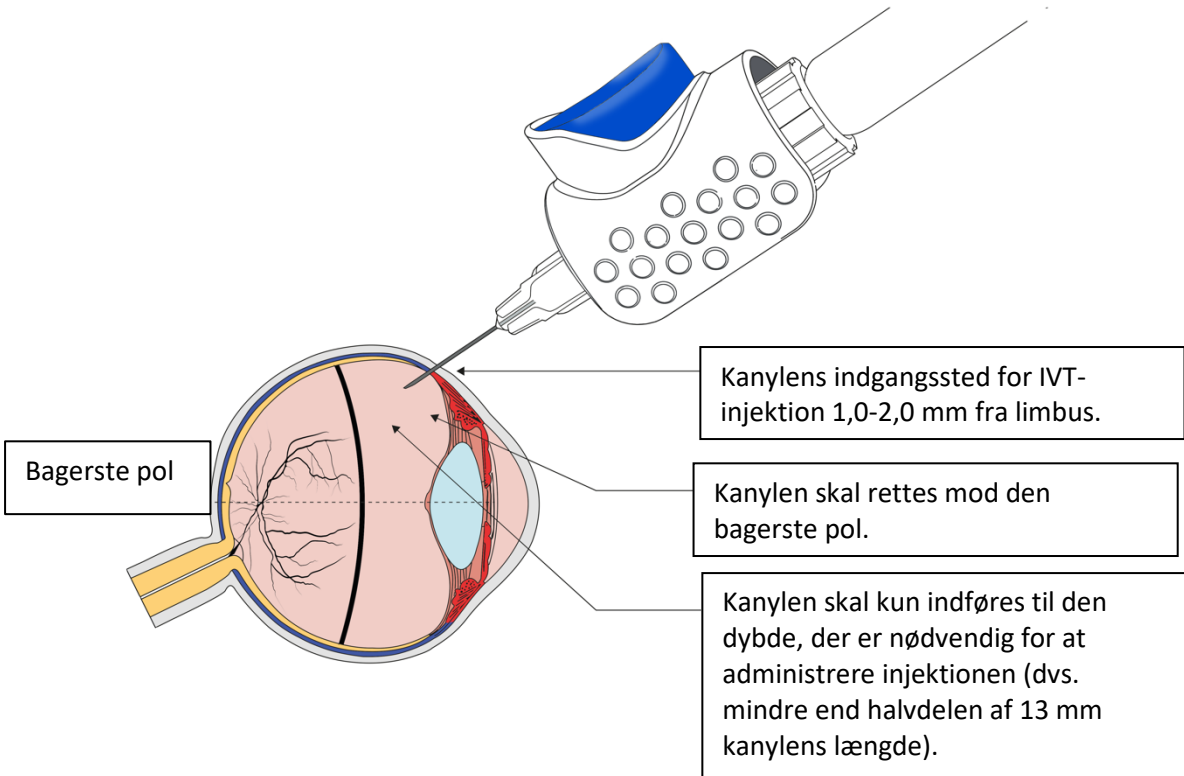
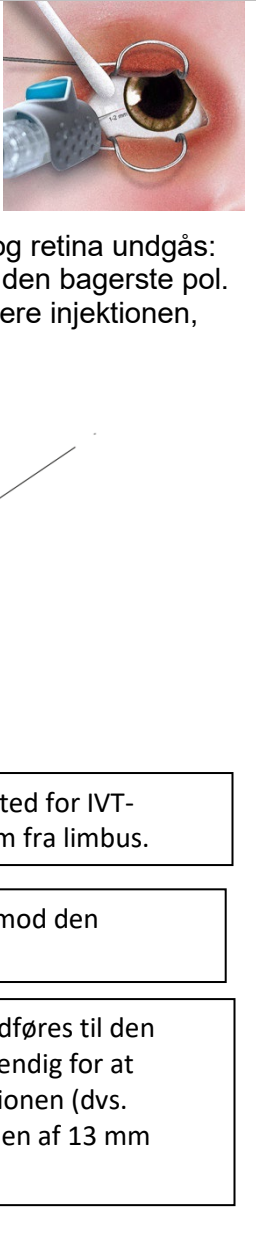
Injektionsprocedure

For yderligere oplysninger om intravitreal injektionsprocedure, sterile teknikker (herunder periokulær og okulær desinfektion) og anæstesi henvises til de lokale og/eller nationale kliniske retningslinjer.

