

OZURDEX®-hoidon ohje potilaalle **(implantaatti silmän lasiaiseen, deksametasoni 0,7 mg)**

Miten minun tulisi valmistautua hoitoon?

Ennen hoitoa lääkärisi antaa sinulle antibioottisia silmätippoja. Sinun pitää käyttää niitä kolme päivää ennen hoitoa. Jatka silmätippojen käyttämistä vielä kolme päivää hoidon jälkeen.

Mitä hoitooni kuuluu?

Ennen hoidon aloittamista lääkäri tekee seuraavat valmistelut:

- Puhdistaa silmäsi minimoidakseen infektorisikin, ja saattaa antaa lisää antibioottisia silmätippoja.
- Peittää kasvosi suojaliinalla.
- Puuduttaa silmäsi puudutteella, jotta et tunne kipua.
- Käyttää laitetta, joka pitää silmäsi auki hellävaraisesti.

Sen jälkeen lääkäri käyttää asetinta, joka on suunniteltu erityisesti tätä tarkoitusta varten, ja injektoidaan lääkkeen silmäsi valkoisen osan läpi. Tässä vaiheessa saatat kuulla naksahavan äänen ja tuntea hieman painetta silmässäsi.

Seuraavaksi lääkärisi suorittaa rutiinikontrollin silmäsi varmistukseksi, että lääke on annettu onnistuneesti.

Mitä tapahtuu hoitoni jälkeen?

Kuten kaikilla lääkkeillä, myös OZURDEX®-valmisteella voi olla sivuvaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Tarkka lista mahdollisista sivuvaikutuksista löytyy pakkausselosteesta, joka tulee OZURDEX®-valmisteen mukana. Pyydä tämä seloste lääkäritäsi tai hoitajaltasi. Näkösi saattaa olla sumuntunut noin vuorokauden ajan injektion jälkeen. Voit myös nähdä lasiaiskellujia eli silmän edessä olevia pisteitä. Tämä on normaalia ja loppuu yleensä ajan mittaan. Jos oireet eivät häviä tai pahenevat, ota yhteys lääkäriisi.

Jos normaalisti ajat tai käytät koneita, älä käytä niitä ennen kuin näkösi on kirkastunut kokonaan.

Ota välittömästi yhteys lääkäriisi, jos sinulla missään vaiheessa on jokin/joitakin seuraavista oireista:

- Näkö heikkenee injektion jälkeen.
- Näkö on sumuntunut pidempään kuin yhden päivän ajan injektion jälkeen.
- Silmässä tai sen ympärillä on kipua tai epämukavuuden tunnetta.
- Silmä punoittaa ja punoitus pahenee.
- Näkökentässä olevien lasiaiskellujien eli pilkkujen määrä kasvaa.
- Silmästä tulee eritettä.

Pyydä lääkäritäsi tai hoitajaltasi hätänumero, johon soitat, jos koet vakavia haittavaikutuksia tai reaktioita.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen: Voit ilmoittaa haittavaikutuksista Fimealle tai myyntiluvan haltijan paikalliselle edustajalle (AbbVie Oy).

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55, 00034 FIMEA
www.fimea.fi

AbbVie Oy
p. 010 2411 200
www.abbvie.fi