

Din guide till behandling med Beovu[®] (brolucizumab)

**För behandling av neovaskulär (våt)
åldersrelaterad makuladegeneration
(AMD) och diabetiska makulaödem (DME)**

Vad är neovaskulär (våt) åldersrelaterad makuladegeneration (AMD)?

Våt AMD uppstår när onormala blodkärl bildas och växer under makula. Makula (även kallad gula fläcken), som finns i ögats bakre del, gör att man kan se fina detaljer. De onormala blodkärlen kan läcka vätska eller blod in i ögat och kan störa makulafunktionen och ge nedsatt syn.

Vad är diabetiskt makulaödem (DME)?

Diabetiskt makulaödem är en framskridande sjukdom orsakad av diabetes. DME kan leda till bestående synförlust eller blindhet. Skadade blodkärlen kan börja läcka vätska ut i makulan. Makulan är viktig för skarpsynen och behövs för att kunna läsa, köra bil och känna igen ansikten.

Varför har jag ordinerats Beovu®?

Beovu innehåller den aktiva substansen brolucizumab, som tillhör en grupp läkemedel kallas antineovaskulära medel.

Ett ämne som kallas vaskulär endotelial tillväxtfaktor A (VEGF-A) orsakar den onormala tillväxten av blodkärl i ögat. Genom att binda till VEGF-A blockerar Beovu dess effekt och minskar tillväxten av nya onormala blodkärl vid våt AMD och DME, så att läckaget av vätska eller blod in i ögat minskar.

Hur administreras Beovu?

- Beovu injiceras i ögats glaskropp (intravitreal injektion).
- Efter Beovu injektionen kan några undersökningar av ögat göras, som t ex mätning av ögontrycket eller undersökning av synnervens tillstånd.

Vad kan väntas efter behandlingen?

Efter en intravitreal injektion såsom injektion med Beovu, kan det ibland finnas en risk för följande:

- En mindre vanlig, allvarlig ögoninflammation som vanligtvis är associerad med en infektion i ögat, även kallad endoftalmit, eller avlossning eller ruptur av näthinnan, dvs skiktet i ögats bakre del.
- En tillfällig ökning av trycket i ögat. Denna ökning är vanlig, men ger vanligtvis inga symptom. Ditt ögontryck kan mätas för att upptäcka detta.

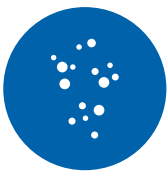
Viktig säkerhetsinformation

- Inflammation i näthinnans blodkärl (näthinnevaskulit) och/eller blockering av blodkärlen i ögat (retinal vaskulär ocklusion) eller en mindre allvarlig form av inflammation kallad "intraokulär inflammation" kan förekomma. Risken för dessa händelser är vanligare hos kvinnor och patienter av japanskt ursprung.
 - Om du har haft intraokulär inflammation och/eller vaskulär ocklusion under det senaste året, har du större risk att få näthinnevaskulit och/eller vaskulär ocklusion.
- Immunreaktion mot läkemedlet (immunogenicitet) är möjlig.

Kontakta omedelbart ögonkliniken om du upplever något av följande symptom:



En plötslig förändring eller försämring av din syn



Nya, eller ett ökat antal småpartiklar i synfältet (grumlingar i ögats glaskropp)



Rodnad i ögat



Ny eller kontinuerlig smärta eller ökat obehag i ögat



Ljusblixtar eller ökad ljuskänslighet (obehag orsakat av starkt ljus)

Vad kan jag göra efter behandlingen?

- Efter injektionen kan din syn påverkas tillfälligt (till exempel ge dimsyn). Kör inte bil och använd inte maskiner så länge dessa biverkningar varar.
- Var proaktiv och tala med din doktor eller sjukskötare om du upplever synförändringar.
- Det är viktigt att du kommer på de inbokade besöken till din ögonmottagning.

Hur du kontakter din ögonmottagning:

Kontakt: _____

Telefon: _____

Adress: _____

Email: _____



QR-koden öppnar
den här Beovu
-patientguidens
ljudfil

Du kan rapportera biverkningar till:

Fimea:

Webbplats: www.fimea.fi

Adress: Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea,
Biverkningsregistret, PB 55, 00034 Fimea

Eller

Innehavare av godkännande för försäljning:

Novartis Finland Oy, Skogsjungfrugränden 10, 02130 Esbo, Finland,

Tel. 010 6133 200, www.novartis.fi

<https://www.report.novartis.com>

Novartis Läkemedelsinformationsavdelningen

tel. 010 6133 210, medinfo.nordics@novartis.com