1	Giv dråbeanæstesi.	
2	Dryp desinfektionsmiddel (f.eks. povidonjodopløsning eller tilsvarende) på den periokulære hud, øjenvipperne, øjenlågene og i konjunktivalsækken. Sørg for ikke at trykke for meget på øjets kirtler. Desinfektionsmidlet skal være på overfladen i henhold til lokale kliniske retningslinjer.	

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

3	Dæk med steril afdækning efter behov, og indfør en sterilt øjenlågsspærrel for at holde øjenlågene åbne. Påfør desinfektionsmiddel en gang til (f.eks. povidonjodopløsning). Desinfektionsmidlet skal være på øjets overflade (konjunktivalsækken) henhold til lokale kliniske retningslinjer.	
4	Positioner øjet adækvat. Marker et injektionssted ved et område, der er 1,0-2,0 mm posteriort for limbus.	
5	Hold PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr med kanylen og den monterede sprøjte i fingergrebene med den blå doseringsknap pegende opad. Pegefingeren skal være fri til at trykke doseringsknappen ned. Kanylen skal vinkles og indføres på en sådan måde, at skader på linsen og retina undgås: Kanylen indføres i corpus vitreum-hulen på injektionsstedet i retning mod den bagerste pol. Kanylen skal kun indføres til den dybde, der er nødvendig for at administrere injektionen, dvs. mindre end halvdelen af ½" (13 mm) kanylens længde. 	

Der er yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.

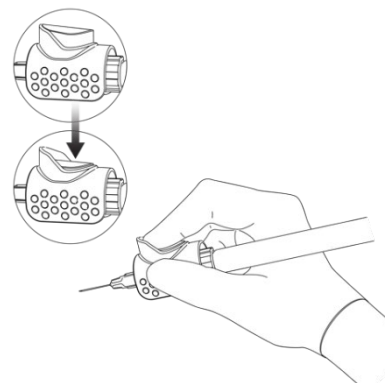
Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

Når du er klar, trykkes doseringsknappen på PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr helt ned for at administrere dosen uden at bevæge sprøjten eller stemplet. Du hører et klik, når doseringsknappen er blevet trykket helt ned. Det bekræfter, at dosen er blevet leveret korrekt.

Fjern forsigtigt kanylen, og undgå samtidig skader på og kontakt med linsen.

Dosen må aldrig administreres ved at trykke sprøjstens stempel ned, da det kan medføre forkert dosering. Da det kun er lægemidlet inde i kanylen og PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr, der injiceres, vil der være resterende lægemiddel tilbage i sprøjten og PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr. Eventuelt resterende lægemiddel må ikke administreres. PICLEO pædiatrisk doseringsudstyr er til engangsbrug og må kun anvendes i et øje. Efter injektionen skal eventuelt resterende lægemiddel kasseres. Undgå at berøre og beskadige linsen med kanylen.

Der findes oplysninger om pleje efter injektionen i afsnittet **Vigtige sikkerhedsoplysninger**.



ANDRE INFORMATIONSKILDER

Kontakt Bayer A/S for yderligere oplysninger om Eylea på telefon: 45 23 50 00 eller medinfo.scand@bayer.com.

For flere oplysninger om Eylea, besøg www.eylea.com

Bayer A/S, Arne Jacobsens Allé 13,
DK-2300 København S.
Tfl. 45 23 50 00.

