

## Indlægsseddel: Information til brugeren

### Aimovig® 70 mg injektionsvæske, opløsning i fyldt pen erenumab

▼ 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. Se sidst i punkt 4, hvordan du indberetter bivirkninger.

**Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.**

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk).

### Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Aimovig
3. Sådan skal du bruge Aimovig
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

#### 1. Virkning og anvendelse

Aimovig indeholder det aktive stof erenumab. Det tilhører en gruppe af lægemidler, der kaldes monoklonale antistoffer.

Aimovig virker ved at blokere aktiviteten af CGRP-molekylet, som er blevet forbundet med migræne (CGRP står for calcitonin-gen-relateret peptid).

Aimovig anvendes til at forebygge migræne hos voksne, der har mindst 4 migrænedage om måneden, når de starter behandling med Aimovig.

#### 2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Aimovig

##### Brug ikke Aimovig:

- hvis du er allergisk over for erenumab eller et af de øvrige indholdsstoffer i Aimovig (angivet i punkt 6).

##### Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, før du bruger Aimovig:

- hvis du nogensinde har fået en allergisk reaktion mod naturgummi/latex. Injektionsprøjten indeholder naturgummi/latex i hættten.
- hvis du lider af hjerte-kar-sygdomme. Aimovig er ikke blevet undersøgt hos patienter med visse hjerte-kar-sygdomme.

##### Børn og unge

Aimovig må ikke anvendes til børn eller unge (under 18 år), da brugen af Aimovig ikke er blevet

undersøgt hos denne aldersgruppe.

### **Brug af anden medicin sammen med Aimovig**

Fortæl lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger anden medicin eller har gjort det for nylig.

### **Graviditet og amning**

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge til råds, før du bruger dette lægemiddel.

#### Graviditet

Din læge vil beslutte, om du skal stoppe med at bruge Aimovig under graviditet.

#### Amning

Monoklonale antistoffer, såsom Aimovig, udskilles i modermælken de første få dage efter fødslen, men efter denne periode kan Aimovig bruges. Tal med din læge omkring brug af Aimovig mens du ammer, så din læge kan hjælpe dig med at beslutte, om du skal stoppe med at amme eller stoppe med at bruge Aimovig.

### **Trafik- og arbejdssikkerhed**

Det er ikke sandsynligt, at Aimovig påvirker din evne til at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

### **Aimovig indeholder natrium**

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. dosis, dvs. den er i det væsentlige natrium-fri.

## **3. Sådan skal du bruge Aimovig**

Brug altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen.

Fortæl det til lægen, hvis du ikke har mærket effekt af behandlingen efter 3 måneder. Lægen vil beslutte, om du skal stoppe med behandlingen.

Hvis lægen ordinerer 70 mg dosis skal du have én indsprøjtning hver 4. uge. Hvis lægen ordinerer 140 mg dosis, skal du have to indsprøjtninger på én gang hver 4. uge. Den anden indsprøjtning skal gives straks efter den første, men på et andet indsprøjtningsted. Sørg for, at du får indsprøjtet hele indholdet af begge penne.

Aimovig gives som en indsprøjtning under huden (kendt som en subkutan indsprøjtning). Du eller sundhedspersonalet kan give indsprøjtningen i din mave eller i dit lår. Det ydre område af din overarm kan også anvendes som indsprøjtningsted, men kun hvis en anden giver dig indsprøjtningen. Hvis du har behov for to indsprøjtninger, bør de gives forskellige steder for at undgå, at huden bliver hård, og bør ikke gives i områder, hvor huden er øm, har blå mærker eller er rød eller hård.

Lægen eller sygeplejersken vil oplære dig eller sundhedspersonalet i den rigtige måde at klargøre og indsprøjte Aimovig på. Forsøg ikke at indsprøjte Aimovig, før denne oplæring er gennemført.

Aimovig penne er kun til engangsbrug.

Der findes en udførlig instruktion i, hvordan Aimovig skal indsprøjtes i "Brugervejledning til Aimovig fyldt pen" sidst i denne indlægsseddel.

### **Hvis du har brugt for meget Aimovig**

Hvis du har fået for meget Aimovig, eller hvis dosis er blevet givet tidligere, end den skulle, skal du fortælle det til lægen.

