

Kontakt lægen eller sundhedspersonalet, hvis du får bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, som ikke er medtaget på dette patientkort. Du kan også indberette bivirkninger direkte til:

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

eller

Pfizers afdeling for medicinsk information
Tlf. 44 20 11 00
Email: Medical.information@pfizer.com

Patientkort version 2.0 maj/2026



OPLYSNINGER OM PATIENTEN OG DEN BEHANDLENDE LÆGE.

Den læge, der behandler dig, skal udfylde nedenstående oplysninger om patienten, lægemidlet og behandlingen samt angive den behandlende læges kontaktoplysninger. Hav altid dette kort på dig, og vis det til sundhedspersonalet i tilfælde af en nødsituation.

Patientens navn: _____

Startdato for behandling med marstacimab: _____

Kontaktperson i en nødsituation: _____

Kontaktoplysninger i en nødsituation: _____

Den ordinerende læges navn: _____

Den ordinerende læges kontaktoplysninger: _____

PATIENTKORT

HYMPAVZI (marstacimab)

Hav altid dette patientkort på dig.

VIS DETTE PATIENTKORT til alt sundhedspersonale, der behandler dig, og ved henvendelse på akutmodtagelsen.

VIGTIGE SIKKERHEDSOPLYSNINGER TIL PATIENTER, SOM FÅR BEHANDLING MED ▼HYMPAVZI (marstacimab)

Hvad er de vigtigste oplysninger om marstacimab, jeg skal kende til?

Marstacimab er et lægemiddel, der bruges til at forebygge eller reducere blødning hos patienter i alderen 12 år og derover med en vægt på mindst 35 kg, som har:

- Hæmofili A (medfødt faktor VIII-mangel)
 - som ikke har udviklet faktor VIII-hæmmere og har svær sygdom (niveauet af faktor VIII i blodet er under 1 %), eller
 - som har udviklet faktor VIII-hæmmere
- Hæmofili B (medfødt faktor IX-mangel)
 - som ikke har udviklet faktor IX-hæmmere og har svær sygdom (niveauet af faktor IX i blodet er under 1 %), eller
 - som har udviklet faktor IX-hæmmere.

Marstacimab gør det lettere for blodet at størkne. Marstacimab og nogle lægemidler, der ligner marstacimab, er kendt for at kunne medføre blodpropper (trombose) i blodårerne. Hvis en blodprop rives løs, kan den vandre med blodbanen og skabe tilstopning i et andet blodkar (en såkaldt tromboembolisk hændelse). Afhængigt af placeringen og sværhedsgraden kan tromboemboliske hændelser være livstruende eller dødelige.

Risikoen for blodpropper (tromboemboliske hændelser) kan være forhøjet i perioden omkring en operation (tiden før, under og efter operationen).

+ VIGTIGE SIKKERHEDSOPLYSNINGER

TIL PATIENTEN

STOP med at bruge marstacimab, og kontakt omgående en læge, hvis du bemærker et eller flere af disse symptomer, der kan tyde på en blodprop, herunder følgende bivirkninger:

- **Hævelse eller smerter i arme eller ben**
- **Rødme eller misfarvning på arme eller ben**
- **Åndenød**
- **Smerter i brystet eller den øvre del af ryggen**
- **Følelsen af at skulle besvime**
- **Hurtig puls**
- **Følelsesløshed i ansigtet**
- **Hovedpine**
- **Smerter eller hævelse i øjnene**
- **Synsproblemer**
- **Ophosten af blod**



VIGTIGT AT HUSKE: Hvis du får **et eller flere** af disse symptomer, skal du stoppe med at bruge marstacimab og kontakte din læge eller søge akut lægehjælp med det samme! Disse symptomer er ikke de eneste symptomer på en mulig blodprop. Fortæl det til lægen, hvis du har symptomer, der bekymrer dig, eller som ikke går over. Hvis du skal opereres, er det vigtigt, at du fortæller din læge, at du bruger marstacimab.

Læs indlægssedlen i pakningen for yderligere information.

▼ Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan der hurtigt tilvejebringes nye oplysninger om sikkerheden. Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får.