

EDUKAČNÍ MATERIÁLY

Lucentis (ranibizumab)

Piktogram - Doporučený postup pro intravitreální podání přípravku Lucentis

Jakékoli podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob musí být hlášeno Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv.

Podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek>

Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, email: farmakovigilance@sukl.cz.

Lucentis je biologický léčivý přípravek. V hlášení je proto nutné uvést jeho přesný obchodní název (Lucentis) a číslo šarže.

Tato informace může být také hlášena společnosti Novartis na adresu:

Novartis s.r.o., Gemini, budova B
Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4,
tel: +420 225 775 218
fax: +420 225 775 205
email: farmakovigilance.cz@novartis.com

Dříve než přípravek Lucentis předepíšete, přečtěte si pečlivě souhrn údajů o přípravku (SPC).

Doporučený postup pro intravitreální podání přípravku Lucentis®*1

* Prostudujte si prosím SPC přípravku Lucentis.

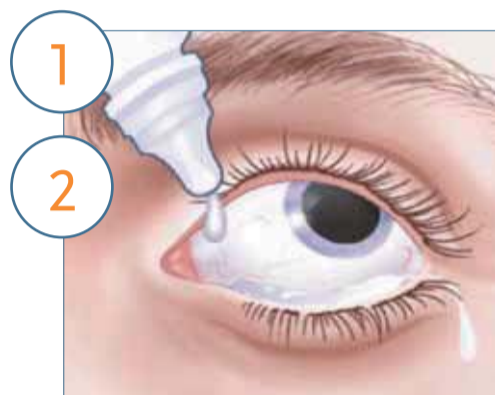
Během přípravy tácku, anestetika a léku i během jeho podání by měla být dodržena aseptická technika. Tento výkon by měl být prováděn jen kvalifikovaným oftalmologem se zkušenostmi s aplikací intravitreálních injekcí. Kromě postupů popsanych níže je nutné dodržovat postupy týkající se intravitreální aplikace platné na Vaší klinice.

Vybavení pro podání injekce

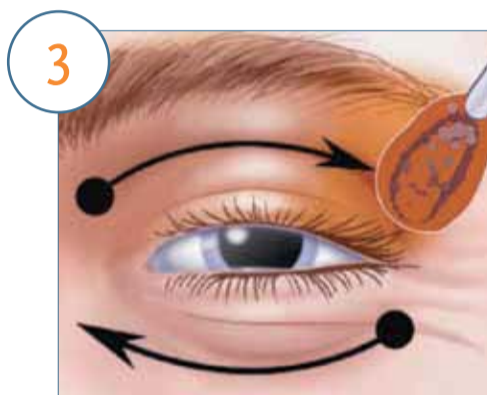
Předtím, než začnete, připravte si následující vybavení:

- Sterilní chirurgické rukavice
- Sterilní čtverečky
- Mydriatikum
- 10% roztok jodpovidonu
- 5% oční kapky s jodpovidonem
- Sterilní oční rozvěrač
- Sterilní oční rouška
- Sterilní kaliper

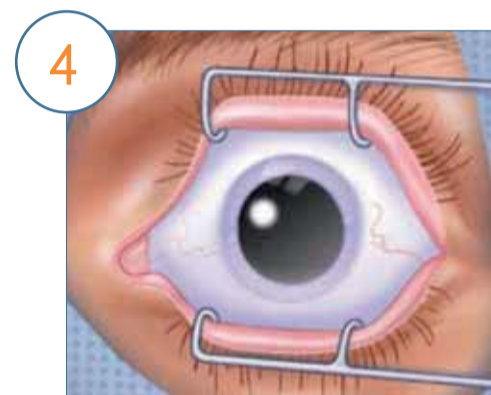
Postup podání injekce



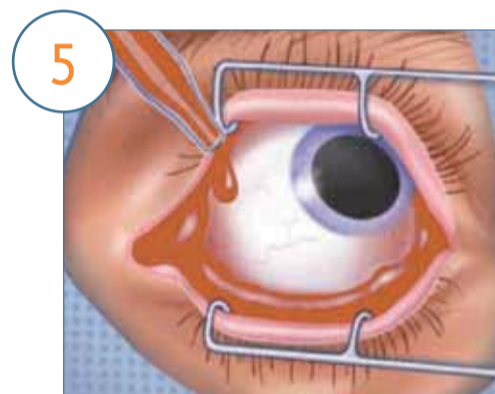
1. Dilatujte zornici.
2. Aplikujte lokální anestetikum.