### **Hvis du har glemt at bruge Aimovig**

- Hvis du glemmer en dosis Aimovig, skal du tage den, så snart det er muligt, efter at du har opdaget det.
- Kontakt herefter lægen, som vil fortælle dig, på hvilket tidspunkt du skal planlægge din næste dosis. Følg den nye tidsplan nøjagtigt efter lægens anvisning.

### **Hvis du holder op med at bruge Aimovig**

Du må ikke holde op med at bruge Aimovig uden først at have talt med lægen. Dine symptomer kan komme igen, hvis du stopper med behandlingen.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

## **4. Bivirkninger**

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Nedenfor er der en oversigt over bivirkninger. De fleste af disse bivirkninger er lette til moderate.

### **Almindelige: kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer**

- forstoppelse
- kløe
- muskelkramper
- reaktioner på indsprøjtningstedet, fx smerter, rødme og hævelse, der hvor indsprøjtningen er givet.

Aimovig kan forårsage hudreaktioner, som fx udslæt eller kløe, som normalt er milde.

### **Indberetning af bivirkninger**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via de oplysninger, der fremgår herunder.

Lægemiddelstyrelsen  
Axel Heides Gade 1  
DK-2300 København S  
Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)  
E-mail: [dkma@dkma.dk](mailto:dkma@dkma.dk)

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

## **5. Opbevaring**

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Opbevar pennen(e) i den ydre karton for at beskytte mod lys. Opbevares i køleskab (2 °C - 8 °C). Må ikke nedfryses.

Når Aimovig er taget ud af køleskabet, skal det opbevares ved stuetemperatur (op til 25 °C) i den ydre karton og skal anvendes inden for 14 dage eller kasseres. Læg ikke Aimovig tilbage i køleskabet, når først det har været ude.

Brug ikke lægemidlet, hvis du bemærker, at injektionsvæsken indeholder partikler, er uklar eller er tydeligt gul.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

## **6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger**

### **Aimovig indeholder:**

- Aktivt stof: erenumab. Hver fyldt pen indeholder 70 mg erenumab.
- Øvrige indholdsstoffer: saccharose, polysorbat 80, natriumhydroxid, koncentreret eddikesyre, vand til injektionsvæsker.

### **Udseende og pakningsstørrelser**

Aimovig injektionsvæske, opløsning er klar til opaliserende, farveløs til lysegul og praktisk talt uden partikler.

Aimovig fås i pakninger, der indeholder en fyldt pen til engangsbrug, og i multipakninger, der indeholder 3 (3x1) fyldte penne.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Irland

