

Informace pro pacienty léčené přípravkem OZURDEX® **700 mikrogramů intravitreální implantát v aplikátoru.**

Jak budu připraven na léčbu?

Před ošetřením přípravkem OZURDEX® Vám lékař předepíše antibiotické oční kapky, které si budete kapat do očí denně v průběhu 3 dnů před injekční aplikací přípravku. Léčba těmito antibiotiky by měla pokračovat i během 3 dnů po aplikaci implantátu OZURDEX®.

Jak léčba probíhá?

Před vlastním ošetřením Vám lékař:

- Očistí oko a jeho okolí, tak aby se snížilo riziko infekce. Zároveň Vám může aplikovat další antibiotické kapky.
- Překryje obličej speciální rouškou.
- Znecitliví oko anestetikem, takže nebudete cítit žádnou bolest.
- Použije nástroj, který bude jemně držet oko otevřené.

Lékař Vám potom aplikuje injekci do očního bělma. Během aplikace můžete slyšet cvaknutí a můžete cítit mírný tlak v oku.

Po aplikaci přípravku provede lékař několik rutinních očních testů k ověření, zda byla aplikace úspěšná. Bezprostředně po aplikaci provede kontrolu prokrvení zrakového nervu a dalším vyšetřením se ujistí, zdali došlo k úspěšnému zavedení implantátu a změří Vám rovněž nitrooční tlak.

Co se může stát po aplikaci přípravku OZURDEX®?

Podobně jako všechny léky i přípravek OZURDEX® může vyvolávat nežádoucí účinky, ačkoli se nemusí projevit u každého pacienta.

Jeden den po aplikaci injekce může být Váš zrak rozostřený a v zorném poli můžete vidět vločky nebo body. Tento stav je normální a měl by během několika dnů odeznít. Pokud tyto příznaky přetrvávají, obraťte se na svého lékaře. Pokud obvykle řídíte motorová vozidla nebo obsluhujete stroje, neměli byste tuto činnost vykonávat, dokud veškeré rozmazané vidění neodezní.

Okamžitě vyhledejte lékaře, pokud se u Vás objeví následující příznaky:

- Zhoršení zraku po injekci
- Rozmazané vidění, které trvá více než jeden den po injekci
- Bolest nebo výrazně nepříjemné pocity v oku nebo v jeho okolí
- Zhoršující se zarudnutí oka
- Vločky nebo skvrny v zorném poli
- Výtok z oka

Hlášení nežádoucích účinků

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

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

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

Přečtěte si prosím též příbalovou informaci, která je součástí informačního balíčku pro pacienta. V případě jakýchkoli pochybností nebo otázek vztahujících se k léčbě se obraťte na svého lékaře nebo lékárníka.