Der er **yderligere oplysninger og nærmere detaljer om Eylea i produktresuméet.**

Eylea vejledning til den ordinerende læge v 13.0, MA-M_AFL-DK-0206-5 februar 2026, efter aftale med Lægemiddelstyrelsen

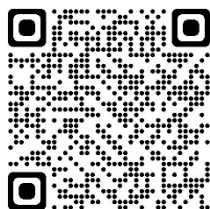
Din vejledning til Eylea (aflibercept)

Denne brochure er skrevet til patienter, der har fået ordineret Eylea (aflibercept injektionsvæske, opløsning) til behandling af:

- våd aldersrelateret makuladegeneration (våd AMD) og/eller
- diabetisk makulaødem (DME) og/eller
- makulaødem som følge af retinal centralveneokklusion (CRVO) og/eller
- makulaødem som følge af hemiretinal veneokklusion (HRVO) og/eller
- makulaødem som følge af retinal grenveneokklusion (BRVO) og/eller
- myopisk koroidal neovaskularisering (mCNV)

Brochuren fås også som digital version med en medfølgende lydvejledning. Lydvejledningen er en oplæsning af denne patientbrochure. Du kan finde flere oplysninger i indlægssedlen.

For at få adgang til den digitale version af denne brochure, inkl. lydvejledningen. Scan denne QR-koden:



Alternativt kan du indtaste denne webadresse:

www.edumaterial.bayer.dk i din browser på din mobil eller computer.

For at få adgang til den nyeste indlægsseddel, se webadresse:
www.indlaegsseddel.dk

Hvem er Eylea til?

Din øjenlæge har ordineret Eylea, fordi du er diagnosticeret med én af følgende øjensygdomme:

- Våd aldersrelateret makuladegeneration (våd AMD)
- Diabetisk makulaødem (DME)
- Makulaødem som følge af retinal centralveneokklusion (CRVO)
- Makulaødem som følge af hemiretinal veneokklusion (HRVO)
- Makulaødem som følge af retinal grenveneokklusion (BRVO)
- Myopisk koroidal neovaskularisering (mCNV)

Eylea 2 mg-dosis er blevet undersøgt i alle indikationer.

Eylea 8 mg-dosis er blevet undersøgt for våd AMD, DME, og for retinal veneokklusion (forkortes RVO).

Din læge giver dig enten dosen på Eylea 2 mg eller dosen på Eylea 8 mg alt efter din situation. Hvis du skal have dosen på Eylea 2 mg, vil din læge bruge Eylea 40 mg/ml opløsningen. Hvis du skal have dosen på Eylea 8 mg, vil din læge bruge Eylea 114,3 mg/ml opløsningen.

Eylea bruges til behandling af våd aldersrelateret makuladegeneration (våd AMD)

Hvad er våd AMD?

Nethinden er cellelaget på indersiden af dit øjes bagvæg. Den opfanger lys og sender beskeder til hjernen, der gør dig i stand til at se. Den gule plet (makula) er et vigtigt område midt på nethinden, der gør dig i stand til at se detaljerne af genstande foran dig tydeligt, som for eksempel ansigter og ordene i bøger.

Våd AMD opstår, når der vokser nye, unormale blodkar frem under nethinden. Det kan forekomme med alderen og ved ophobning af nedbrydningsprodukter i nethinden. Væksten af disse unormale blodkar skyldes, at mængden af et protein, der kaldes VEGF, er højere end normalt. VEGF er en forkortelse for vaskulær endotelial vækstfaktor, og dette protein er involveret i at danne de unormale blodkar i øjet. Disse blodkar kan lække blod eller andre væsker, og kan forårsage ardannelse på den gule plet. Dette kan med tiden føre til permanent tab af det centrale syn.

Eylea bruges til behandling af diabetisk makulaødem (DME)

Hvad er DME?

Diabetisk makulaødem er en tilstand, der opstår, når der ophobes væske i nethinden. Nethinden er cellelaget på indersiden af dit øjes bagvæg. Den opfanger lys og sender

beskeder til hjernen, der gør dig i stand til at se. Den gule plet (makula) er et vigtigt område midt på nethinden, der gør dig i stand til at se detaljerne af genstande foran dig tydeligt, som for eksempel ansigter og ordene i bøger.