### **Fremstiller**

Novartis Pharma GmbH  
Roonstrasse 25  
90429 Nürnberg  
Tyskland

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

### **Danmark**

Novartis Healthcare A/S  
Tlf: +45 39 16 84 00

### **Norge**

Novartis Norge AS  
Tlf: +47 23 05 20 00

### **Ísland**

Vistor hf.  
Sími: +354 535 7000

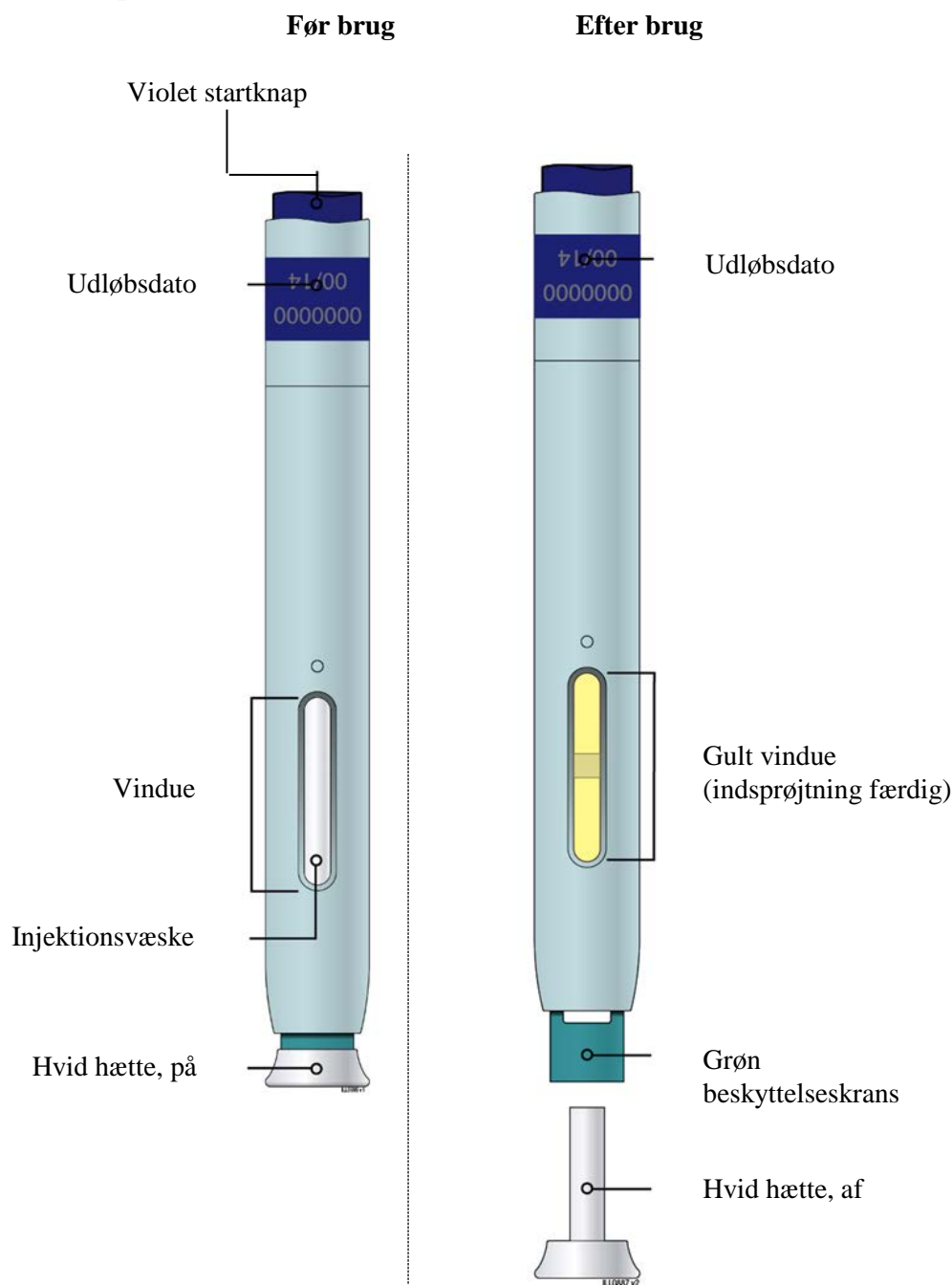
**Denne indlægsseddel blev senest ændret 07/2018**

### **Andre informationskilder**

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>.

## Brugervejledning til Aimovig fyldt pen

### Billede af pennen



Bemærk: Kanyle er inden i pennen.

### Generelt

Læs disse vigtige oplysninger, før du bruger den fyldte pen med Aimovig:



#### Trin 1: Forbered indsprøjtningen

Bemærk: Den ordinerede dosis af Aimovig er enten 70 mg eller 140 mg. Det betyder, at du ved 70 mg dosis skal indsprøjte indholdet af en 70 mg engangspen. Ved en dosis på 140 mg skal du indsprøjte indholdet af to 70 mg engangspenne – den ene efter den anden – for at få din fulde dosis af dette lægemiddel.

**(A)**

Løft forsigtigt den fyldte pen ud af kartonen. Du skal bruge enten en eller to penne alt afhængig af din ordinerede dosis. Må ikke omrystes.

Lad pennen(e) ligge ved stuetemperatur i mindst 30 minutter før indsprøjtning for at undgå ubehag på indsprøjtningstedet.

Bemærk: Prøv ikke på at opvarme pennen(e) ved at bruge en varmekilde, som fx varmt vand eller en mikrobølgeovn.

**(B)**

Undersøg begge penne. Kontroller, at den injektionsvæske, du ser i vinduet, er klar og farveløs til lysegul.

