



Vertrauter Wirkstoff,
jetzt ophthalmologisch
formuliert.¹

Bekannt.
Bewährt.
Zugelassen.^{1,2}



Für die gezielte Therapie der nAMD¹

Bevacizumab gamma – die erste und einzige zugelassene ophthalmologische Formulierung von Bevacizumab für Erwachsene¹

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.

Lytenava 25 mg/ml Injektionslösung

Quantitative u. qualitative Zusammensetzung: Wirkstoff: Bevacizumab gamma. Bevacizumab gamma ist ein human. monoklon. Antikörper, der durch rekombin. DNA-Technologie in Ovarialzellen d. chinesisch. Hamsters hergestellt wird. 1 ml Lsg. enth. 25 mg Bevacizumab gamma. **Sonstige Bestandteile:** Natriumdihydro-genphosphat-Monohydrat, Dinatriumhydrogenphosphat, α,α -Trehalosedihydrat, Polysorbat 20 (E 432), Wasser f. Injektionszw. **Anwendungsgebiete:** z. Behndl. der neovaskulären (feuchten) altersbedingten Makuladegeneration (neovascular age-related macular degeneration, nAMD) b. Erwachsenen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichk. geg. d. Wirkstoff o. einen d. sonstig. Bestand.; Patienten m. aktiv. o. vermutet. okulären o. periokulären Infekt.; aktiv. intraokuläre Entzündung. **Nebenwirkungen:** Häufig: Mouches volantes, Augenschm., Bindehautblut., erhöht. intraokularer Druck. Gelegentlich: Endophthalmitis, Iodallergie, Einriss d. retinal. Epithel-pigmentes, Glaskörperblut., Iritis, Hornhautnarbe, Keratopathie, Keratitis punctata, vorübergehende Blindh., Glaskörperablösung, Photopsie, Augenbeschwerden, Hornhautabschürfung, Augenreizung, Augenjucken, trock. Auge, okuläre Hyperämie. **Inhaber der Zulassung:** Outlook Therapeutics NL B.V., Strawinskylaan 569, 1077XX Amsterdam, Niederlande. Stand der Information: 02/2026. Verschreibungspflichtig.

Stand der Information: 02/2026
REF-1138-v1

04.04.2025

PRO-1828-DE-DE-v1
18.05.2026

1. Fachinformation LYTENAVA™, Stand Februar 2026.
2. Rahhal F et al. Ophthalmic Surg Lasers Imaging Retina. 2025;56(3):178-189.