

Eydenzelt™

(aflibersepti)

Potilaan opas



Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista. Ks. tämän oppaan lopusta, miten haittavaikutuksista ilmoitetaan.

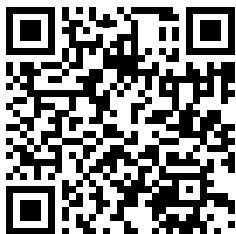
Tämä opas on tarkoitettu henkilöille, joille on määrätty Eydenzelt-valmistetta (aflibersepti-injektionestettä).

Lääkäri on määrännyt sinulle Eydenzelt-hoidon, koska sinulla on todettu jokin seuraavista silmäsairauksista:

- Kosteaa silmänpohjan ikärappeuma
- Diabeettinen makulaturvotus
- Verkkokalvon keskuslaskimotukoksesta (CRVO) johtuva makulaturvotus
- Verkkokalvon haaralaskimotukoksesta (BRVO) johtuva makulaturvotus
- Likitaitteisuuden aiheuttama suonikalvon uudissuonittuminen (myooppinen CNV)

Lääkärisi käyttää Eydenzelt 40 mg/ml -liuosta suositeltuun 2 mg:n afliberseptiannokseen.

Tästä oppaasta on saatavana digitaalinen versio, jonka voi myös kuunnella. Kuunneltava opas sisältää tämän potilasoppaan tekstin ääneen luettuna. Lisätietoa Eydenzeltistä saat pakkausselosteesta.



QR-koodista avautuu
tämän potilasoppaan
äänitallenne.

Mikä on Eydenzelt?

Eydenzelt-hoito tunnetaan nimellä anti-VEGF-hoito. Se on lyhenne hoidon englanninkielisestä nimestä "anti-vascular endothelial growth factor", joka tarkoittaa verisuonikasvutekijän estohoitoa ja kuvaa toimintaa, jolla Eydenzelt-hoito auttaa suojaamaan näköäsi. Eydenzelt estää VEGF-proteiinin toimintaa silmässä ja auttaa siten vähentämään verkkokalvolla olevaa nestettä, mikä voi parantaa ja ylläpitää näkökykyä.

Eydenzelt on liuos, joka annetaan injektiona silmään. Lääkäri suosittelee sinulle hoitoaikataulua, jonka noudattaminen on hyvin tärkeää.

Eydenzeltiä ei ole tarkoitettu lapsipotilaiden hoitoon toisin kuin Eylea-alkuperäisvalmistetta.

Mitä lääkärin on tiedettävä, ennen kuin sinulle annetaan Eydenzelt-hoitoa?

On tärkeää, että ennen Eydenzelt-hoidon aloitusta kerrot lääkärille ja muille terveydenhuollon ammattilaisille, jos

- sinulla on tulehdus silmässä tai sen ympärillä
- silmässä tuntuu kipua tai se punoittaa
- epäilet olevasi allerginen jodille, kipulääkkeille tai jollekin Eydenzelt-valmisteeseen sisältämälle aineelle
- sinulla on ollut ongelmia aikaisempien silmäinjektioiden kanssa
- sinulla on glaukooma (silmänpainetauti) tai sinulla on joskus ollut kohonnut silmänpaine
- olet aiemmin nähnyt valonvälähdyksiä tai näkökentässä leijuvia läpinäkyviä kuvioita
- käytät muita lääkkeitä, myös ilman reseptiä saatavia lääkkeitä
- sinulla on ollut tai sinulle on suunnitteilla silmäleikkaus 4 viikon sisällä ennen Eydenzelt-hoitoa tai sen jälkeen
- olet raskaana tai suunnittelet raskautta tai imetät. Eydenzelt-valmisteeseen turvallisuudesta raskaana oleville naisille on hyvin vähän tietoa. Eydenzelt-valmisteeseen 2 mg:n annosta ei pidä käyttää raskauden aikana, ellei mahdollinen hyöty ole sikiölle aiheutuvaa riskiä suurempi. Keskustele asiasta lääkärin kanssa ennen Eydenzelt-hoidon aloittamista. Naisten, jotka voivat tulla raskaaksi, on käytettävä tehokasta ehkäisyä Eydenzelt-hoidon aikana. Jos saat Eydenzelt-valmistetta 2 mg:n annoksena, jatka tehokkaan ehkäisyn käyttöä vähintään kolme kuukautta viimeisen injektion jälkeen. Pieniä määriä Eydenzelt-valmistetta voi erittyä äidinmaitoon. Eydenzelt-valmisteeseen vaikutuksia imetettävään vauvaan ei tunneta. Eydenzelt-valmisteeseen käyttöä ei suositella imetyksen aikana.