Bemærk:

- Brug ikke pennen, hvis noget af den synes at være revnet eller gået i stykker.
- Brug ikke pennen, hvis den har været tabt.
- Brug ikke pennen, hvis den hvide hætte mangler eller ikke sidder ordentligt fast.

Brug en ny pen i alle de tilfælde, der er beskrevet ovenfor, og hvis du er i tvivl, så kontakt lægen eller apotekspersonalet.

**(C)**

Find alle de materialer frem, der skal bruges til indsprøjtningerne.

Vask hænderne grundigt med sæbe og vand.

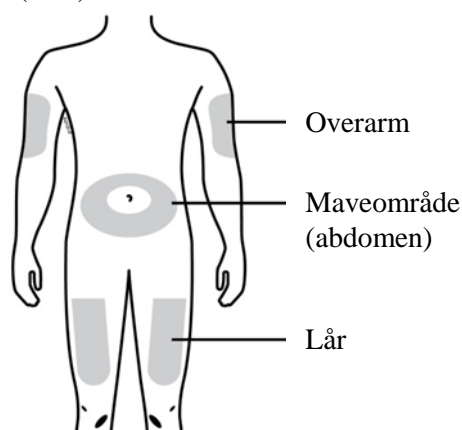
På en ren, godt oplyst overflade anbringer du nu:

- Den nye pen
- Desinfektionsservietter
- Vat eller gazestykker
- Hæfteplastre
- Kanylebeholder.



**(D)**

Forbered og rengør indsprøjtningssstedet(erne).



**Du kan bruge følgende indsprøjtningsssteder:**

- Låret
- Maveområdet (abdomen) (der skal være mindst 5 centimeters afstand til navlen)
- Det ydre område af overarmen (kun hvis en anden giver dig indsprøjtningen).

Rens indsprøjtningssstedet med en desinfektionsserviet, og lad huden tørre.

Vælg et nyt sted, hver gang du giver dig selv en indsprøjtning. Hvis du er nødt til at bruge det samme indsprøjtningssområde, så sørg for, at det ikke er på samme sted, som du brugte sidst.

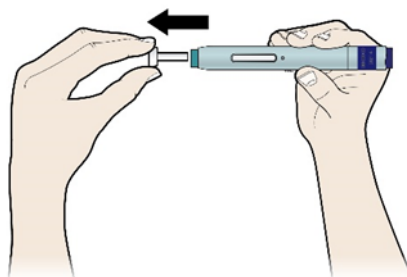
**Bemærk:**

- Efter at du har rengjort området, må du ikke røre ved det igen, før du foretager indsprøjtningen.
- Vælg ikke et område, hvor huden er øm, har blå mærker eller er rød eller hård. Undgå at indsprøjtte i områder med ar eller strækmærker.

**Trin 2: Gør dig klar**

**(E)**

Træk den hvide hætte lige af, men først når du er klar til at foretage indsprøjtningen. Indsprøjtningen skal gives inden for 5 minutter. Det er helt normalt at se en dråbe væske for enden af kanylen eller den grønne beskyttelseskrans.



**Bemærk:**

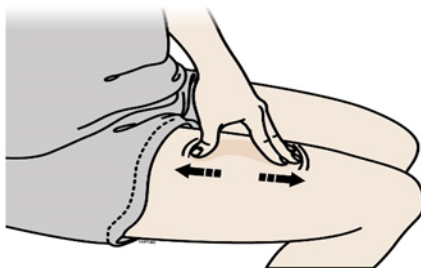
- Lad ikke den hvide hætte være taget af i mere end 5 minutter. Dette kan udtørre medicinen.
- Drej og bøj ikke den hvide hætte.
- Sæt ikke den hvide hætte tilbage på pennen, når den først har været taget af.

(F)

Stræk indsprøjtningstedet, eller klem sammen om det for at få en stram overflade.

#### **Strækkemetode**

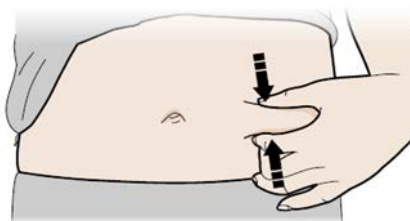
Stræk huden stram ved at bevæge tommelfingeren og fingrene i modsat retning, og dan et område, der er cirka **fem** cm bredt.



eller

#### **Knibemetode**

Klem huden stramt sammen mellem tommelfingeren og fingrene, og dan et område, der er cirka **fem** cm bredt.

