

Edukační materiál

Ozurdex[®]

Příručka pro pacienty

(dexamethason intravitreální implantát 0,7 mg)

Tato příručka pro pacienty obsahuje bezpečnostní informace, o kterých byste měl(a) vědět před a po léčbě přípravkem Ozurdex[®].

Proč bych si měl(a) tuto příručku pro pacienty přečíst?	2
Léčba	2
Jak se mám připravit na léčbu?	2
Co bude moje léčba zahrnovat?	3
Co se stane po léčbě?	3
Kde najít další informace	4

CZ-OZU-240040

Proč bych si měl(a) tuto příručku pro pacienty přečíst?

Léčba přípravkem Ozurdex® může být spojena s riziky, proto je důležité, abyste si byl(a) vědom(a) časných známek a příznaků těchto rizik:

- Zvýšený tlak v oku, který může vést ke glaukomu (onemocnění oka, které způsobuje ztrátu zraku).
- Zánět uvnitř oka (obvykle způsobený infekcí).

Pokud se u Vás kdykoli po léčbě přípravkem Ozurdex® objeví některé z těchto známek a příznaků, okamžitě vyhledejte lékařskou péči.

- Zhoršení zraku po injekci.
- Bolest nebo nepříjemný pocit v oku nebo v jeho okolí.
- Nárůst vloček nebo skvrn v zorném poli.
- Rozmazané vidění, které trvá déle než jeden den po injekci.
- Zarudnutí oka, které se stále zhoršuje.
- Výtok z oka.

Jak se mám připravit na léčbu?

Před léčbou vám lékař podá antibiotické oční kapky. Měli byste je používat 3 dny před léčbou. V používání očních kapek byste měl(a) pokračovat 3 dny po léčbě.

Co bude moje léčba zahrnovat?

Aby Vás lékař připravil na léčbu, provede následující kroky:

- Vydesinfikuje Vám oko, aby se minimalizovalo riziko infekce, a může aplikovat další antibiotické oční kapky.
- Zakryje Vám obličej speciální rouškou.
- Umrtví Vám oko anestetikem, abyste necítil(a) žádnou bolest.
- Pomocí zdravotnické pomůcky Vám jemně bude držet oči otevřené.

Lékař Vám poté pomocí speciálně navrženého aplikátoru zavede lék do oka přes bělimu. Během tohoto postupu můžete slyšet cvaknutí a také cítit mírný tlak na oko.

Váš lékař pak provede rutinní oční vyšetření k potvrzení, že implantát s přípravkem byl úspěšně zaveden.

Co se stane po léčbě?

Po aplikaci injekce:

- Po dobu jednoho dne může být Vaše vidění rozmazané.
- Můžete také vidět nějaké vločky nebo skvrny, což je normální a časem by měly zmizet.
- Pokud tyto příznaky nezmizí nebo se zhorší, kontaktujte svého lékaře, v případě jeho nedostupnosti vyhledejte lékařskou péči v nejbližší nemocnici s očním oddělením s pohotovostní službou.
- Pokud běžně řídíte nebo obsluhujete stroje, neměl(a) byste v těchto činnostech pokračovat, dokud neustane veškeré rozmazané vidění.



Kde najdete další informace o svém přípravku

Podobně jako všechny léky může mít i přípravek Ozurdex[®] nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého. Tento přehled nežádoucích účinků není úplný a je třeba se seznámit i s možnými dalšími nežádoucími účinky, jejichž výčet naleznete v příbalové informaci pro pacienta (PIL), která je součástí informačního balíčku pro pacienta.

PIL je distribuována v každém balení léčivého přípravku a lze ji také vyhledat na [https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#//](https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/) po zadání názvu léčivého přípravku pod zkratkou PIL.

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků (NÚ), sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli NÚ, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků. Podrobnosti o hlášení najdete na:

<https://nezadouciucinky.sukl.cz/>. Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 00, e-mail: farmakovigilance@sukl.gov.cz.

Tato informace může být také hlášena společnosti AbbVie na e-mail: safety-cz@abbvie.com.

Zvuková verze této příručky pro pacienta je přístupná na přiloženém CD anebo na níže uvedeném webu, kde také najdete digitální verzi této příručky <https://sukl.gov.cz/edukacni-materialy/dexametazon/>.