

9.12.2024

## **Lääketurvatieote terveydenhuollon ammattilaisille**

### **Rimmyrah: Riskienminimoinnin lisämateriaalit**

Hyvä terveydenhuollon ammattilainen,

Rimmyrah (ranibitsumabi) on verisuonten endoteelikasvutekijä-A:n (VEGF-A) estäjä, jota käytetään tiettyjen verkkokalvon sairauksien hoitoon. Rimmyrahin käyttöön liittyy merkittäviä riskejä, joista hoitoa määräävän lääkärin on oltava tietoinen. Kirjeen sekä materiaalien sisällöstä on sovittu Lääkelan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimean kanssa.

Suurin osa raportoiduista haittavaikutuksista liittyy intravitreaalisen injektio-antoon. Yleisimpiin Rimmyrah-injektion jälkeen raportoituihin silmään liittyviin haittavaikutuksiin kuuluvat silmäkipu, silmän verekyys, kohonnut silmänsisäinen paine, lasiaisen tulehdus, lasiaisirtauma, verkkokalvoverenvuot ja näköhäiriöt. Harvemmin raportoituja, mutta vakavampia haittavaikutuksia ovat endoftalmiitti, sokeutuminen, verkkokalvon irtauma ja repeytyminen sekä hoidosta johtuva traumaattinen kaihi. VEGF-estäjien intravitreaaliseen antoon liittyy valtimotromboemolian, myös aivohalvauksen ja sydäninfarktin, teoreettinen vaara.

Riskien minimointi edellyttää potilaiden neuvontaa sekä huolellista seuranta. Rimmyrah – valmisteen turvallisen käytön tueksi on käytettävissä potilasopas sekä suomeksi että ruotsiksi. Oppaista on myös kuunneltavissa audioversiot.

Materiaaleja voi tulostaa:

- Tuotekohtainen riskienminimointimateriaali Fimean verkkosivuilla:

[https://www.fimea.fi/valvonta/laaketurvatoiminta/tuotekohtainen\\_koulutusmateriaali](https://www.fimea.fi/valvonta/laaketurvatoiminta/tuotekohtainen_koulutusmateriaali)

- [www.orionproductsafety.com](http://www.orionproductsafety.com) ja [www.aesculapius.fi](http://www.aesculapius.fi)

Potilasoppaiden äänitteet löytyvät oppaiden sisältämällä QR-koodilla tai verkkosivuston kautta: [qr.orionproductsafety.com/rimmyrah/fi](http://qr.orionproductsafety.com/rimmyrah/fi)

### **Haittavaikutusraportointi**

On tärkeää ilmoittaa lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haittasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista Fimeaan:

www-sivusto: <http://www.fimea.fi>

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

tai myyntiluvan haltijan paikalliselle edustajalle;

Orion Oyj Orion Pharma

puh: 010 439 8250

s-posti: [pharmacovigilance@orionpharma.com](mailto:pharmacovigilance@orionpharma.com)

Yrityksen yhteystiedot

Orion Oyj Orion Pharma, PL 65, 02101 Espoo

vaihde: 010 4261

www-sivusto: [www.orion.fi](http://www.orion.fi)

Lääketieteellisissä kysymyksissä voitte ottaa yhteyttä myös lääketieteelliseen osastoomme:

[medical.questions@orionpharma.com](mailto:medical.questions@orionpharma.com)

Orion Oyj Orion Pharma

Jakelu: silmälääkärit