

Oppaasi Beovu[®]-hoitoon (brolusitsumabi)

**Neovaskulaarisen (kostean) silmänpohjan
ikärappeuman (AMD) ja diabeettisen
makulaturvotuksen (DME) hoitoon**

Mikä on neovaskulaarinen (kosteaa) silmänpohjan ikärappeuma (AMD)?

Silmänpohjan ikärappeuman kosteasta muodosta on kyse, kun silmän makulan alle muodostuu ja kasvaa poikkeavia verisuonia. Silmän takaosassa sijaitseva makula on silmän tarkan näkemisen alue. Poikkeavista verisuonista voi tihkua nestettä tai verta silmään, mikä voi häiritä makulan toimintaa ja johtaa näkökyvyn heikkenemiseen.

Mikä on diabeettinen makulaturvotus (DME)?

Diabeettinen makulaturvotus on diabeteksen aiheuttama etenevä sairaus, joka voi johtaa peruuttamattomaan näönmenetykseen tai sokeutumiseen. Vaurioituneista verisuonista voi tihkua nestettä silmän makulaan. Makula on tärkeä tarkassa näkemisessä ja sitä käytetään muun muassa lukemiseen, ajamiseen ja kasvojen tunnistamiseen.

Miksi minulle on määrätty Beovu[®]-valmistetta?

Beovun sisältämä vaikuttava aine brolusitsumabi kuuluu uudissuonittumisen estoon käytettävien lääkkeiden ryhmään.

Silmässä verisuonten kasvua aiheuttaa verisuonten endoteelikasvutekijä A -niminen aine eli VEGF-A. Beovu kiinnittyy VEGF-A:han ja estää sitä toimimasta sekä vähentää poikkeavien verisuonten kasvua silmänpohjan ikärappeuman kosteassa muodossa ja diabeettisessa makulaturvotuksessa. Tämä puolestaan vähentää nesteen tai veren tihkumista silmään.

Miten Beovu-annostellaan?

- Beovu-valmiste annetaan pistoksena silmän lasiaiseen (intravitreaalinen injektio).
- Beovu-pistoksen jälkeen sinulle saatetaan tehdä muutamia silmiin liittyviä kokeita, kuten silmänpaineen mittaus tai näköhermon kunnan arviointi.

Mitä odottaa hoidon jälkeen?

Silmän lasiaiseen pistoksena annettavan hoidon, kuten Beovu-hoidon, jälkeen voi toisinaan ilmaantua seuraavia haittavaikutuksia:

- melko harvinainen vakava tulehdus silmässä (endoftalmiitti), johon yleensä liittyy silmänsisäinen infektiotai silmän takaosassa olevan kerroksen eli verkkokalvon irtauma tai repeämä
- silmänpaineen tilapäinen nousu on yleistä, mutta siihen ei yleensä liity oireita. Silmänpaineesi voidaan mitata paineen nousun havaitsemiseksi.

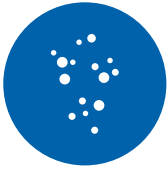
Tärkeää turvallisuuteen liittyvää tietoa

- Verkkokalvon verisuonitulehdusta (verkkokalvon vaskuliitti) ja/tai silmän verisuonten tukkeutumista (verkkokalvon verisuonitukos) tai vähemmän vakavaa silmänsisäistä tulehdusta saattaa esiintyä. Näiden tapahtumien riski on hieman suurempi naisilla ja japanilaista alkuperää olevilla potilailla.
- Jos sinulla on ollut silmänsisäinen inflammaatio ja/ tai verkkokalvon verisuonitukos viimeisen vuoden aikana, sinulla on suurempi todennäköisyys saada verkkokalvon vaskuliitti ja/tai verkkokalvon verisuonitukos.
- Immuunireaktio (immunogeenisuus) on mahdollinen.

Ota välittömästi yhteyttä silmäklinikkaan, jos sinulla ilmenee jokin seuraavista oireista:



Näön äkillinen heikkeneminen
tai muutos



Uusia tai aiempaa enemmän
pieniä hiukkasia näkökentässä
(lasiaiskellujat)



Silmän punoitusta



Uutta tai jatkuvaa silmän kipua
tai lisääntyntä epämukavuuden
tunnetta



Valonvälähdyksiä tai
lisääntyntä valoherkkyyttä
(kirkkaan valon aiheuttamaa
epämukavuutta)

Mitä voin tehdä hoitoni jälkeen?

- Pistoksen jälkeen näkökykysi saattaa heikentyä tilapäisesti (esim. sumeutua). Älä aja tai käytä koneita ennen kuin nämä haittavaikutukset ovat hävinneet.
- Ilmoita lääkärille tai hoitajille, jos huomaat muutoksia näkökyvyssäsi.
- On tärkeää, että noudatat lääkärin suosittamaa seurantakäyntien aikataulua.

Silmäklinikkasi yhteystiedot:

Yhteyshenkilö: _____

Puhelin: _____

Osoite: _____

Sähköposti: _____



QR-koodista
avautuu tämän
Beovu-
potilasoppaan
audioselostus.

Pääset audioselostukseen
myös tästä linkistä:
uotg.io/9e04500

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista:

Fimeaan:

www.fimea.fi

Osoite: Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea,
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 Fimea

tai

Myyntiluvan haltijalle:

www.novartis.fi

Novartis Finland Oy, Espoo, puh. 010 6133 200

www.novartis.com/report

Novartis Lääkeinformaatiopalvelu

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