Diabetes ledsages af høje blodsukkerværdier eller store svingninger i blodsukkeret. Det kan medføre skader på de små blodkar, medføre nedsat blodtilførsel til øjet, medføre hævelse i nethinden og sløret syn. Hævelsen skyldes, at mængden af et protein, der kaldes VEGF, er højere end normalt. VEGF er en forkortelse for vaskulær endotelial vækstfaktor, som giver utætte blodkar, der forårsager hævelsen. Med tiden kan hævelsen beskadige nethinden og medføre permanent tab af det centrale syn.

Eylea bruges til behandling af makulaødem som følge af retinal centralveneokklusion (CRVO) og hemiretinal veneokklusion (HRVO)

Hvad er CRVO og HRVO?

Nethinden er cellegaget på indersiden af dit øjes bagvæg. Den opfanger lys og sender beskeder til hjernen, der gør dig i stand til at se. Den gule plet (makula) er et vigtigt område midt på nethinden, der gør dig i stand til at se detaljerne af genstande foran dig tydeligt, som for eksempel ansigter og ordene i bøger. Nethinden har en centralarterie og en centralvene. Med alderen ændres blodkarrenes elasticitet, og de kan nemmere blive tilstoppede eller blokerede.

CRVO opstår, når nethindens centralvene blokeres. HRVO opstår, når venen, der fører enten til den øvre eller nedre del af nethinden, bliver blokeret. I begge tilfælde medfører denne blokering, at blodet hober sig op i blodkarret. Det får nethinden til at frigive VEGF. VEGF er en forkortelse for vaskulær endotelial vækstfaktor, som er medvirkende til at få blodkar til at vokse og gøre dem utætte. Disse utætte blodkar forårsager hævelse og uønsket blod i nethinden, hvilket kan beskadige nethinden. Samtidig kan den oprindelige blokering stadig være til stede, så problemet forværres. Som følge heraf kan dit centrale syn blive alvorligt påvirket.

Eylea bruges til behandling af makulaødem som følge af retinal grenveneokklusion (BRVO)

Hvad er BRVO?

Nethinden er cellelaget på indersiden af dit øjes bagvæg. Den opfanger lys og sender beskeder til hjernen, der gør dig i stand til at se. Den gule plet (makula) er et vigtigt område midt på nethinden, der gør dig i stand til at se detaljerne af genstande foran dig tydeligt, som for eksempel ansigter og ordene i bøger. Med alderen ændres blodkarrenes elasticitet, og de kan nemmere blive tilstoppede eller blokerede.

BRVO opstår, når en eller flere grene af nethindens centralvene blokeres. Det er ligesom en blodprop i en del af nethinden. Det medfører, at blodet ophobes i blodkarret. Det får blodkarret til at frigive VEGF. VEGF er en forkortelse for vaskulær endotelial vækstfaktor, som er medvirkende til at gøre blodkarrene utætte samt dannelse af nye blodkar. Disse utætte blodkar forårsager

hævelse og uønsket blod i øjet. Hævelsen kan omfatte makula, og hvis den gør det, kan dit centrale syn blive alvorligt påvirket. Med tiden, hvis blodtilførslen ophører til dette område, nervecellerne i øjet kan tage skade, og dit syn kan blive dårligere.

Eylea anvendes til at behandle nedsat syn på grund af myopisk koroidal neovaskularisering (mCNV)

Hvad er mCNV?

Nethinden er cellelaget på indersiden af dit øjes bagvæg. Den opfanger lys og sender beskeder til hjernen, der gør dig i stand til at se. Hos personer med høj myopi (nærsynethed) forekommer der forstørrelse eller forlængelse af øjeæblet. Det kan medføre, at nethinden strækkes og bliver tyndere. Når nethinden bliver tyndere, kan der opstå vækst af nye blodkar fra årehinden. Årehinden er et lag i øjet bag ved nethinden, som forsyner dele af nethinden med blod. Væksten af disse lækkende blodkar skyldes, at mængden af et protein, der kaldes VEGF, er højere end normalt. VEGF er en forkortelse for vaskulær endotelial vækstfaktor, som er involveret i at danne disse nye blodkar i øjet. Disse nye blodkar kan forårsage, at der løber blod og væske ind i nethinden, hvilket giver et sløret eller forvrænget centralt syn.

