



Příručka pro terapii lékem Lucentis® (ranibizumab)

Verze: 2.0
Schváleno SÚKL 4/2021

Rozměr po složení: 160×150 mm

Proč mi byl předepsán léčivý přípravek Lucentis?

Lucentis obsahuje léčivou látku ranibizumab, která patří do skupiny léků nazývaných antineovaskularizační látky. Přípravek Lucentis podává lékař do oka injekčně („intravitreální injekce“) k léčbě neovaskulární (vlhké) formy věkem podmíněné makulární degenerace (VPM), diabetického makulárního edému (DME), proliferativní diabetické retinopatie (PDR), okluze retinální vény (RVO) a choroidální neovaskularizace (CNV).

Látka zvaná vaskulární endoteliální růstový faktor A (VEGF-A) je příčinou růstu krevních cév v oku. Tím, že se přípravek Lucentis naváže na VEGF-A faktor, zablokuje jeho účinek a sníží růst abnormálních krevních cév při výše uvedených diagnózách, a tak snižuje prosakování tekutin nebo krve do oka.

JAK SE PŘÍPRAVEK LUCENTIS® PODÁVÁ?

- Lucentis® je podáván vaším oftalmologem (očním lékařem) injekční formou do oka.
- Je normální, že se člověk takových injekcí bojí, ale pacienti uváděli, že většinou je injekce téměř bezbolestná a zní to hůře, než to ve skutečnosti je.

Co se stane během mé návštěvy?

- Je důležité, abyste svému lékaři ještě před aplikací přípravku Lucentis sdělili následující:
 - Pokud cítíte jakoukoliv bolest v oku nebo oční dyskomfort, máte rozmazané vidění, vidíte před očima malé částečky nebo pozorujete zvýšenou citlivost na světlo, protože se může jednat o známky zánětu nebo infekce.
 - Všechny Vaše známé alergie na léčivé přípravky
 - Jestliže jste prodělali mrtvici nebo jste zaznamenali dočasné známky mrtvice (slabost nebo paralýza končetin nebo tváře, obtížné mluvení nebo porozumění)
- Sdělte svému lékaři, pokud berete nebo jste nedávno brali jakékoliv jiné léky, včetně léků bez předpisu.
- Lékař nebo sestra poté:
 - Přikryje vaši tvář a oblast kolem oka pomocí speciální roušky.
 - Vyčistí vaše oko a kůži okolo něj.
 - Podrží vaše oko tak, abyste nemrkali.
 - Znečistiví vaše oko pomocí anestetika, aby zákrok nebolel.
- Lékař poté aplikuje injekci do bílé části vašeho oka. Při aplikaci injekce můžete cítit malý tlak.

Po léčbě

- Po aplikaci injekce provede Váš lékař určitá oční vyšetření. Ta mohou zahrnovat měření tlaku uvnitř oka.
- Někdy se po intravitreální injekci léku, jako je přípravek Lucentis, může objevit následující:
 - Méně častý, ale závažný zánět v oku nazývaný endoftalmitida
 - Méně závažný nitrooční zánět
 - Přechodné zvýšení nitroočního tlaku. Toto zvýšení je časté, ale obvykle nemá žádné příznaky.
- Může dojít k odchlípení sítnice (časté) nebo natržení sítnice (časté).

Je důležité **ihned kontaktovat Vašeho lékaře, pokud se u vás objeví** kterýkoli z následujících příznaků:

- Bolest
- Citlivost na světlo/slzení
- Nateklá víčka nebo jiný otok
- Zvětšující se zarudnutí
- Rozostřené, zkrleslé vidění nebo náhlá ztráta zraku
- Světelné záblesky
- Vidíte mušky, černé tečky nebo barevné kruhy

Co mohu po léčbě dělat?

- Po injekci může dojít k přechodnému zhoršení vidění (například rozmazané vidění). Neřidte ani neobsluhujte stroje, dokud tyto nežádoucí účinky trvají.
- Proaktivně informujte svého lékaře nebo zdravotní sestru, pokud si všimnete jakýchkoliv změn vidění.
- Je důležité dodržet plán návštěv, který Vám doporučil lékař.

Kontakt na Vaše zdravotnické zařízení:

Kontakt:

Telefon:

Adresa:

E-mail:

Přehled nežádoucích účinků v této příručce není úplný a je třeba se seznámit i s možnými dalšími nežádoucími účinky, jejichž výčet naleznete v Příbalové Informaci pro pacienta, kterou obdržíte společně s touto příručkou. Příbalovou informaci pro pacienta lze také vyhledat na <http://www.olecich.cz> po zadání názvu léčivého přípravku pod zkratkou PIL.

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků.

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

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

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: +420 800 40 40 50
fax: +420 225 775 445
email: farmakovigilance.cz@novartis.com

Audionahrávku tohoto materiálu naleznete na přiloženém CD, nebo na adrese:
<https://www.sukl.cz/leciva/em-ranibizumab>