

Patientguide

Patientguide till Pavblu®▼ (aflibercept)

Den här broschyren har tagits fram för patienter som har fått Pavblu (aflibercept injektionsvätska, lösning)

- ▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera alla eventuella biverkningar du får. I avsnittet "Rapportering av biverkningar" finns en beskrivning av hur du gör.

Denna patientguide uppfyller villkoren för försäljningsgodkännandet.



Sammanfattning av viktig säkerhetsinformation:

Kontakta omedelbart din läkare om du får något av följande symtom efter att du har börjat behandlingen med Pavblu:

- Om ögonsmärta eller -rodnad efter injektionen inte går över eller blir värre
- Om din syn blir suddigare eller du inte kan se lika bra som vanligt
- Om du blir mer ljuskänslig
- Om du plötsligt börjar se rörliga prickar, ljusblixtar eller skuggor i synfältet

Det finns mer information och en beskrivning av hur du rapporterar biverkningar på sidorna 10–12 i den här patientguiden.

Läs också noga igenom bipacksedeln till Pavblu som följer med patientguide. Du kan också läsa bipacksedeln online via www.fass.se

Den här broschyren innehåller följande information:

Patientguide till Pavblu	4
Innan du börjar behandlas med Pavblu	6
Förberedelser för injektionen med Pavblu	8
Efter injektionen med Pavblu	9
Biverkningar av Pavblu	10
Rapportering av biverkningar	12

Patientguide till Pavblu

Din läkare har ordinerat Pavblu eftersom du har fått någon av följande diagnoser:

- neovaskulär (våt) åldersrelaterad makuladegeneration (AMD)
- nedsatt syn till följd av makulaödem sekundärt till retinal venocklusion (grenvensocklusion (BRVO) eller centralvensocklusion (CRVO))
- nedsatt syn till följd av diabetiska makulaödem (DME)
- nedsatt syn till följd av myopisk koroidal neovaskularisering (myopisk CNV)

Alla de här tillstånden gör att du får sämre synskärpa, det vill säga att du får svårare att se tydligt. Behandlingar som Pavblu kan minska risken för att din syn ska fortsätta bli sämre och kan lindra vissa av de symtom du har.

Den här broschyren finns också inläst så att du kan lyssna på den. Klicka på länken om du vill lyssna på inspelningen:

[Klicka här för att öppna länken](#)

Eller ange följande länk i din webbläsare:

<https://amgen.link/ujxSO>

Du kan även komma åt inläsningen genom att skanna QR-koden nedan:



Innan du börjar behandlas med Pavblu

Före injektionen ska du tala om för läkaren eller sjuksköterskan om du

- har en infektion i eller i området runt ögat
- har en rodnad i ögat eller smärta i ögat
- tror att du kan vara allergisk mot jod, smärtstillande medel eller något ämne som finns i Pavblu. En fullständig lista med ingredienser finns i bipacksedeln
- har haft besvär av eller problem med ögoninjektioner tidigare
- har glaukom (grön starr) eller har eller har haft högt tryck i ögat
- ser, eller har sett, ljusblixtar eller prickar i synfältet
- tar några mediciner, både receptbelagda och receptfria
- har genomgått eller kommer att genomgå en ögonoperation inom fyra veckor före eller efter behandlingen med Pavblu
- är gravid, planerar att bli gravid eller ammar

Fertila och gravida kvinnor

Det finns väldigt få uppgifter om hur säkert det är för gravida kvinnor att behandlas med aflibercept.

Pavblu bör inte användas under graviditet om inte den nytta för modern överväger riskerna för det ofödda barnet.

Pavblu rekommenderas inte under amning eftersom små mängder Pavblu kan passera över i bröstmjölken och dess effekter på nyfödda/spädbarn inte är kända.

Diskutera detta med din läkare före behandling med Pavblu.

Fertila kvinnor bör använda en effektiv preventivmetod under behandlingen och i minst tre månader efter den sista injektionen med Pavblu.

Förberedelser för injektionen

Du får instruktioner av läkaren eller sköterskan om vad du behöver göra innan du kommer på läkarbesöket.

- Efter behandlingen kan din syn bli suddig, så du bör inte köra bil hem. Planera så att en vän eller familjemedlem kan följa dig till läkarbesöket eller ordna så att du kan ta dig hem säkert på annat sätt.
- På dagen för besöket ska du inte använda smink.

Efter injektionen med Pavblu

- Det kan hända att läkaren gör en del ögonundersökningar efter injektionen. Bland annat kan läkaren mäta trycket i ögat.
- Efter injektionen kan din syn vara suddig, så du bör inte köra bil förrän du ser normalt igen.
- Under de närmaste dagarna efter injektionen kan ögat bli blodsprängt och det kan hända att du ser rörliga fläckar i synfältet. Båda besvären bör försvinna inom några dagar. Om de inte gör det, eller om de blir värre, ska du kontakta din läkare.
- En del känner lite smärta eller obehag i ögat efter injektionen. Om smärtan inte går över eller blir värre ska du kontakta din läkare.

Biverkningar av Pavblu

Precis som alla läkemedel kan Pavblu orsaka biverkningar. Men alla som behandlas med Pavblu får inte biverkningar.

Kontakta omedelbart din läkare om du upplever något av följande tecken eller symtom, eftersom de kan bero på en allvarlig komplikation av behandlingen:

Biverkning	Tecken eller symtom
Infektion eller inflammation inne i ögat	• Smärta eller ökat obehag i ögat • Ögonrodnad som förvärras • Ljuskänslighet • Svullnad av ögonlocket • Synförändringar, till exempel plötslig försämring av synen eller dimsyn

Biverkning	Tecken eller symtom
Grumling av ögats lins (katarakt)	• Dimsyn • Skuggor i synfältet • Mindre distinkta linjer och former • Sämre färgseende (t.ex. att färger ser urtvättade ut)
Förhöjt tryck i ögat	• Upplevelse av glrior runt ljuskällor • Smärta i ögat • Rött öga • Illamående eller kräkningar • Synförändringar
Reva i eller avlossning av ett skikt av näthinnan	• Plötsliga ljusblixtar • Prickar i synfältet som plötsligt dyker upp eller blir fler • Inskränkning av synfältet, likt en gardin som dras ned framför ögat som kan upplevas som en skuggning som successivt täcker delar av synfältet. • Synförändringar

En fullständig lista med biverkningar finns i bipacksedeln.

Rapportering av biverkningar

Tala alltid om för din läkare om du upplever biverkningar. Det gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i bipacksedeln.

Du kan också rapportera biverkningar direkt till:
Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka kunskapen om läkemedlets säkerhet.

För övriga medicinska frågor kontakta Amgens avdelning för medicinsk information, telefonnummer 08-695 11 00 eller per e-post till medinfo.sweden@amgen.com