

Ozurdex[®]
(deksametazon intravitreal
implant) 0,7mg



Vodič za pacijenta

Broj rešenja: 515-06-00352-2021-2 od 04.10.2021.

Vodič za pacijenta na terapiji lekom OZURDEX **(deksametazon intravitrealni implant 0.7 mg)**

Kako da se pripremim za tretman?

Pre tretmana, lekar će vam dati antibiotske kapi za oči . Trebali biste da ih koristite 3 dana pre tretmana. Trebali biste nastaviti da koristite kapi još 3 dana nakon tretmana.

Šta će moj tretman uključiti?

Da Vas pripremi za tretman, lekar će:

- Očistiti Vaše oko kako bi se smanjio rizik od infekcije i možda nastaviti sa primenom antibiotskih kapi za oči
- Prekriti Vaše lice posebnom kompresom (prekrivkom)
- Izazvati utrnulost Vašeg oko anestetikom, tako da ne osećate bol
- Upotrebiti instrument da nežno drži Vaše oko otvoreno

Lekar će zatim da koristi posebno dizajniran aplikator za ubrizgavanje leka kroz beonjaču Vašeg oka. U toku ove procedure, možete čuti kliklav zvuk i osećati pritisak na oko.

Vaš lekar će zatim izvršiti rutinske preglede oka kako bi potvrdio da je lek uspešno primenjen.

Šta će se desiti nakon tretmana?

Kao i svi lekovi, lek OZURDEX može prouzrokovati neželjena dejstva, iako ona ne moraju da se jave kod svih pacijenata. Detaljnu listu mogućih neželjenih dejstava možete naći u uputstvu za pacijenta, koje je priloženo uz lek OZURDEX. Obratite se Vašem lekaru ili medicinskoj sestri kako biste dobili uputstvo za pacijenta.

Nakon injekcije, Vaš vid može biti zamagljen oko jednog dana. Možda će Vam se u vidnom polju pojaviti “mušice“ ili tačkice, što je normalno i trebalo bi da nestane tokom vremena. Ako ovi simptomi ne nestanu ili se pogoršaju, molimo kontaktirajte Vašeg lekara.

Ako vozite ili upravljate mašinama, ne bi trebalo da nastavite ove aktivnosti sve dok zamagljenost vida ne prestane.

Odmah se obratite Vašem lekaru ako u bilo kom trenutku doživite nešto od sledećeg:

- Pogoršanje vida nakon injekcije
- Zamagljen vid koji traje duže od jednog dana nakon injekcije
- Bol ili nelagodnost u ili oko oka
- Crvenilo oka koje se i dalje pogoršava
- Pogoršavanje pojave “mušica“ ili tačkica u vidnom polju
- Iscedak iz oka

Poziv na prijavljivanje neželjenih reakcija

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara, farmaceuta ili drugog zdravstvenog radnika. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u Uputstvu za lek. Prijavlivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije na lek možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS) putem:

- *ONLINE prijave dostupne na internet stranici www.alims.gov.rs ili*
- *Popunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije za pacijenta koji je dostupan na internet stranici www.alims.gov.rs i slanjem poštom na adresu:*

Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije, Nacionalni centar za farmakovigilancu, Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd, Republika Srbija, ili elektronskom poštom na adresu nezeljene.reakcije@alims.gov.rs

Sumnju na neželjene reakcije na lek možete prijaviti i nosiocu dozvole za lek Ozurdex[®], ABBVIE D.O.O. BEOGRAD, Beograd – Novi Beograd, Bulevar Mihajla Pupina 115E, sprat 6, Telefon: 011/441 2300

