

Informação de segurança
sobre o tratamento com:



Guia do Doente
com perda da visão
devida a edema macular
secundário a **oclusão**
da veia retiniana
(oclusão de ramo
da veia retiniana
(ORVR) ou oclusão
da veia central
da retina (OVCR))

Antes de iniciar o seu tratamento com EYLEA[®], leia atentamente este material informativo, incluindo o Folheto Informativo para o doente (em anexo). Poderá aceder ao áudio através de <https://www.edumaterial.bayer.pt/eylea-doente-ovcrorvr> ou da leitura do código QR (disponível no final do guia).

O que é EYLEA[®]?

Eylea[®] é uma solução que é injetada no olho para tratar uma doença dos olhos que provoca perda da visão devida a edema macular secundário a oclusão da veia retiniana (Oclusão de Ramo da Veia Retiniana (ORVR) ou Oclusão da Veia Central da Retina (OVCR)).

O tratamento inicia-se com uma injeção por mês. O intervalo entre duas injeções não deve ser inferior a um mês. Se a situação não melhorar após os três primeiros meses de tratamento, o seu médico pode decidir parar o tratamento.

Antes da injeção

Antes da sua injeção é importante informar o seu médico se:

- // Tem uma infeção no olho ou à sua volta
- // Tem atualmente dor ou vermelhidão no seu olho
- // Pensa que tem alergia (hipersensibilidade) ao aflibercept ou a qualquer outro componente de Eylea®, ao iodo ou a anestésicos
- // Teve anteriormente problemas com injeções nos olhos
- // Tem glaucoma ou antecedentes de aumento da pressão no interior do olho
- // Tem antecedentes de ver luzes intensas repentinas ou manchas
- // Foi submetido a cirurgia ao olho nas últimas quatro semanas ou está planeada cirurgia nas próximas quatro semanas

- Estiver a tomar ou tiver tomado recentemente outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica
- Estiver grávida ou se existe a possibilidade engravidar (ver abaixo)

Não use maquilhagem no dia marcado para o tratamento.

Deve assegurar-se de que é **acompanhado** por alguém que o possa levar a casa, uma vez que a sua visão ficará temporariamente afetada e não será capaz de conduzir imediatamente após a injeção.

A Injeção

Um médico ou enfermeiro irão prepará-lo para o tratamento:

- /** Será administrado um anestésico local diretamente no olho
- /** Será utilizado um desinfetante para limpar cuidadosamente o seu olho e a pele à volta
- /** A sua face será coberta com um campo cirúrgico especial
- /** O seu olho será mantido aberto para que não possa pestanejar

Um médico irá administrar-lhe a injeção na parte branca do seu olho:

- /** Pode sentir uma ligeira pressão à medida que lhe é administrada a injeção.

Depois da Injeção

- // O seu médico pode efetuar alguns exames oftalmológicos, que podem incluir a medição da pressão no olho.
- // Logo após o tratamento a sua visão estará turva. Se normalmente conduz, não deve conduzir até a sua visão voltar ao normal. Deixe alguém levá-lo a casa.
- // Poderá ficar com o olho congestionado/vermelho (hemorragia conjuntival). Se esta vermelhidão não desaparecer em alguns dias ou se se agravar, informe o seu médico.
- // Poderá ver manchas móveis na sua visão (flocos vítreos). Se estes flocos vítreos não desaparecerem em poucos dias ou se agravarem, informe o seu médico.
- // Poderá sentir dor no olho depois da injeção. Se a dor se agravar ou se não desaparecer completamente em poucos dias, informe o seu médico.

// As injeções podem causar outros efeitos indesejáveis (consulte o Folheto Informativo).

Após a injeção, se sentir uma diminuição súbita na visão ou um aumento da dor e vermelhidão no seu olho, **contacte imediatamente com o seu médico.**

Efeitos indesejáveis possíveis

Esteja atento a quaisquer alterações que ocorram no seu olho após a injeção, nomeadamente as seguintes, que podem ser graves:

- // Inflamação no interior do olho (endoftalmite)
- // Turvação do cristalino (catarata)
- // Aumento da pressão no interior do olho
- // Diminuição da nitidez da visão (rasgadura do epitélio pigmentado da retina)

Em caso de ocorrência de alguma destas alterações, entre imediatamente em contacto com o médico.

Gravidez

As mulheres com potencial para engravidar têm de utilizar métodos contraceptivos eficazes durante o tratamento e durante pelo menos 3 meses após a última injeção deste medicamento.

Não existe experiência com a utilização deste medicamento em mulheres grávidas, pelo que não deve ser utilizado durante a gravidez, a menos que o potencial benefício justifique o potencial risco para a criança não nascida. Se está grávida ou planeia engravidar, discuta este assunto com o seu médico antes do tratamento com este medicamento.

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicá-los, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

INFARMED, I.P.

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos
Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53
1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento:

800 222 444 (gratuita)

Sítio da internet:

<http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização de Eylea[®], fale com o seu médico.

Acesso ao guia do doente em formato digital:

Para aceder à informação de segurança sobre o tratamento com Eylea[®], incluindo a versão áudio deste guia, visite:

<https://www.edumaterial.bayer.pt/eylea-doente-ovcrorvr>

Também poderá utilizar o seu smartphone para aceder através da leitura do seguinte código QR:





Bayer Portugal, Lda,
Rua Quinta do Pinheiro, 5, 2794-003 Carnaxide, Portugal
Copyright© 2018 Bayer AG