

EDUKAČNÍ MATERIÁLY

Lucentis (ranibizumab)

Piktogram - Doporučený postup pro intravitreální podání přípravku Lucentis pomocí předplněné injekční stříkačky

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®* pomocí předplněné injekční stříkačky

* Prostudujte si prosím SPC přípravku Lucentis.

Během přípravy táčku, anestezika 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.

Úvod:

- Před použitím předplněné injekční stříkačky si pečlivě přečtěte všechny pokyny.
- Předplněná injekční stříkačka je pouze pro jednorázové použití. Předplněná injekční stříkačka je sterilní. Přípravek nepoužívejte, pokud je balení poškozeno.
- Otevření zataveného obalu a všechny následující kroky musí být provedeny za aseptických podmínek.

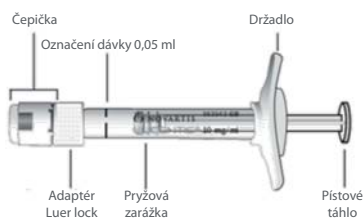
Poznámka: dávka musí být nastavena na 0,05 ml.

Postup před podáním:

Ujistěte se, že balení obsahuje:

- Sterilní předplněnou injekční stříkačku v zataveném obalu. Sloupněte víčko zataveného obalu injekční stříkačky a za použití aseptické techniky opatrně vyjměte injekční stříkačku.

1



Zkontrolujte, že:

- čepička injekční stříkačky není oddělena od adaptéru Luer lock.
 - injekční stříkačka není poškozena.
 - injekční roztok je čirý, bezbarvý až světle žlutý a neobsahuje žádné částice.
- Pokud některý údaj uvedený výše nesouhlasí, znehodnotte předplněnou injekční stříkačku a použijte novou.

Zkontrolujte injekční stříkačku:

2

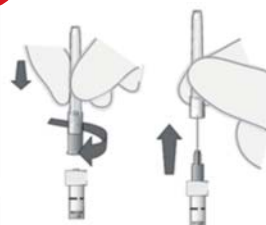


Ulomte (neotáčejte ani nekrutíte) čepičku injekční stříkačky.

Zlikvidujte čepičku injekční stříkačky.

Odstraňte čepičku

3



Pevně nasadte sterilní injekční jehlu 30G x 1/2, na injekční stříkačku těsným zašroubováním do adaptéru Luer lock.

Opatrně odstraňte kryt jehly jeho přímým vytažením.

Poznámka: Jehlu nikdy neotírejte.

Nasadte jehlu

4



Držte injekční stříkačku svisle.

Pokud jsou přítomny vzduchové bubliny, jemně poklepejte injekční stříkačku prstem, dokud bubliny stoupají nahoru

Uvolněte vzduchové bubliny

5



Držte injekční stříkačku v úrovni očí a opatrně tlačte píst, dokud není okraj pod vyklenutím pryžové zarážky vyrovnán s označením dávky. Tak se vytlačí vzduch a nadbytek injekčního roztoku a nastaví se dávka na 0,05 ml.

Poznámka: Pistové táhlo není připojeno k pryžové zarážce – to aby se předešlo natažení vzduchu zpět do injekční stříkačky.

Nastavte dávku

6



Postup podání injekce má být proveden za aseptických podmínek.

Injekční jehla se zasune 3,5 – 4,0 mm posteriorně od limbu do prostoru sklivce tak, aby směřovala do centra očního bulbu a nikoli k horizontálnímu meridiánu.

Injekci podávejte pomalu, dokud pryžová zarážka nedosáhne dna injekční stříkačky, aby byl podán objem 0,05 ml.

(Následující injekce aplikujte do odlišných míst skléry.)

Podejte injekci

Postup po podání

- Po podání injekce nenasazujte zpět kryt jehly ani jehlu neoddělujte od injekční stříkačky.
- Zlikvidujte použitou injekční stříkačku společně s jehlou vyhozením do nádoby na ostré předměty nebo v souladu s místními požadavky.
- 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.
- Následující injekce aplikujte do odlišných míst skléry.