




# Przewodnik dla pacjenta dotyczący produktu EYLEA®

 **EYLEA® 40 mg/mL**  
solution for injection  
**aflibercept**

 **EYLEA® 114,3 mg/ml**  
solution for injection  
**aflibercept**

Produkt EYLEA stosuje się w leczeniu  
cukrzycowego obrzęku plamki żółtej (DME)

Broszurę opracowano dla osób, którym przepisano produkt EYLEA (aflibercept, roztwór do wstrzykiwań) w leczeniu DME. Produkty EYLEA w dawce 2 mg i 8 mg badano w leczeniu wysiękowej postaci zwyrodnienia plamki żółtej związanego z wiekiem (określanej skrótem nAMD) oraz DME.

W zależności od sytuacji lekarz może podać pacjentowi produkt EYLEA w dawce 2 mg lub produkt EYLEA w dawce 8 mg. W przypadku podawania produktu EYLEA w dawce 2 mg lekarz zastosuje roztwór produktu EYLEA o stężeniu 40 mg/ml. W przypadku podawania produktu EYLEA w dawce 8 mg lekarz zastosuje roztwór produktu EYLEA o stężeniu 114,3 mg/ml.

---

Broszura czyli Przewodnik dla Pacjenta jest dostępna w wersji cyfrowej (do przeczytania na stronie internetowej <http://www.edumaterial.bayer.com.pl>)

oraz w wersji audio czyli do odsłuchania (także na stronie internetowej <http://www.edumaterial.bayer.com.pl>).

Przewodnik w wersji audio to odczytany tekst niniejszej broszury dla pacjentów. Więcej informacji można znaleźć w ulotce informacyjnej dla pacjenta dołączonej do opakowania leku Eylea.

Aby uzyskać dostęp do cyfrowej wersji niniejszej broszury, zeskanuj kod QR:



Aby uzyskać dostęp do przewodnika w wersji audio, zeskanuj kod QR:



Aby uzyskać dostęp do ulotki dla pacjenta, zeskanuj kod QR:



Lekarz przepisał pacjentowi produkt EYLEA, ponieważ rozpoznano u pacjenta cukrzycowy obrzęk plamki żółtej, czyli w skrócie DME.

## Czym jest DME?

Cukrzycowy obrzęk plamki żółtej to stan, w którym dochodzi do gromadzenia się płynu w siatkówce. Siatkówka to warstwa komórek wyściełających wnętrze gałki ocznej. Jest wrażliwa na światło i przesyła sygnały do mózgu, umożliwiając widzenie. Plamka żółta to ważny obszar położony na środku siatkówki, który umożliwia wyraźne widzenie szczegółów przedmiotów, na które się patrzy, takich jak twarze i słowa w książkach.

Cukrzyca idzie w parze z wysokimi wartościami stężenia cukru we krwi lub z dużymi wahaniami tego stężenia. Może to prowadzić do uszkodzenia drobnych naczyń krwionośnych i zmniejszenia krążenia krwi w oku, a także może powodować obrzęk siatkówki i niewyraźne widzenie.

Obrzęk jest spowodowany nadmiernym stężeniem białka zwanego VEGF w oku. VEGF to skrót oznaczający czynnik wzrostu śródbłonna naczyniowego, pod wpływem którego powstają nieszczelne naczynia krwionośne, co prowadzi do obrzęku. Z czasem obrzęk może uszkodzić siatkówkę i prowadzić do trwałej utraty widzenia centralnego.



## Czym jest EYLEA?

Produkt EYLEA zawiera lek będący blokerem VEGF. Bloker VEGF oznacza substancję, która hamuje działanie czynnika wzrostu śródbłonna naczyniowego. Opisuje to sposób działania produktu EYLEA w celu ochrony widzenia. EYLEA blokuje VEGF, co pomaga zmniejszyć obrzęk siatkówki i może prowadzić do poprawy i utrzymania widzenia.

Produkt EYLEA ma postać roztworu (płynu), który wstrzykuje się do gałki ocznej. Jest on dostępny w dawkach 2 mg i 8 mg. Lekarz określi, jaka dawka będzie najlepsza dla pacjenta. Lekarz zaleci pacjentowi odpowiedni schemat leczenia, którego przestrzeganie ma bardzo duże znaczenie.

## Dla kogo przeznaczony jest produkt EYLEA?

Produkt EYLEA jest przeznaczony dla osób z rozpoznaniem DME.

## Co powinien wiedzieć lekarz przed rozpoczęciem leczenia produktem EYLEA?

Przed rozpoczęciem leczenia produktem EYLEA należy poinformować lekarza i innych pracowników służby zdrowia, jeśli:

- Występuje u pacjenta zakażenie w oku lub wokół oka
- Oko pacjenta jest obecnie zaczerwienione lub odczuwalny jest ból oka
- Pacjent może mieć uczulenie na jod, jakiegokolwiek leki przeciwbólowe lub którykolwiek ze składników produktu EYLEA
- Występowały u pacjenta w przeszłości jakiegokolwiek problemy związane ze wstrzyknięciami do oczu
- Pacjent choruje na jaskrę lub rozpoznano u pacjenta kiedykolwiek wysokie ciśnienie w oku
- Jeśli pacjent widzi lub widział kiedykolwiek błyski światła lub męty w polu widzenia
- Pacjent stosuje jakiegokolwiek leki na receptę lub bez recepty
- Wykonano u pacjenta lub zaplanowano operację okulistyczną w okresie 4 tygodni przed podaniem lub po podaniu produktu EYLEA

