Boerhaavegasse 3/1/2, 1030 Wien | Tel./Fax: +43 (1) 80 39 880 | office@rheumatologie.at

Name des Patienten:

Geburtsdatum:

Patienteninformation und Einverständniserklärung zur Basistherapie mit Mepolizumab

Ihr	Medikament	heißt:
-----	------------	--------

Sehr geehrte Patientin, sehr geehrter Patient,

Sie leiden an einer chronischen entzündlich-rheumatischen Erkrankung. Diese Erkrankungen werden nicht nur mit schmerz- und entzündungshemmenden Medikamenten, sondern auch mit Medikamenten, die spezifisch in das kranke Immunsystem eingreifen, den sogenannten Basistherapeutika, behandelt.

Basismedikamente können bei korrekter und nach ärztlicher Anordnung durchgeführter Anwendung den Verlauf der Erkrankung günstig beeinflussen.

Bei Mepolizumab handelt es sich um ein biotechnologisch hergestelltes Basismedikament, welches deshalb auch als Biologikum bezeichnet wird. Es ist ein Medikament, das einen Botenstoff der Entzündung, der Interleukin 5 (IL-5) genannt wird, unwirksam macht.

Bitte führen Sie die von Ihrem Arzt/Ihrer Ärztin verordneten Kontrollen durch. Damit können Sie gemeinsam mit dieser Information und dem Gespräch mit Ihrem Arzt/Ihrer Ärztin die notwendige Behandlung mit der höchst möglichen Sicherheit durchführen.

Dieses Informationsblatt dient Ihnen als Patient/Patientin zusammen mit dem Beratungsgespräch mit Ihrem behandelnden Arzt/Ihrer behandelnden Ärztin zur Aufklärung über Vor- und Nachteile der Behandlung, über die Wirkungsweise des Medikaments und seine Nebenwirkungen sowie über die Art der Anwendung. Bitte lesen Sie auch den Beipacktext. Sollten sich aus dem Beipacktext Fragen für Sie ergeben, zögern Sie bitte nicht, Ihren behandelnden Arzt/Ihre behandelnde Ärztin zu kontaktieren.



Wie wird die Behandlung mit Mepolizumab durchgeführt?

Mepolizumab wird als Injektion unter die Haut verabreicht.

Die Injektion unter die Haut sollte nicht an Stellen erfolgen, die aktuell von Hauterkrankungen betroffen sind.

Nach entsprechender Einschulung können Sie sich das Medikament selbst verabreichen. Die übliche Dosierung beträgt 300 mg (verfügbar als 3 x 100 mg Fertigpen/-spritze) alle 4 Wochen, wobei in bestimmten Fällen auch geringere Dosen eingesetzt werden.

Ihre Dosis beträgt:		

Bitte ändern Sie die verordnete Dosierung nicht eigenmächtig ab.

Die wirksame Basistherapie mit Mepolizumab ist eine Dauertherapie, die bei guter Verträglichkeit über Jahre fortgeführt werden kann.

Die Lagerung des Medikamentes muss zwischen +2 bis +8°C erfolgen, es darf auf keinen Fall eingefroren werden.

Wann tritt die Wirkung ein?

Meistens beginnt die Wirkung innerhalb weniger Tage bis Wochen nach den ersten Injektionen.

Welche Nebenwirkungen können auftreten?

Bei jeder Behandlung können Nebenwirkungen auftreten. Die meisten Nebenwirkungen sind selten.

Lokale Reaktionen an der Einstichstelle sind häufig. Andere allergische Reaktionen wie Juckreiz, Schwierigkeiten beim Atmen oder Schlucken, körperliche Missempfindungen, Doppeltsehen oder Muskelschwäche können auch mehrere Tage nach der Injektion auftreten. In diesem Fall kontaktieren Sie sofort einen Arzt/eine Ärztin.

Unter der Therapie besteht ein erhöhtes Risiko für Infektionskrankheiten, insbesondere für Infektionen der oberen / unteren Atemwege sowie für Harnwegsinfekte. Gelegentlich wurden Herpes-zoster-Infektionen (Gürtelrose) beobachtet. Häufig kommt es zu Kopfschmerzen, Fieber, Oberbauchbeschwerden, Ekzemen, Rücken- und Gelenksschmerzen.

Sonstige einzelfallbezogene Nebenwirkungen/Risiken können sein:



Schwangerschaft und Stillzeit:

Bei Kinderwunsch sprechen Sie mit Ihrem behandelnden Rheumatologen/Ihrer behandelnden Rheumatologin. Für eine Schwangerschaft ist eine Phase mit niedriger Krankheitsaktivität anzustreben. Sollte eine ungeplante Schwangerschaft eintreten, bitten wir Sie, Ihren Rheumatologen/Ihre Rheumatologin sofort zu informieren.

