

## Information für Sicherheitspersonal über eine medizinische, radioaktive Behandlung

Der Patient erhielt eine nuklearmedizinische Behandlung mit einem zugelassenen, radioaktiven Arzneimittel, das eine schwache, aber von außen mit empfindlichen Messgeräten nachweisbare, Strahlung abgibt. Diese Strahlung kann ein Signal bei entsprechenden Geräten, z. B. bei Sicherheitskontrollen an Flughäfen, auslösen. Durch die Strahlung ist jedoch keine Gefährdung der Öffentlichkeit gegeben.

Bitte führen Sie diesen Behandlungspass stets bei sich, solange Sie mit Xofigo® behandelt werden.

### Security personnel and law enforcement notification

The patient has undergone a nuclear medicine procedure involving a small quantity of short-lived radioactive materials. The radiation received by the patient poses no danger to the public and is allowed by medical use regulations.

Please carry this card with you at all times until the end of the treatment with Xofigo®.

For further information in English on Xofigo®:  
<http://www.ema.europa.eu>



# Xofigo® – Behandlungspass

(Nuklearmedizinische  
Behandlung mit Radium-223)

Patient

Name: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Geburtsdatum: \_\_\_\_\_

ANR 86343274

L.DE.MKT.SM.01.2018.6206

Bitte informieren Sie unbedingt alle Ärzte bzw. medizinisches Fachpersonal, das Sie aufsuchen, über die laufende Therapie mit Xofigo® oder nach Abschluss, wann die letzte Behandlung erfolgte.

Bitte tragen Sie diesen Behandlungspass stets bei sich, sodass auch im Fall eines Unfalls das medizinische Fachpersonal über Ihre Xofigo®-Behandlung informiert wird.

### Vorsichtsmaßnahmen

Es sind keine Einschränkungen für einen normalen Kontakt mit anderen Personen unmittelbar nach Ihren Behandlungen nötig.

In der ersten Woche nach jeder Gabe von Xofigo® können Körperflüssigkeiten (Stuhlgang, Urin, Erbrochenes) nicht in den Knochen eingebautes Xofigo® enthalten. Die überwiegende Menge davon wird mit dem Stuhlgang über den Darm ausgeschieden. Beim Umgang mit Materialien wie z. B. Bettwäsche, die mit solchen Körperflüssigkeiten (Urin, Stuhl, Erbrochenes usw.) in Kontakt kommen können, ist eine besondere Sorgfalt geboten.

Bitte beachten Sie daher unbedingt die Vorsichtsmaßnahmen, die Ihnen vom behandelnden Arzt erläutert wurden.

Weitere Informationen sind in der Fachinformation bzw. Xofigo®-Packungsbeilage enthalten.

### Applizierte Aktivität

kBq Radium-223-dichlorid (Xofigo®)

	1	2	3	4	5	6
Datum						
kBq						

### Kontaktdaten/Erreichbarkeit

Nuklearmediziner: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Medizinphysiker: \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_



**Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung.** Bitte melden Sie jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Webseite: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de)