- Pacjentka jest w ciąży, planuje zajść w ciążę lub karmi dziecko piersią. Informacje na temat bezpieczeństwa stosowania produktu EYLEA u kobiet w ciąży są bardzo ograniczone. Produkty EYLEA 2 mg i EYLEA 8 mg nie powinny być stosowane w czasie ciąży, chyba że korzyści dla matki przewyższają potencjalne ryzyko dla płodu. Należy omówić to z lekarzem przed rozpoczęciem leczenia produktem EYLEA. Kobiety w wieku rozrodczym powinny stosować skuteczną antykoncepcję w trakcie leczenia produktem EYLEA. Pacjentki leczone produktem EYLEA w dawce 2 mg powinny kontynuować stosowanie skutecznej antykoncepcji przez co najmniej trzy miesiące po ostatnim wstrzyknięciu. Pacjentki leczone produktem EYLEA w dawce 8 mg powinny kontynuować stosowanie skutecznej antykoncepcji przez co najmniej cztery miesiące po ostatnim wstrzyknięciu. Niewielkie ilości produktu EYLEA mogą przenikać do mleka matki. Wpływ afliberceptu na karmione piersią noworodki/niemowlęta nie jest znany. Produkt EYLEA nie jest zalecany do stosowania w okresie karmienia piersią.

## **Jak pacjent może przygotować się na wizytę, podczas której zostanie mu podany produkt EYLEA?**

Lekarz może zalecić stosowanie kropli do oczu przez kilka dni przed wizytą. Po zabiegu widzenie może być niewyraźne, dlatego nie należy wracać do domu, prowadząc samochód. Należy zaplanować przybycie na wizytę z bliską osobą lub zorganizować inny sposób przybycia na wizytę i powrót do domu. W dniu wizyty nie należy nakładać makijażu.

## **Czego pacjent może się spodziewać po leczeniu produktem EYLEA?**

Lekarz może zlecić badania oczu po wstrzyknięciu produktu EYLEA. Mogą one obejmować badanie polegające na pomiarze ciśnienia wewnątrz oka. Po wykonaniu wstrzyknięcia widzenie będzie niewyraźne, w związku z czym nie należy planować prowadzenia pojazdów, dopóki widzenie nie powróci do normy.

W ciągu najbliższych kilku dni oko może być przekrwione lub mogą być widoczne ruchome męty w polu widzenia. Objawy te powinny ustąpić w ciągu kilku dni – jeśli tak się nie stanie lub objawy nasilą się, należy skontaktować się z lekarzem.

Niektóre osoby mogą odczuwać niewielki ból lub dyskomfort w obrębie oka po wstrzyknięciu. Jeśli objawy te nie ustąpią lub nasilą się, należy skontaktować się z lekarzem.

## Czy EYLEA powoduje działania niepożądane?

Tak jak każdy lek, EYLEA może powodować działania niepożądane. Nie u każdego, kto otrzyma wstrzyknięcie produktu EYLEA, wystąpią działania niepożądane. Produkt EYLEA powoduje takie same potencjalne działania niepożądane niezależnie od tego, czy podaje się go w dawce 2 mg, czy 8 mg.

**Należy natychmiast skontaktować się z lekarzem w razie wystąpienia jakichkolwiek objawów wymienionych w poniższej tabeli, ponieważ mogą wskazywać na poważne powikłanie leczenia:**

Stan	Niektóre potencjalne objawy
<b>Zakażenie lub stan zapalny wewnątrz oka</b>	Ból oka lub nasilony dyskomfort Nasilające się zaczerwienienie oczu Nadwrażliwość na światło Obrzęk powieki Zmiany widzenia, takie jak nagłe pogorszenie widzenia lub niewyraźne widzenie
<b>Zmętnienie soczewki (zaćma)</b>	Niewyraźne widzenie Widzenie z cieniami Mniej wyraźnie widoczne zarysy i kształty Zmiany widzenia barwnego (np. „wyblakłe” kolory)



<b>Wzrost ciśnienia w oku</b>	Widzenie obwódek wokół źródeł światła Ból oka Zaczerwienienie oka Nudności lub wymioty Zmiany widzenia
<b>Odwarstwienie lub przedarcie warstwy siatkówki</b>	Nagłe błyski światła Nagłe pojawienie się lub zwiększenie liczby mętów Efekt przypominający kurtynę w części pola widzenia Zmiany widzenia

Pełny wykaz działań niepożądanych znajduje się w ulotce informacyjnej dla pacjenta, dołączonej do opakowania, dotyczącej produktu EYLEA. Pacjent może uzyskać dostęp do ulotki dla pacjenta, skanując kod QR na pierwszej stronie niniejszej broszury, lub poprosić o nią lekarza.



## Do kogo pacjent może zwrócić się z wątpliwościami lub pytaniami?

W przypadku jakichkolwiek wątpliwości lub pytań najlepiej porozmawiać z lekarzem lub pielęgniarką. Personel medyczny jest bardzo doświadczony i zna sytuację pacjenta, dzięki czemu będzie mógł udzielić potrzebnych odpowiedzi.

Link do Stowarzyszenia Pacjenckiego:

Retina AMD Polska <https://retinaamd.org.pl/>

Link do strony Zdrowie Bayer/Okulistyka:

<https://zdrowie.bayer.com.pl/obszary-terapeutyczne/okulistyka>

**Dane Twojej kliniki okulistycznej:**

**Kontakt:**

**Telefon:**

**Adres:**

**Adres e-mail:**

**Pieczątka kliniki:**