

Ozurdex® Patientbroschyr

(intravitrealt implantat, dexametason 0,7 mg)

Denna patientbroschyr innehåller viktig säkerhetsinformation som du bör känna till före och efter behandling med Ozurdex.

Varför ska jag läsa denna patientbroschyr? 2

Ozurdex-behandling 2

Hur ska jag förbereda mig inför min behandling? 2

Vad inkluderar min behandling? 3

Vad händer efter min behandling? 3

Var hittar jag mer information? 4

Varför ska jag läsa denna patientbroschyr?

Behandling med Ozurdex kan förknippas med följande risker:

- Ökat tryck i ögat, vilket kan leda till glaukom (en ögonsjukdom som orsakar synförlust)
- Inflammation inuti ögat (oftast orsakat av en infektion).

För att förhindra progression och för att minimera allvarliga konsekvenser som är förknippade med dessa risker, är det viktigt att du är medveten om tidiga tecken och symtom på dessa risker som är förknippade med Ozurdex.

Kontakta din läkare eller sjuksköterska omedelbart om du i något skede upplever något av dessa tecken och symtom efter behandling med Ozurdex:

- Försämrad syn efter injektionen.
- Smärta eller obehaglig känsla i eller runt ögat.
- Ökat antal flytande grumlingar i glaskroppen eller fläckar i synfältet.
- Dimsyn som kvarstår längre än en dag efter injektionen.
- Rödögdhet som blir värre.
- Utsöndring från ögat.

Hur ska jag förbereda mig inför min behandling?

Före din behandling ger din läkare dig ögondroppar med antibiotika. Du ska använda dessa under 3 dagar före din behandling. Du ska fortsätta använda ögondropparna i ytterligare 3 dagar efter att du har fått din behandling.

Vad inkluderar min behandling?

För att förbereda dig för din behandling kommer läkaren att:

- Rengöra ditt öga för att förhindra infektion och eventuellt ge dig ytterligare ögondroppar med antibiotika.
- Täcka över ditt ansikte med en särskild duk.
- Ge dig bedövning i ögat så att det inte ska göra ont.
- Använda en anordning som försiktigt håller ögat öppet.

Läkaren kommer sedan att använda en applikator, som är konstruerad specifikt för detta ändamål, för att injicera läkemedlet genom den vita delen av ditt öga. Du kan höra ett klickljud vid injiceringen och känna ett visst tryck på ögat.

Läkaren utför sedan rutinmässiga ögonundersökningar för att försäkra sig om att administreringen av läkemedlet har lyckats.

Vad händer efter min behandling?

Efter injektionen:

- Du kan se otydligt (dimsyn) upp till en dag efteråt.
- Du kan också se några flytande grumlingar i glaskroppen eller fläckar, vilket är normalt och bör försvinna med tiden.
- Kontakta din läkare om dessa symtom inte försvinner eller om de blir värre.
- Om du i vanliga fall kör bil eller använder maskiner ska du inte återuppta dessa aktiviteter förrän all dimsyn har försvunnit.



Var du kan hitta mer information om ditt läkemedel

Liksom alla läkemedel kan Ozurdex orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. En utförlig lista över möjliga biverkningar finns i den bipacksedel som medföljer Ozurdex.

För mer information om ditt läkemedel, se bipacksedeln, som också finns på webbplatsen laekeinfo.fi.

Ifall du vill ha fler kopior av Patientbroschyren kan de beställas via e-post: info@abbvie.fi eller telefon: 010 2411 200 (växel).

Denna Patientbroschyr är tillgänglig i digitalt format och även som en ljudversion på webbplatsen pharmacafennica.fi.

Om du får biverkningar, tala med läkaren. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Fimea eller till ombudet för innehavaren av godkännande för försäljning (AbbVie Oy):

Säkerhets- och utvecklingscentret för
läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55, 00034 FIMEA
www.fimea.fi

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