

En patientvägledning om OZURDEX®-behandling **(intravitreal dexametasonimplantat 0,7 mg)**

Hur ska jag förbereda mig inför min behandling?

Före din behandling ger din läkare dig ögondroppar med antibiotika. Du ska använda dessa under 3 dagar före din behandling. Du ska fortsätta använda ögondropparna i ytterligare 3 dagar efter att du har fått din behandling.

Vad inkluderar min behandling?

För att förbereda dig för din behandling kommer läkaren att:

- Rengöra ditt öga för att minimera infektionsrisken och eventuellt ge dig ytterligare ögondroppar med antibiotika.
- Täcka över ditt ansikte med en särskild duk.
- Ge dig bedövning i ögat så att det inte ska göra ont.
- Använda en anordning som försiktigt håller ögat öppet.

Läkaren kommer sedan att använda en särskild applikator för att injicera läkemedlet genom den vita delen av ögat in i ditt öga. Du kan höra ett klickande ljud under injektionen och känna ett visst tryck på ögat.

Efter behandlingen utför läkaren några vanliga ögontester för att försäkra sig om att behandlingen lyckades.

Vad händer efter min behandling?

Liksom alla läkemedel kan OZURDEX® orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. En utförlig lista över möjliga biverkningar finns i den bipacksedel som medföljer OZURDEX®. Be läkaren eller sjukskötaren ge dig bipacksedeln.

Efter injektionen kan du se otydligt (dimsyn) upp till en dag efteråt. Du kan också se flytande grumlingar i glaskroppen, d.v.s. fläckar eller prickar framför ögat. Detta är normalt men bör försvinna med tiden. Kontakta din läkare om dessa symtom inte försvinner eller blir värre.

Om du i vanliga fall kör bil eller använder maskiner ska du inte fortsätta med det förrän du inte mera har dimsyn.

Kontakta din läkare omedelbart om du i något skede upplever något av följande;

- Försämrad syn efter injektionen
- Dimsyn som kvarstår längre än en dag efter injektionen
- Ögonsmärter eller ökat obehag i eller runt ögat
- Rödögdhet som blir värre
- Ökat antal grumlingar eller fläckar i synfältet
- Utsöndring från ögat.

Be din läkare eller sjukskötare om nödnumret du ska ringa om du upplever allvarliga biverkningar eller reaktioner.

Rapportering av biverkningar: Du kan rapportera biverkningar till Fimea eller ombudet för innehavaren av godkännande för försäljning (AbbVie Oy).

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55, 00034 FIMEA
www.fimea.fi

AbbVie Oy
Tel: 010 2411 200
www.abbvie.fi