

Beovu® 120 mg/ml Injektionslösung in einer Fertigspritze

Beovu® 120 mg/ml Injektionslösung

▼ **Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.** **Wirkstoff:** Brolicizumab (einkettiges Fragment d. variablen Region (scFv) e. humanisierten monoklon. Antikörpers, das durch rekomb. DNA Technologie in E.coli hergestellt wurde). **Zus.setzung:** -Injektionslösung in einer Fertigspritze: Jede Fertigspritze enth. 19,8 mg Brolicizumab in 0,165 ml Lösung. -Injektionslösung: Jede Durchstechflasche z. einmal. Gebrauch enth. 27,6 mg Brolicizumab in 0,23 ml Lösung. Sonstige Bestandteile: Natriumcitrat, Saccharose, Polysorbat 80, Wasser f. Inj.-zwecke. **Anwend.:** Behandl. d. neovaskulären (feuchten) altersabhäng. Makuladegeneration (AMD) bei Erwachsenen. Behandl. einer Visusbeeinträchtigung inf. eines diabetischen Makulaödems (DMÖ) bei Erwachsenen. **Geg.-anz.:** Überempfindl. gegen d. Wirkstoff od. einen d. sonst. Bestandteile. Pat. mit einer besteh. okularen od. periokularen Infektion bzw. einem Verdacht darauf. Pat. mit einer besteh. intraokularen Entzünd. **Nebenw.:** **Häufig:** Überempfindlichkeit (einschließlich Urtikaria, Hautausschlag, Pruritus, Erythem). Verminderte Sehschärfe, Einblutung in die Retina, Uveitis, Iridozyklitis, Iritis, Retinaler Gefäßverschluss, Glaskörperblutung, Glaskörperabhebung, Netzhauteinriss, Katarakt, Bindehautblutung, „Fliegende Mücken“ (Mouches volantes), Augenschmerzen, Anstieg des Augeninnendrucks, Konjunktivitis, Einriss des retinalen Pigmentepithels, Verschwommensehen, Korneale Abrasion, Keratitis punctata. **Gelegentlich:** Erblindung, Endophthalmitis, Netzhautablösung, Bindehauthyperämie, Erhöhte Tränensekretion, Anormale Sinnesempfindung des Auges, Abhebung des retinalen Pigmentepithels, Vitritis, Entzünd. der vorderen Augenkammer, Vorderkammerreizzustand, Hornhautödem, Retinale Vaskulitis. Mögl.keit einer Immunreaktion. Theoret. Risiko für arterielle thromboembol. Ereignisse, einschl. Schlaganfall u. Myokardinfarkt, nach intravitrealer Anwend. von VEGF-Inhibitoren. **Verschreibungspflichtig.** **Weit. Hinweise:** Siehe Fachinformation. Stand: Juli 2023 (MS 06/23.6).

Novartis Pharma GmbH, Roonstr. 25, 90429 Nürnberg. Tel.: (0911) 273-0, Fax: (0911) 273-12 653. www.novartis.de