Hvad er Eylea?

Eylea er en type behandling, der kaldes anti-VEGF. Anti-VEGF er en forkortelse for anti-vaskulær endotelial vækstfaktor, og det beskriver, hvordan Eylea virker for at beskytte dit syn. Eylea

blokerer VEGF, og denne virkning er med til at mindske hævelsen i nethinden og kan medføre forbedring og stabilisering af synet.

Eylea er en opløsning (en væske), der sprøjtes ind i øjet. Eylea fås i en dosis på 2 mg og en dosis på 8 mg. Din læge vil afgøre, hvilken dosis der egner sig bedst til netop din situation. Din læge vil anbefale en behandlingsplan for dig, og det er meget vigtigt, at du følger den.

Hvad skal din læge vide, inden du bliver behandlet med Eylea?

Inden din behandling med Eylea starter, skal du sørge for at fortælle din læge og andre sundhedspersoner, hvis du:

- Har en infektion i eller omkring øjet
- Har røde øjne, eller hvis dine øjne gør ondt
- Mistanke om du kan være allergisk over for jod, et eller flere smertestillende midler eller et eller flere af indholdsstofferne i Eylea
- Har haft nogen som helst problemer med indsprøjtninger i øjet tidligere
- Har grøn stær eller tidligere har fået konstateret højt tryk i øjet
- Ser eller har set lysglimt eller "fluer" i dit synsfelt
- Tager et eller flere lægemidler med eller uden recept
- Har fået eller skal have en øjenoperation inden for 4 uger før eller efter behandlingen med Eylea
- Er gravid, planlægger at blive gravid eller ammer. Der er meget få oplysninger om, hvor sikkert det er for gravide

kvinder at bruge Eylea. Eylea bør ikke anvendes under graviditeten, medmindre fordelene opvejer risikoen for det ufødte barn. Tal med din læge om dette, inden du bliver behandlet med Eylea. Kvinder, der kan blive gravide, skal bruge sikker prævention under deres behandling med Eylea og i mindst tre måneder efter den sidste injektion af Eylea 2 mg og i mindst fire måneder efter den sidste injektion af Eylea 8 mg. Små mængder Eylea kan passere over i brystmælken. Aflibercepts virkning på nyfødte/spædbørn, der ammes, er ukendt. Brug af Eylea under amning frarådes.

Hvordan kan jeg forberede mig på min aftale, når jeg skal behandles med Eylea?

Øjenlægen beder dig måske om at tage øjendråber i nogle dage før din aftale. Når du har fået behandlingen, kan synet blive sløret. Derfor bør du ikke køre bil hjem efter behandlingen. Aftal med en ven eller et familiemedlem, at de følger dig til øjenlægen, eller planlæg en anden måde at komme til og fra behandlingen. Tag ikke makeup på den dag, du skal have behandling.

Hvad kan jeg forvente efter behandlingen med Eylea?

Øjenlægen foretager måske nogle øjentest efter indsprøjtningen. Dette kan omfatte måling af trykket i øjet. Efter indsprøjtningen vil synet være sløret, så du bør ikke planlægge at køre bil, før du ser normalt igen.

I de efterfølgende dage får du måske et blodsprængt øje eller ser pletter, der bevæger sig i synsfeltet. Begge dele bør forsvinde efter nogle få dage. Hvis de ikke gør det, eller hvis de bliver værre, skal du kontakte øjenlægen.

Nogle mennesker mærker måske en svag smerte eller et svagt ubehag i øjet efter indsprøjtningen. Hvis det ikke forsvinder eller bliver værre, skal du kontakte øjenlægen.

Har Eylea bivirkninger?

Ligesom alle andre lægemidler kan Eylea give bivirkninger. Det er ikke alle, der efter at have fået en indsprøjtning med Eylea får bivirkninger. Eylea har de samme potentielle bivirkninger, hvad enten det gives som 2 mg dosis eller 8 mg dosis.