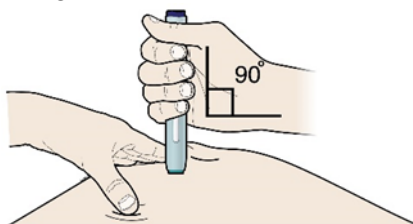


Bemærk: Hold huden strakt eller klemt sammen under indsprøjtningen.

### **Trin 3: Foretag indsprøjtningen**

(G)

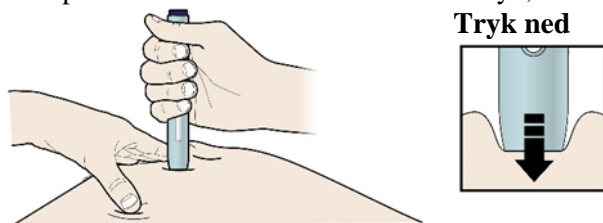
Bliv ved med at holde huden strakt eller klemt sammen. Med den hvide hætte taget af sætter du nu pennen på huden i en ret vinkel på 90 grader.



Bemærk: Du må endnu ikke røre ved den violette startknap.

(H)

Pres pennen ned mod huden med et fast tryk, indtil den ikke kan komme længere.





Bemærk: Du skal presse hele vejen ned, men rør ikke ved den violette startknap, før du er klar til at foretage indsprøjtningen.

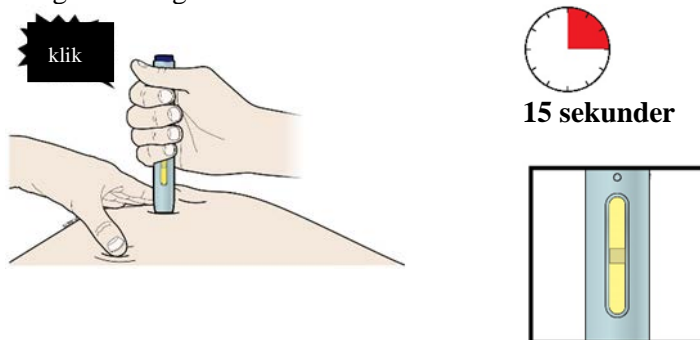
(I)

Tryk på den violette startknap. Du vil høre et klik.

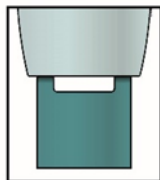


(J)

Flyt tommelfingeren fra knappen, men bliv ved med at presse pennen ned mod huden. Indsprøjtningen kan godt tage omkring 15 sekunder.



Bemærk: Når indsprøjtningen er færdig, vil vinduet blive gult, og du kan måske høre endnu et klik.



Bemærk:

- Når du tager pennen væk fra huden, vil kanylen automatisk blive dækket af den grønne beskyttelseskrans.
- Hvis vinduet ikke er blevet gult, eller det ser ud, som om medicinen stadig er ved at blive indsprøjtet, når du tager pennen væk, betyder det, at du ikke har fået en fuld dosis. Kontakt omgående lægen.

#### Trin 4: Afslut

##### (K)

Smid den brugte pen og den hvide hætte ud.

Læg den brugte pen i en kanylebeholder med det samme efter brug.

Tal med lægen eller apotekspersonalet om korrekt bortskaffelse.

Der kan være en lokal lovgivning om bortskaffelse.

Bemærk:

- Genbrug ikke pennen.
- Aflever ikke pennen eller kanylebeholderen til genbrug, og smid dem heller ikke i skraldespanden.
- Opbevar altid kanylebeholderen utilgængeligt for børn.



##### (L)

Undersøg indsprøjtningstedet.

Hvis der er blod på huden, så pres et stykke vat eller gaze mod indsprøjtningstedet. Du må ikke gnide på indsprøjtningstedet. Sæt et hæfteplaster på, hvis det er nødvendigt.

Hvis din dosis er 140 mg, gentag da alle trinnene med den anden pen for at indsprøjte den fulde dosis.

