



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
wysiękowej postaci zwyrodnienia plamki żółtej
związanego z wiekiem (nAMD)

Broszurę opracowano dla osób, którym przepisano produkt EYLEA (aflibercept, roztwór do wstrzykiwań) w leczeniu nAMD. Produkty EYLEA w dawce 2 mg i 8 mg badano w leczeniu nAMD oraz cukrzycowego obrzęku plamki żółtej (określanego skrótem 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 wysiękową postać zwyrodnienia plamki żółtej związanego z wiekiem, czyli w skrócie nAMD.

Czym jest nAMD?

Siatkówka to warstwa komórek wyściełających wewnątrz 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.

Postać wysiękowa AMD rozwija się wówczas, gdy pod siatkówką powstają nowe, nieprawidłowe naczynia krwionośne. Może to nastąpić wraz z wiekiem i gromadzeniem się produktów degradacji w siatkówce. Wzrost tych nieprawidłowych naczyń jest spowodowany nadmiernym stężeniem białka zwanego VEGF w oku.

VEGF to skrót oznaczający czynnik wzrostu śródbłonna naczyniowego, który uczestniczy w tworzeniu nieprawidłowych naczyń krwionośnych w oku. Naczynia te mogą przepuszczać krew lub inne płyny, co może powodować bliznowacenie plamki żółtej. Z czasem może to prowadzić do trwałej utraty widzenia centralnego.

Czym jest EYLEA?

Produkt EYLEA zawiera lek będący blokerem VEGF. Bloker VEGF to skrót oznaczający inhibitor czynnika wzrostu śródbłonna naczyniowego. Opisuje to sposób działania produktu EYLEA w celu ochrony widzenia. EYLEA blokuje VEGF, co pomaga zmniejszyć ilość płynu w siatkówce 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 i 8 mg. Lekarz określi, jaka dawka będzie najlepsza dla pacjenta. Lekarz zaleci pacjentowi również odpowiedni schemat leczenia, którego przestrzeganie ma bardzo duże znaczenie.

Dla kogo przeznaczony jest produkt EYLEA?

Produkt EYLEA jest przeznaczony dla osób z rozpoznaniem nAMD.

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 odczuwany jest ból oka
- Pacjent może mieć uczulenie na jod, jakiegokolwiek leki przeciwbólowe lub którykolwiek ze składników produktu EYLEA
- U pacjenta występowały 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
- U pacjenta wykonano lub zaplanowano operację okulistyczną w okresie 4 tygodni przed podaniem lub po podaniu produktu EYLEA

- Pacjentka jest w ciąży, planuje zajście 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. Pacjent powinien zaplanować przybycie na wizytę z bliską osobą lub powinien zorganizować inny sposób na przybycie 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
Zakażenie lub stan zapalny wewnątrz oka	Ból oka lub nasilony dyskomfort Nasilające się zaczerwienienie oczu Nadwrażliwość na światło Obrzęk powieki Zmiany widzenia, takie jak nagłe pogorszenie widzenia lub niewyraźne widzenie
Zmętnienie soczewki (zaćma)	Niewyraźne widzenie Widzenie cieni Mniej wyraźnie widoczne zarysy i kształty Zmiany widzenia barwnego (np. „wyblakłe” kolory)

Wzrost ciśnienia w oku	Widzenie obwódek wokół źródeł światła Ból oka Zaczerwienienie oka Nudności lub wymioty Zmiany widzenia
Odwarstwienie lub przedarcie warstwy siatkówki	Nagłe błyski światła Nagłe pojawienie się lub zwiększenie liczby mętów Efekt przypominający kurtynę w części pola widzenia Zaburzenia 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 indywidualną sytuację pacjenta, dzięki czemu będzie mógł udzielić pacjentowi 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: