

## INFORMACJA DLA PACJENTA – INIEKCJE DOSZKLISTKOWE

SZANOWNA PACJENTKO / SZANOWNY PACJENCIE

Proponujemy preparat iniekcyjny do wnętrza gałki ocznej: EYLEA/LUCENTIS

### **Jak działa lek EYLEA/LUCENTIS**

EYLEA/LUCENTIS to lek zaliczany do tzw. inhibitorów VEGF to angielski skrót oznaczający czynnik wzrostu śródbłonna naczyń (vascular endothelial growth factor) a inhibitory VEGF to czynniki hamujące działanie VEGF, co opisuje sposób, w jaki EYLEA/LUCENTIS chroni wzrok. Nadmierna aktywacja tych receptorów przez VEGF-A może powodować patologiczne nowotworzenie naczyń i nadmierną przepuszczalność naczyń. W tych procesach PIGF może współdziałać z VEGF-A i jest również znany jako promotor infiltracji leukocytów oraz stanu zapalnego naczyń krwionośnych. Poprzez zablokowanie tego procesu EYLEA/LUCENTIS może powstrzymać powstawanie osłabionych naczyń krwionośnych, co w efekcie może przyczynić się do poprawy wzroku lub przynajmniej powstrzymać jego pogarszanie się.

### **Jak podajemy lek EYLEA/LUCENTIS**

Produkt EYLEA/LUCENTIS jest przeznaczony wyłącznie do wstrzyknięcia do ciała szklanego. Zabiegi wstrzyknięcia do ciała szklanego muszą być wykonywane przez wykwalifikowanego lekarza, doświadczonego w podawaniu iniekcji do ciała szklanego, zgodnie z medycznymi standardami i obowiązującymi wytycznymi. Należy zapewnić odpowiednie znieczulenie i jałowość, m.in. stosując miejscowo substancje bakteriobójcze o szerokim spectrum działania (np. powidon jodowany na skórę w okolicy oka, powieki i powierzchnię gałki ocznej). Zalecana jest chirurgiczna dezynfekcja rąk oraz użycie jałowych rękawiczek, jałowego obłożenia chirurgicznego i jałowej rozwórki powiek (lub odpowiednika).

### **Środki bezpieczeństwa**

Przed wstrzyknięciem leku EYLEA/LUCENTIS ważne jest, aby pacjent powiedział lekarzowi, lub pielęgniarce, jeśli:

- zostało u niego zdiagnozowane zakażenie gałki ocznej lub jej okolic
- ma zaczerwienione oko lub aktualnie odczuwa ból oka
- podejrzewa, że może mieć uczulenie na jod, jakiegokolwiek środki znieczulające lub którykolwiek ze składników leku EYLEA/LUCENTIS.
- wystąpiły jakiegokolwiek problemy związane z wcześniejszymi wstrzyknięciami do gałki ocznej
- ma jaskrę lub występował wzrost ciśnienia w gałce ocznej
- wystąpiły błyski światła w oku lub męty w oku (widzenie ruchomych kropek w polu widzenia)
- przyjmuje lek, również te, które są wydawane bez recepty oraz suplementy diety
- jest w ciąży, planuje zajście w ciążę lub karmi piersią. Brak doświadczenia w stosowaniu leku EYLEA/LUCENTIS u kobiet w ciąży. Leku EYLEA/LUCENTIS nie należy stosować w okresie ciąży. Jeśli pacjentka jest w ciąży powinna poradzić się lekarza przed zastosowaniem EYLEA/LUCENTIS. Kobiety w wieku rozrodczym muszą stosować skuteczną metodę antykoncepcji w trakcie leczenia i co najmniej przez trzy miesiące po ostatnim wstrzyknięciu leku EYLEA/LUCENTIS.
- jeśli w ciągu ostatnich czterech tygodni została przeprowadzona lub w ciągu najbliższych czterech tygodni jest planowana operacja na oku.

EYLEA/LUCENTIS jak każdy wydawany na receptę lek lub dostępny bez recepty, może powodować działania niepożądane. Nie u wszystkich działania te jednak występują. Najczęściej działania niepożądane to:

- przekrwienie oka
- ból gałki ocznej
- odwarstwienie od siatkówki substancji przypominającej żel wypełniającej wnętrze oka.
- widzenie ruchomych kropek
- wzrost ciśnienia wewnątrz gałki ocznej

Niektóre działania niepożądane mogą być ciężkie i są to;

- zakażenie wnętrza gałki ocznej
- zmętnienie soczewki (zaćma)

Pacjent powinien jak najszybciej skontaktować się z lekarzem, jeśli stwierdzi, że ból oka, przekrwienie oka, nieostrość widzenia, nasilają się, gdy widzenie pogarsza się lub występuje nadwrażliwość na światło.

Jeśli pacjent podejrzewa, że pojawiło się u niego działanie niepożądane, powinien skontaktować się ze swoim lekarzem.

**Czego należy spodziewać się po wizycie, podczas której wykonane było wstrzyknięcie leku EYLEA/LUCENTIS**

Po zabiegu lekarz może wykonać kilka badań dodatkowych oka, które mogą obejmować między innymi pomiar ciśnienia w gałce ocznej. Bezpośrednio po zabiegu widzenie może być niewyraźne. Jeśli pacjent zazwyczaj prowadzi samochód, nie powinien prowadzić, dopóki widzenie nie powróci do prawidłowego stanu. W ciągu kilku następnych dni może wystąpić przekrwienie oka lub mogą pojawić się plamki przesuwane się w polu widzenia. Oba te objawy powinny ustąpić w ciągu kilku dni. Jeśli jednak nie ustąpią lub nasilą się, należy skontaktować się z lekarzem. U niektórych pacjentów może występować pobołowanie lub dyskomfort w oku po wstrzyknięciu. Jeśli owo pobołowanie lub dyskomfort nie ustąpi lub nasili się, należy skontaktować się z lekarzem.

**Rozmowa z lekarzem**

Pytania w związku z planowanym leczeniem. Dodatkowo informacje, oczekiwania od strony chorego, rokowanie, zagrożenia itp. Zastrzeżenia pacjenta/ki odnośnie planowanego leczenia: .....

.....

**FORMULARZ ŚWIADOMEJ ZGODY  
NA PRZEPROWADZENIE LECZENIA W POSTACI INIEKCJI DOSZKLISTKOWYCH**

.....  
Imię i nazwisko pacjenta

--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

PESEL

.....  
Oddział

.....  
data

Oświadczam, iż zostałem/am poinformowany/na o potrzebie przeprowadzenia u mnie zabiegu, jako najkorzystniejszej dla mnie metody leczenia. Otrzymałem/am wszelkie informacje co do rodzaju zabiegu, a także innych metod leczenia. W trakcie rozmowy miałem/am możliwość zadania pytań dotyczących wszelkich interesujących mnie kwestii związanych z zabiegiem, ryzykiem zabiegu o okolicznościach przed i po zabiegowymi oraz związanych z nim ryzykiem. Uzyskałem/am wyczerpującą odpowiedź na wszystkie interesujące mnie pytania, zrozumiałem/am przebieg i cel leczenia. Nie mam więcej pytań.

Bez zastrzeżeń ZGADZAM SIĘ na zastosowanie u mnie leczenia doszklistkowego preparatem EYLEA/LUCENTIS\*

.....  
data i podpis lekarza przyjmującego zgodę

.....  
czytelny podpis pacjenta

\* Niepotrzebne skreślić