Miten voin valmistautua Eydenzelt-käyntiä varten?

Lääkäri saattaa pyytää sinua käyttämään silmätippoja muutaman päivän ajan ennen käyntiä. Heti hoidon jälkeen näkökykysi voi olla sumentunut, joten et saa ajaa itse autolla kotiin. Pyydä ystävää tai perheenjäsentä tuomaan sinut käynnille tai järjestä muulla tavoin kuljetus hoitopaikkaan ja sieltä kotiin. Älä käytä meikkiä hoitopäivänä.

Mitä Eydenzelt-hoitopäivänä on odotettavissa?

Lääkäri saattaa tehdä sinulle joitakin silmätutkimuksia Eydenzelt-injektion jälkeen. Näihin tutkimuksiin voi sisältyä silmänpaineen mittaust. Injektion jälkeen näkökykysi on sumentunut, joten et saa ajaa autoa, ennen kuin näkösi on palautunut normaaliksi.

Silmäsi saattaa verestää tai saatat nähdä liikkuvia pisteitä näkökentässä muutaman päivän ajan. Näiden oireiden pitäisi hävitä muutamassa päivässä, mutta jos ne eivät häviä tai pahenevat, ota yhteys lääkäriin.

Joillakin potilailla voi esiintyä lievää silmäkipua tai epämukavaa tunnetta silmässä injektion jälkeen. Jos se ei häviä tai pahenee, ota yhteys lääkäriin.

Onko Eydenzelt-hoidolla haittavaikutuksia?

Kuten kaikki lääkkeet, myös Eydenzelt voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Ota välittömästi yhteys lääkäriin, jos sinulla ilmenee mitä tahansa seuraavassa taulukossa mainituista merkeistä tai oireista, sillä ne voivat olla vakavan hoitokomplikaation merkkejä:

Tila	Mahdolliset merkit tai oireet
Silmänsisäinen infektio tai tulehdus	Silmäkipu tai lisääntynyt epämukavuuden tunne Silmän punoituksen paheneminen Valoherkkyys Silmäluomen turvotus Muutokset näkökyvyssä, kuten äkillinen näkökyvyn heikkeneminen tai näön sumentuminen
Linssin samentuminen (kaihi)	Näön sumentuminen Varjojen näkeminen Viivojen ja muotojen näkemisen heikkeneminen Värinäön muutokset (esim. värit näyttävät haalistuneilta)
Silmänpaineen kohoaminen	Valokehien näkeminen valolähteiden ympärillä Silmäkipu Silmän punoitus Pahoinvointi tai oksentelu Näön muutokset
Verkkokalvon kerroksen repeäminen tai irtoaminen	Äkilliset valonvälähdykset Äkillinen lasiaiskellujien ilmaantuminen tai niiden määrän lisääntyminen Verhomainen vaikutelma osassa näkökenttää Näön muutokset

Täydellinen luettelo haittavaikutuksista on Eydenzelt-valmisteeseen pakkausselosteessa. Pakkausseloste löytyy osoitteesta https://fimea.fi/laakehaut_ja_luettelot/laakehaku

**Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille.
Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia,
joita ei ole mainittu tässä oppaassa.**

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan Fimealle

www.fimea.fi tai

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

tai Celltrion Healthcare Oy:lle

sähköposti: drugsafety_fi@celltrionhc.com

puh 029 170 7755.

Entä jos minulla on kysyttävää tai huolenaiheita?

Jos sinulla on kysyttävää tai jokin asia huolestuttaa sinua, käänny lääkärin tai sairaanhoitajan puoleen. He ovat kokeneita ja tuntevat yksilöllisen tilanteesi, joten he voivat vastata kysymyksiisi.

FI-EYDE-26-00002