Kontakt straks din læge, hvis du får et eller flere af de tegn eller symptomer, der er anført i nedenstående tabel, da de kan være tegn på alvorlige komplikationer ved behandlingen:

Tilstand	Nogle potentielle tegn eller symptomer
Infektion eller betændelsestilstand inde i øjet	Smerter eller øget ubehag i øjet Tiltagende rødme i øjet Følsomhed over for lys Hævede øjenlåg

	Synsforandringer, som for eksempel pludseligt nedsat syn eller sløret syn
Uklarhed af linsen (grå stær)	Sløret syn Skygger i synsfeltet Mindre tydelige linjer og former Forandringer i farvesynet (f.eks. farver, der ser "forvaskede" ud)
Forhøjet tryk i øjet	Lysende ringe, der ses omkring lyskilder Øjensmerter Røde øjne Kvalme eller opkastning Synsforandringer
Løsning af eller rift i et af nethindens lag	Pludselige lysglimt Pludseligt opståede eller en øget mængde "fluer" En gardinlignende skygge over en del af synsfeltet Synsforandringer

Der findes en fuldstændig liste over bivirkninger i indlægssedlen til Eylea. Du kan få adgang til indlægssedlen ved hjælp webadresse på denne brochures forside eller ved at spørge din læge.

Hvad hvis jeg har bekymringer eller spørgsmål?

Hvis du har bekymringer eller spørgsmål, er det bedst, at du taler med din læge eller sygeplejerske. De er meget erfarne, og de kender din individuelle situation, så de kan give dig de svar, du har brug for.

Din øjenklinik er:

Kontakt:

Telefon:

Adresse:

E-mail:

Klinikkens stempel:





Information til sundhedspersonale

EYLEA® (aflibercept) uddannelsesmateriale – opdatering af vejledningen til ordinerende læger og patienter

Kære læge,

Vejledningen til ordinerende og patientmateriale er blevet opdateret. Den nye version indeholder opdateringer vedrørende brug af:

- Den nye indikation for Eylea 8 mg (114,3 mg/ml, injektionsvæske, opløsning) til behandling af nedsat syn på grund af makulødem sekundært til retinal veneokklusion (RVO) (grenveneokklusion, centralveneokklusion eller hemiretinal veneokklusion).

Vi anbefaler, at du læser den opdaterede version af vejledningen (version 13.0, February, 2026). Det opdaterede materiale erstatter tidligere tilgængelige versioner af vejledning med oplysninger til ordinerende læger og patientmateriale. Disse skal derfor ikke længere anvendes.

Video om den intravitreale injektionsteknik er ikke opdateret, men vi vil anbefale dig at gennemgå videoen.

Komplet uddannelsesmateriale til både læger og patienter findes på www.edumaterial.bayer.dk, hvor materialet kan downloades, udskrives eller det kan bestilles på telefon 45 23 50 00.

Vi beder dig dele denne information med relevant sundhedspersonale, der foretager behandling med aflibercept.

Uddannelsesmateriale er i følge lovkrav og aftale med Lægemiddelstyrelsen og Det Europæiske Lægemiddelagentur (EMA), udarbejdet til den ordinerende læge af aflibercept og patienter, der behandles med aflibercept. Materialet indeholder vigtige sikkerhedsoplysninger vedrørende brugen af aflibercept og består af følgende:

Materiale til læger (fælles for alle indikationer)

- Vejledning med oplysninger til ordinerende læger i intravitreal injektionsteknik og video som viser proceduren vedrørende intravitreal injektion

//////////

XX-XX-2026

Bayer A/S
Arne Jacobsens Alle 13,
DK-2300 København S
Denmark

Tel. +45 45 23 50 00
medinfo.scand@bayer.com
www.bayer.com

Registration no: 556051-3870

Patientmateriale vedrørende alle indikationer til voksne som en kombineret brochure for Eylea 8 mg og Eylea 2 mg

- Patientvejledning som pjece og lyd-version samt indlægsseddel.

Materialet er en del af risikostyringsplanen (RMP) for aflibercept og er således ikke et markedsføringsmateriale. Det er udarbejdet for at sikre optimal behandling med aflibercept og minimere risici forbundet med behandling.

