



Hvor finder jeg mere information om mit lægemiddel?

OZURDEX® kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger. En udførlig liste over bivirkningerne findes i indlægssedlen, som følger med OZURDEX®.

Læs indlægssedlen for mere information om dit lægemiddel. Bed lægen eller sygeplejersken om denne indlægsseddel eller find den på www.indlaegsseddel.dk

Hvis du har brug for flere kopier af Patientvejledningen, kontakt da venligst info@abbvie.se

Denne Patientvejledning kan også tilgås i en digital form på www.dkma.dk

En lydfil af denne Patientvejledning kan tilgås via QR-koden herunder.



Hvis du oplever bivirkninger, så tal med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne information. Du kan også indberette bivirkninger til Lægemiddelstyrelsen (www.meldenbivirkning.dk) eller til AbbVie drugsafetyscandi@abbvie.com

Ozurdex® Patientvejledning

(dexamethason intravitrealt implantat 0.7mg)

Denne patientvejledning indeholder vigtig sikkerheds-information, som du skal kende før og efter behandling med Ozurdex®.

Hvorfor skal jeg læse denne patientvejledning? 2

Behandling 2

Hvordan skal jeg forberede mig til min behandling? 2

Hvad indgår i min behandling? 3

Hvad sker der efter min behandling? 3

Hvor finder jeg mere information om mit lægemiddel? 4

Hvorfor skal jeg læse denne patientvejledning?

Behandling med Ozurdex® kan være forbundet med følgende risici:

- Forhøjet tryk i øjet, som kan føre til glaukom (en øjensygdom der forårsager synstab).
- Inflammation (betændelse) i øjet (som regel forårsaget af en infektion).

For at forebygge videre udvikling/minimere alvorlige konsekvenser er det vigtigt for dig at være opmærksom på tidlige tegn og symptomer på disse risici, der er forbundet med Ozurdex®.

Kontakt omgående din læge eller sygeplejerske, hvis du på noget tidspunkt oplever et eller flere af følgende tegn eller symptomer forbundet med Ozurdex® behandling.

- Forværring af synet efter injektionen.
- Smerter eller ubehag i eller omkring øjet.
- Flere fnug eller pletter i synsfeltet.
- Sløret syn, som varer mere end en dag efter injektionen.
- Rødme i øjet, som fortsætter og bliver værre.
- Udflåd fra øjet.

Hvordan skal jeg forberede mig til min behandling?

Før behandlingen vil din læge give dig øjendråber med antibiotika. Du skal bruge disse i 3 dage op til behandlingen. Du skal fortsætte med at bruge øjendråberne i 3 dage efter behandlingen.

Hvad indgår i min behandling?

For at forberede dig til din behandling vil lægen:

- Rense dit øje for at forebygge infektioner og eventuelt give dig flere øjendråber med antibiotika.
- Dække dit ansigt med et afdækningsstykke.
- Lægge en lokalbedøvelse i øjet, så du ikke føler nogen smerte.
- Benytte en anordning til forsigtigt at holde dit øje åbent.

Lægen vil derefter anvende specialdesignet applikator til at injicere lægemidlet ind i den hvide del af øjet.

Du vil muligvis høre en klikkende lyd under injektionen og mærke et tryk i øjet.

Din læge vil derefter udføre nogle rutineundersøgelser af øjet for at bekræfte, at lægemidlet er givet korrekt.

Hvad sker der efter min behandling?

Efter injektionen:

- Vil dit syn være sløret i op til et døgn. Du kan muligvis også se nogle fnug eller pletter. Det er normalt og bør forsvinde med tiden.
- Kontakt din læge, hvis disse symptomer ikke forsvinder eller bliver værre.
- Hvis du normalt kører bil eller betjener maskiner, må du ikke fortsætte med dette, før dit syn er blevet normalt og ikke længere er sløret.