

# Patientenkarte zur sicheren Anwendung von ADZYNMA® ▼

(rekombinantes ADAMTS13 [rADAMTS13])



## Wichtige Informationen über ADZYNMA® (rekombinantes ADAMTS13 [rADAMTS13])

Diese Patientenkarte enthält wichtige Sicherheitsinformationen, die Sie bei der Anwendung von ADZYNMA® beachten müssen.

- **Tragen Sie diese Patientenkarte** während der Anwendung von rADAMTS13 **immer bei sich**.
- **Zeigen Sie diese Patientenkarte** im Notfall Rettungsdiensten und medizinischem Fachpersonal.

Version 1.0 Stand der Informationen Juli 2024

▼ 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.

Aus Gründen der besseren Lesbarkeit wird auf die gleichzeitige Verwendung der Sprachformen männlich, weiblich und divers (m/w/d) verzichtet. Sämtliche Personenbezeichnungen gelten gleichermaßen für alle Geschlechter.

|                          |
|--------------------------|
| Name des Patienten       |
| Name des Arztes          |
| Telefonnummer des Arztes |

Die Meldung von Nebenwirkungen ist von großer Wichtigkeit für eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses von Arzneimitteln. Bitte melden Sie Nebenwirkungen dem Bundesinstitut für Impfstoffe und biomedizinische Arzneimittel, Paul-Ehrlich-Institut, Paul-Ehrlich-Str. 51-59, 63225 Langen, E-Mail: [biovigilance@pei.de](mailto:biovigilance@pei.de) oder Takeda per E-Mail an [medinfoEMEA@takeda.com](mailto:medinfoEMEA@takeda.com).



## Informationen für medizinisches Fachpersonal

Dieser Patient wird mit rADAMTS13 behandelt, einer Enzymersatztherapie (EET), die zur Behandlung von ADAMTS13-Mangel bei Kindern und Erwachsenen mit kongenitaler thrombotisch-thrombozytopenischer Purpura (cTTP) indiziert ist.

- Während oder nach der Injektion von rADAMTS13 können Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten.
- Sollten bei dem Patienten Symptome einer Überempfindlichkeit auftreten, behandeln Sie den Patienten bitte entsprechend und kontaktieren Sie den Arzt, der dem Patienten rADAMTS13 verschrieben hat.

Bitte lesen Sie die Packungsbeilage von rADAMTS13 oder fragen Sie Ihren Arzt nach weiteren Informationen zu Nebenwirkungen. Diese Patientenkarte enthält Informationen zu Überempfindlichkeitsreaktionen, die bei der Anwendung von rADAMTS13 auftreten können. Auf dieser Karte sind nicht alle möglichen Nebenwirkungen aufgeführt, die bei der Anwendung von rADAMTS13 auftreten können.



### **Wichtige Hinweise für Patienten/ Betreuungspersonen**

rADAMTS13 ist eine Enzymersatztherapie (EET) und wird Ihnen zur Behandlung eines ADAMTS13-Mangels bei einer kongenitalen thrombotisch-thrombozytopenischen Purpura (cTTP) verabreicht.

#### **Zur Erinnerung:**

rADAMTS13 kann eine allergische Reaktion hervorrufen. Wenn bei Ihnen während der Behandlung mit rADAMTS13 eines der folgenden Anzeichen einer Überempfindlichkeitsreaktion auftritt, sollten Sie die Injektion sofort abbrechen und Ihren Arzt kontaktieren:

- Schneller Herzschlag
  - Engegefühl in der Brust
  - Giemen und/oder plötzlich auftretende Atemnot
  - Niedriger Blutdruck
  - Nesselsucht, Hautausschlag und juckende Haut
  - Laufende oder verstopfte Nase
  - Gerötete Augen
- 
- Niesen
  - Rasch auftretende Schwellungen unter der Haut in Bereichen wie dem Gesicht, dem Hals, den Armen und Beinen
  - Müdigkeit
  - Übelkeit
  - Erbrechen
  - Empfindungen wie Taubheit, Kribbeln, Nadelstiche
  - Unruhe
  - **Schwere allergische Reaktion**, auch anaphylaktische Reaktion genannt, die zu Schluck- und/oder Atembeschwerden, gerötetem oder geschwellenem Gesicht und/oder Händen führen kann



**BEI SYMPTOMEN EINER SCHWEREN ALLERGISCHEN REAKTION MÜSSEN SIE SOFORT DIE ANWENDUNG VON rADAMTS13 ABBRECHEN UND UMGEHEND DEN RETTUNGSDIENST VERSTÄNDIGEN.**

Scannen Sie den QR-Code oder folgen Sie dem Link <https://axian.link/adz-pat-deu> um zur Patienten-Website zu gelangen.