Fruchtbarkeit:

Es ist derzeit keine nachteilige Wirkung von Mepolizumab auf die Fruchtbarkeit bekannt.

Schwangerschaft:

Aufgrund unzureichender Erfahrungen kann der Einsatz von Mepolizumab in der Schwangerschaft derzeit nicht empfohlen werden. Frauen im gebärfähigen Alter sollen während der Behandlung mit Mepolizumab eine Schwangerschaft verhüten.

Stillzeit:

Mepolizumab geht aufgrund seiner Molekülgröße vermutlich nur in geringen Mengen in die Muttermilch über. Es ist fraglich, ob das Kind dieses Medikament überhaupt aufnehmen kann, da es im Magen-Darmtrakt zerstört wird. Bei begrenzter Datenlage muss gemeinsam mit dem Arzt/der Ärztin eine Nutzen-/Risikoabwägung erfolgen, ob das Kind gestillt werden soll. Besondere Vorsicht ist bei Frühgeburtlichkeit geboten.

Männer:

Es gibt wenige Daten zur väterlichen Exposition gegenüber Mepolizumab während der Zeugung, aber es ist unwahrscheinlich, dass die Substanz schädlich ist.

Was müssen Sie während der Behandlung besonders beachten?

Achten Sie auf Infektionszeichen wie Husten, Fieber, Unwohlsein, schlecht heilende Wunden, Zahnprobleme, akuten Durchfall oder Brennen beim Wasserlassen.

Bei Fieber darf diese Therapie nicht eingenommen werden. Bei allen Infekten, auch ohne Fieber, sollten Sie im Zweifelsfall Ihren Arzt/Ihre Ärztin fragen, ob Sie die Therapie mit Mepolizumab fortsetzen dürfen.

Eine Impfung mit Lebendimpfstoffen darf während der Therapie nicht erfolgen. Impfungen mit Totimpfstoffen (z.B. gegen Pneumokokken, Gürtelrose) sind unbedenklich und sinnvoll. Bitte informieren Sie daher den Arzt/die Ärztin vor jeder Impfung, dass Sie mit Mepolizumab behandelt werden.

Erhalten Sie ein neues Medikament, auch wenn dieses nicht rezeptpflichtig ist, informieren Sie den Arzt/die Ärztin oder Apotheker/Apothekerin darüber, dass Sie mit Mepolizumab behandelt werden und informieren Sie Ihren Rheumatologen/Ihre Rheumatologin bei der nächsten Kontrolle über das neu erhaltene Medikament.

Bitte informieren Sie ihren Arzt/Ihre Ärztin vor geplanten Auslandsreisen, um ein eventuell bestehendes erhöhtes Infektionsrisiko zu besprechen.

Informieren Sie Ihren Arzt/Ihre Ärztin auch vor geplanten Operationen, damit eventuell erforderliche Dosisanpassungen oder Therapiepausen mit Ihnen besprochen werden können.

Bei oben genannten und allen anderen ungewohnten Beschwerden während der Behandlung informieren Sie Ihren Arzt/Ihre Ärztin. Das weitere Vorgehen und ob das Medikament abgesetzt werden soll, wird dann entschieden werden.

Boerhaavegasse 3/1/2, 1030 Wien | Tel./Fax: +43 (1) 80 39 880 | office@rheumatologie.at

Ergänz	ungen während des Aufklärung	sgespräches:			
Bitte zı	itreffendes ankreuzen				
	Ich bin trotz eingehender Aufklärung mit der Behandlung nicht einverstanden.				
	Datum:	Unterschrift durch Patient/Patientin:			
	gespräches verzichte ich ausdrü	eninformation sowie des Angebotes eines Aufklärun cklich auf mein Aufklärungsrecht und entbinde die Krankenhaus von der ärztlichen Aufklärungspflicht.	gs-		
	Ich bin dennoch mit der Behand	lung einverstanden.			
	Datum:	Unterschrift durch Patient/Patientin:			
	mit dem aufklärenden Arzt/de	enteninformation durchgelesen und dieser wurde r Ärztin im Detail besprochen. Ich habe den Inhalt Aufklärungsgespräches keine weiteren Fragen mel			
	verstanden.				
	Datum:	Unterschrift durch Patient/Patientin:			
			mab		
			Mepolizumab		
	Datum:	Unterschrift durch den Arzt/Ärztin:	Леро		
			_2		

....