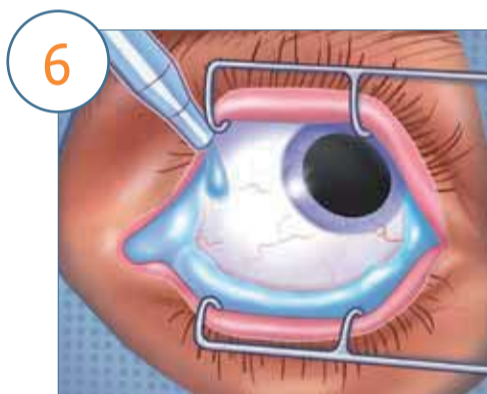
3. Aplikujte 10% roztok jodpovidonu na kůži kolem očí, na víčka a na řasy a přes oko položte sterilní roušku.



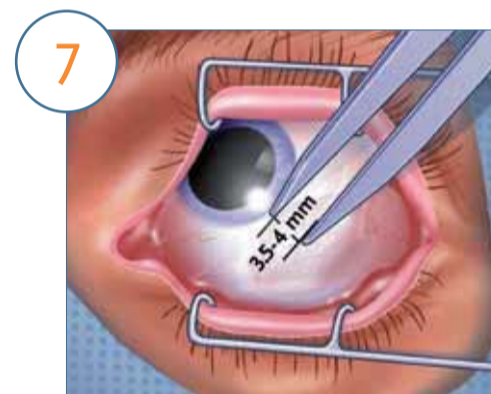
4. Přiložte sterilní oční rozvěrač.



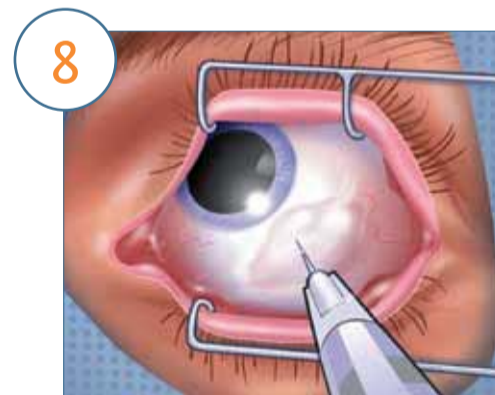
5. Aplikujte 5% oční roztok jodpovidonu na oko a počkejte 90 sekund.



6. Opláchněte oko fyziologickým roztokem pro oční použití.



7. Vyzvěte pacienta, aby se díval směrem od místa injekce. Označte místo injekce v oblasti 3,5 až 4,0 mm posteriorně od limbu, vyhněte se horizontálnímu meridiánu a mířte směrem k centru očního bulbu.



8. Pomalu podejte objem injekce a poté pomalu vytáhněte jehlu.
 - Střídejte místa pro další intravitreální injekce tak, aby stejné místo nebylo používáno opakovaně.

Postup po podání

- Po podání injekce nenasazujte zpět kryt jehly ani jehlu neoddělujte od injekční stříkačky.
- Znehodnoťte injekční materiál odpovídajícím způsobem a naplánujte následné vyšetření pacienta.
- Vnímání světla, nález na nepřímé oftalmoskopii a nitrooční tlak zhodnoťte ihned po podání injekce.
- Poučte pacienty, aby okamžitě hlásili svému lékaři, pokud se u nich objeví příznaky, jako je bolest oka nebo zvýšený oční diskomfort, zhoršující se zarudnutí oka, rozmazané nebo snížené vidění, zvýšený počet malých částic v zorném poli nebo zvýšená citlivost na světlo.
- Sledujte pacienta v týdnu po injekci, aby byla umožněna časná léčba případné infekce.

Reference: 1. Aiello LP, Brucker AJ, Chang S, et al. Evolving guidelines for intravitreal injections. Retina. 2004;24:S3-S19.

LUCENTIS® is a registered trademark of Genentech, Inc.