

Eydenzelt™

(aflibercept)

Patientbroschyr



Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får. Information om hur du rapporterar biverkningar finns i slutet av denna broschyren.

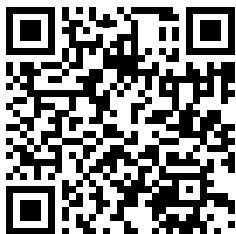
Den här broschyren har tagits fram för patienter som har ordinerats Eydenzelt (aflibercept, injektionsvätska, lösning).

Din läkare har skrivit ut Eydenzelt eftersom du har fått diagnos för en av följande ögonsjukdomar:

- Våt åldersrelaterad makuladegeneration (våt AMD)
- Diabetiska makulaödem (DME)
- Makulaödem sekundärt till retinal centralvensocklusion (CRVO)
- Makulaödem sekundärt till retinal grenvensocklusion (BRVO)
- Myopisk koroidal neovaskulisering (myopisk CNV)

Din läkare kommer att använda Eydenzelt 40 mg/ml-lösningen för den rekommenderade dosen på 2 mg aflibercept.

Broschyren finns tillgänglig i en digital version tillsammans med en ljudguide. Ljudguiden läser upp texten i den här patientbroschyren. Mer information om Eydenzelt finns i bipacksedeln.



QR-koden öppnar ljudfilen
till den här Eydenzelt-
patientbroschyren.

Vad är Eydenzelt?

Eydenzelt är en typ av läkemedel som kallas VEGF-hämmare, och namnet beskriver hur Eydenzelt verkar för att skydda din syn. Eydenzelt blockerar VEGF och bidrar på så sätt till att minska vätskan i näthinnan, vilket i sin tur kan förbättra synen och förhindra att den blir sämre.

Eydenzelt är en lösning (vätska) som injiceras i ögat. Läkaren rekommenderar också ett behandlingsschema för dig och det är mycket viktigt att du följer det.

Till skillnad från den ursprungliga produkten Eylea är Eydenzelt inte indicerat för behandling av pediatriiska patienter.

Vad behöver läkaren veta innan du behandlas med Eydenzelt?

Innan du börjar med Eydenzelt-behandlingen ska du tala om för din läkare eller sköterska om du:

- Har en infektion i eller runt ögat.
 - För närvarande upplever smärta eller rodnad i ögat.
 - Tror att du kan vara allergisk mot jod, mot något smärtlindrande läkemedel eller mot något av innehållsämnen i Eydenzelt.
 - Tidigare har haft problem med injektioner i ögonen.
 - Har glaukom eller tidigare haft ökat tryck i ögat.
 - Ser eller tidigare har sett ljusblixtar eller fläckar i synfältet.
 - Tar receptbelagda eller receptfria mediciner.
 - Har genomgått eller ska genomgå en ögonoperation inom 4 veckor före eller efter behandlingen med Eydenzelt.
 - Är gravid, planerar att bli gravid eller ammar. Det finns mycket lite information om säkerheten vid användning av Eydenzelt till gravida kvinnor. Eydenzelt 2 mg ska inte användas under graviditet om inte nyttan överväger risken för fostret. Diskutera med din läkare innan du påbörjar behandling med Eydenzelt. Kvinnor i barnafödande ålder ska använda ett effektivt preventivmedel under behandlingen. Om du behandlas med Eydenzelt 2 mg ska du fortsätta att använda ett effektivt preventivmedel i minst tre månader efter den sista injektionen.
- Små mängder av Eydenzelt kan gå över i bröstmjölk. Effekterna av Eydenzelt på ammade nyfödda barn/spädbarn är okänd. Användning av Eydenzelt rekommenderas inte under amning.

Hur kan jag förbereda mig för mitt besök för behandling med Eydenzelt?

Det kan hända att din läkare ber dig ta ögondroppar några dagar före besöket. Efter besöket är det möjligt att du ser suddigt, så du bör inte köra bil hem. Be en vän eller någon i familjen köra dig till besöket eller ordna på annat sätt så att du kan komma dit och hem igen. Använd inte smink under själva behandlingsdagen.

Vad kan jag förvänta mig efter behandlingen med Eydenzelt?

Det är möjligt att din läkare gör några ögontester efter injektionen. Det kan vara t.ex. att mäta trycket inne i ögat. Efter injektionen kan du uppleva tillfälliga synstörningar, och du bör inte köra bil förrän du ser normalt igen.

Under några dagar framöver kan ögat bli blodsprängt, eller så kan du se flytande/svävande fläckar. Båda dessa symtom bör gå över på några dagar. Om de inte gör de, eller om de blir värre, ska du kontakta din läkare.

En del patienter kan känna viss smärta eller ett visst obehag i ögat efter injektionen. Om det inte går över eller blir värre ska du kontakta din läkare.

Har Eydenzelt biverkningar?

Liksom alla läkemedel kan Eydenzelt orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Kontakta omedelbart din läkare om du får några av de tecken eller symtom som anges i tabellen nedan eftersom de kan vara tecken på en allvarlig komplikation till behandlingen:

Tillstånd	Några möjliga tecken eller symtom
Infektion eller inflammation inuti ögat	Ögonsmärta eller ökat obehag Förvärrad ögonrodnad Ljuskänslighet Svullet ögonlock Synförändringar såsom plötsligt försämrad syn eller dimsyn
Grumling av linsen (grå starr)	Dimsyn Skuggseende Svaga konturer och oskarpa former Sämre färgseende (t.ex. färger ser "urtvättade" ut)
Ökat tryck i ögat	Glorior runt ljus Ögonsmärta Röda ögon Illamående eller kräkningar Synförändringar
Bristning eller avlossning av ett av skikten i näthinnan	Plötsliga ljusblixtar Plötslig uppkomst eller ökning av antalet synfläckar En gardinliknande skugga som skymmer delar av synfältet Synförändringar

En fullständig förteckning över biverkningar finns i bipacksedeln för Eydenzelt. Bipacksedeln finns även på https://fimea.fi/sv/soktjanster_och_forteckningar/lakemedelsoktjanst

Om du får biverkningar, tala med läkare. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar till Fimea:

www.fimea.fi eller

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

eller till Celltrion Healthcare Oy

tel. +358 29 170 7755

e-post: drugsafety_fi@celltrionhc.com

Vad gör jag om jag har frågor eller oroar mig?

Om du har frågor eller oroar dig ska du i första hand vända dig till din läkare eller sjuksköterska. De är mycket erfarna och känner till din individuella situation och kan därför ge dig de svar du behöver.

FI-EYDE-26-00003