

THERAPIEPLAN ZYKLUS 1-8 (BORTEZOMIB ZWEIMAL WÖCHENTLICH)

Start Datum: _____

Verschriebene Dosis von FARYDAK® (Panobinostat): 10 mg 15 mg 20 mg

Woche 1		
Tag des Zyklus	Wochentag oder Datum (TT/MM)	Arzneimittel-Einnahme ankreuzen
Tag 1		F + B + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
Tag 2		D <input type="checkbox"/>
Tag 3		F <input type="checkbox"/>
Tag 4		B + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
Tag 5		F + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
Tag 6		Keine Einnahme <input type="checkbox"/>
Tag 7		Keine Einnahme <input type="checkbox"/>

Woche 2		
Tag des Zyklus	Wochentag oder Datum (TT/MM)	Arzneimittel-Einnahme ankreuzen
Tag 8		F + B + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
Tag 9		D <input type="checkbox"/>
Tag 10		F <input type="checkbox"/>
Tag 11		B + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
Tag 12		F + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
Tag 13		Keine Einnahme <input type="checkbox"/>
Tag 14		Keine Einnahme <input type="checkbox"/>

Woche 3 (Pause)		
Tag des Zyklus	Wochentag oder Datum (TT/MM)	Arzneimittel-Einnahme ankreuzen
Tag 15		Keine Einnahme <input type="checkbox"/>
Tag 16		Keine Einnahme <input type="checkbox"/>
Tag 17		Keine Einnahme <input type="checkbox"/>
Tag 18		Keine Einnahme <input type="checkbox"/>
Tag 19		Keine Einnahme <input type="checkbox"/>
Tag 20		Keine Einnahme <input type="checkbox"/>
Tag 21		Keine Einnahme <input type="checkbox"/>

Das ist das zugelassene Dosierungsschema für Panobinostat. Bitte beachten Sie in jedem Fall die Anweisungen Ihres Arztes.

F FARYDAK® **D** Dexamethason **B** Bortezomib (Velcade®)

Nehmen Sie keines der drei genannten Arzneimittel ein, wenn an diesem Tag/in dieser Woche keine Einnahme vorgesehen ist.

SO VERWENDE ICH MEINE PATIENTEN-THERAPIEKARTE FÜR DIE EINNAHME VON FARYDAK® (PANOBINOSTAT)

Diese Patienten-Therapiekarte zur Anwendung von Panobinostat wurde als Teil der Zulassungsaufgaben erstellt. Im Rahmen des Risikomanagement-Plans wurden über die Routinemaßnahmen hinaus zusätzliche risikominimierende Maßnahmen mit der Zulassung des Arzneimittels beauftragt, um das Risiko des Auftretens von Medikationsfehlern zu reduzieren und das Nutzen-Risiko-Verhältnis von Panobinostat zu erhöhen. Diese Patienten-Therapiekarte ist damit verpflichtender Teil der Zulassung, um sicherzustellen, dass Patienten die besonderen Sicherheitsanforderungen kennen und berücksichtigen.



▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen siehe Gebrauchsinformation.

Verwenden Sie Ihre Patienten-Therapiekarte, um die Einnahme Ihrer Arzneimittel täglich zu kontrollieren.

1 Machen Sie sich mit der Patienten-Therapiekarte vertraut.

Auf der Patienten-Therapiekarte ist für jeden Tag einer Behandlungswoche vermerkt, welche Arzneimittel Sie am jeweiligen Tag einnehmen sollen. In den Tagen der Therapiepause soll keine Einnahme erfolgen. Sie erhalten für jeden Behandlungszyklus eine neue Patienten-Therapiekarte.

2 Besprechen Sie den Beginn der Einnahme und die Dosisstärke von Panobinostat mit Ihrem Arzt.

Zur Erinnerung an den Einnahmebeginn wird Ihr Arzt das entsprechende Datum in die Karte eintragen. Anschließend schreiben Sie in alle Felder den Wochentag oder das Datum. Bitte füllen Sie alle Felder für die gesamte 3-wöchige Dauer des Behandlungszyklus aus. Da Panobinostat in 3 verschiedenen Dosisstärken erhältlich ist, wird Ihr Arzt oben rechts vermerken, welche Stärke von Panobinostat Ihnen verschrieben wurde.

3 Nehmen Sie Ihre Arzneimittel genau nach Verordnung ein.

Nachdem Sie Ihr Arzneimittel eingenommen haben, kreuzen Sie das entsprechende Kästchen an. Dies dient als Erinnerung für Sie, ob die Arzneimittel-Einnahme wie auf der Patienten-Therapiekarte angegeben erfolgt ist. Wenn Sie an einem Tag eine Dosis vergessen haben, kreuzen Sie das entsprechende Kästchen NICHT an. **Nehmen Sie NICHT die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.** An Tagen, an denen keine Einnahme vorgesehen ist, bestätigen Sie bitte durch Ankreuzen des Kästchens „Keine Einnahme“, dass auch tatsächlich keine Einnahme erfolgt ist. Falls Sie aus Versehen ein Arzneimittel abweichend von Ihrem Therapieplan eingenommen haben (z. B. in der Therapiepause oder eine doppelte Dosis eingenommen haben), vermerken Sie dies unbedingt in Ihrer Patienten-Therapiekarte.

4 Bringen Sie Ihre Patienten-Therapiekarte bei jedem Besuchstermin mit.

Ihr Arzt wird anhand Ihrer Patienten-Therapiekarte überprüfen, wie Sie Ihre Arzneimittel einnehmen. Es ist wichtig, dass Sie die Eintragungen wahrheitsgemäß vornehmen und sich an die Anweisungen Ihres Arztes halten.

Velcade® (Bortezomib) ist ein eingetragenes Warenzeichen von Janssen-Cilag International NV



Download behördlich genehmigter Schulungsmaterialien und Produktinformationen möglich über www.novartis.de/farydak-rm.

Bitte beachten Sie die Anweisungen Ihres Arztes für die Einnahme von Panobinostat zusammen mit Bortezomib und Dexamethason.