Ved eventuelle spørgsmål kontakt venligst: medinfo.scand@bayer.com

Med venlig hilsen,
Bayer A/S

Anders Pryds
Senior Medical Advisor
Nordics
Tel: +45 26 6697 11
anders.pryds@bayer.com

Martin Stagmo
Medical Director
Nordics
Tel: +46 70 793 25 61
martin.stagmo@bayer.com

Behandling af personoplysninger, information til sundhedspersonale

I overensstemmelse med den generelle databeskyttelsesforordning (EU) 2016/679 vil Bayer hermed informere dig om behandlingen af dine personoplysninger.

Bayer, som indehaver af markedsføringstilladelsen (Marketing Authorization Holder, "MAH") kan i overensstemmelse med direktiv 2001/83 / EC om fællesskabskodeks for humanmedicinske lægemidler, artikel 21a, være forpligtet til at levere undervisningsmateriale i relation til lægemidler til sundhedspersonale. En plan for distribution af undervisningsmaterialet skal indleveres af indehaveren af markedsføringstilladelsen til den nationale sundhedsmyndighed for gennemgang og godkendelse. Dokumentation for at bekræfte opfyldelsen af de aftalte distributionsaktiviteter skal opretholdes af indehaveren af markedsføringstilladelsen og skal være tilgængelig hos indehaveren af markedsføringstilladelsen efter anmodning ved inspektion eller intern kontrol (Audit).

Denne juridiske forpligtelse er retsgrundlaget for behandlingen af dine personoplysninger.

Den registeransvarlige for behandling af personoplysninger er: Bayer A/S, organisationsnummer CVR 16089818

Dine personoplysninger indsamles fra IQVIA / OneKey-databasen. De personoplysninger, der håndteres om dig, er dit navn, din titel og din adresse. Dataene opbevares så længe det produkt, som uddannelsesmaterialet blev udstedt til, er på markedet og i efterfølgende periode som krævet i den lokale lovgivning og de offentliggøres ikke. Bemærk venligst, at dine data vil blive gemt og behandlet af Bayer baseret på samme retsgrundlag, selv om du fravælger OneKey-databasen.

Overførsel af personoplysninger

Personoplysninger kan overføres til andre virksomheder inden for Bayer-koncernen og til Bayers partnere for ovennævnte formål. Dine personoplysninger kan også overføres og behandles i lande uden for Det Europæiske Økonomiske Samarbejdsområde (EEA), som kan have en lavere sikkerhedsstandard for personlige data end de europæiske lande. I sådanne tilfælde vil vi sikre, at der træffes passende sikkerhedsforanstaltninger ved behandling af dine personlige data, f.eks. ved at stole på EU-Kommissionens beslutning om adækvans, ved at opfylde separate sikkerhedsaftaler med respektive part eller ved at bruge dataimportører med passende privatlivscertificering.

Information om dine rettigheder

Følgende rettigheder er generelt tilgængelige for dig i henhold til gældende lov om privatlivets fred:

- a. Ret til information om dine personlige data gemt af os
- b. Ret til at anmode om korrektion, sletning eller begrænset behandling af dine personoplysninger
- c. Ret til at gøre indsigelse mod en behandling på grund af vores egen berettigede interesse, offentlig interesse eller profilering, medmindre vi er i stand til at bevise, at der findes tvingende, begrundede årsager, der erstatter dine interesser, rettigheder og frihed, eller at sådan behandling er udført med henblik på påstand, udøvelse eller forsvar af retlige krav
- d. Ret til dataportabilitet
- e. Ret til at indgive en klage til en databeskyttelsesmyndighed
- f. Du kan til enhver tid med fremtidig virkning tilbagekalde dit samtykke til indsamling, behandling og brug af dine personlige data

Hvis du ønsker at gøre brug af dine rettigheder som nævnt ovenfor, så send din anmodning til Bayer A / S, Att: Data Privacy Manager, Arne Jacobsens Avenue, 2300 København eller en e-mail til databeskyttelse@bayer.com.