

Informatie voor de patiënt voor behandeling met Beovu[®] (brolucizumab)

Wat is brolucizumab en waarvoor wordt het gebruikt?

Brolucizumab is de werkzame stof in het medicijn. Dit medicijn behoort tot de groep van geneesmiddelen die VEGF-remmers wordt genoemd. Een stof die vasculaire endotheliale groeifactor A (VEGF-A) heet, veroorzaakt de groei van bloedvaten in het oog. Door aan VEGF-A te binden, blokkeert brolucizumab dit effect en vermindert zo de groei van abnormale bloedvaten.

Daardoor neemt de lekkage van vocht of bloed in het oog af.

Dit middel wordt door uw arts in het oog geïnjecteerd ('intravitreale injectie') om nLMD en DME bij volwassenen te behandelen.

Wat is neovasculaire (natte) leeftijdsgebonden maculadegeneratie (nLMD)?

Neovasculaire (natte) LMD treedt op als er abnormale bloedvaten onder de macula (gele vlek) groeien. De macula bevindt zich in het midden van het netvlies en ligt aan de achterzijde van de oogbol. De macula zorgt voor helder zicht. De abnormale bloedvaten kunnen vocht of bloed in en onder het netvlies lekken, waardoor de macula minder goed gaat werken en het gezichtsvermogen vermindert.

Wat is diabetisch macula-oedeem (DME)?

Diabetisch macula-oedeem is een progressieve ziekte veroorzaakt door diabetes. Het kan leiden tot onomkeerbaar verlies van het gezichtsvermogen of blindheid. Beschadigde bloedvaten in het oog kunnen ervoor zorgen dat er vloeistof in de macula lekt. De macula is verantwoordelijk voor het centrale zicht en is het onderdeel van je oog wat gebruikt wordt voor dingen als: lezen, rijden en gezichten herkennen.

Na de behandeling

Uw arts zal na uw injectie enkele oogtesten uitvoeren. Deze testen kunnen bestaan uit het meten van de druk in uw oog of het beoordelen van de conditie van de oogzenuw.

In enkele gevallen kan na een intravitreale injectie met brolucizumab het volgende optreden:

- Een zeldzame ernstige ontsteking (endofthalmitis) meestal geassocieerd met infectie in het oog
- Een loslating van een van de lagen aan de achterkant van het oog (netvliesloslating/scheur)
- Een afweerreactie van het lichaam op het middel (immuunrespons)
- Een tijdelijke verhoging van de druk in de oogbol. Deze verhoging is gebruikelijk, maar veroorzaakt meestal geen symptomen

- Ontsteking van de bloedvaten in het netvlies (retinale vasculitis) en/of verstopping van de bloedvaten in de achterkant van het oog (retinale vasculaire occlusie) of een minder ernstige ontsteking binnen het oog (intra-oculaire ontsteking)
 - U kunt meer risico lopen als u een vrouw of van Japanse afkomst bent
 - Als u in het afgelopen jaar een intra-oculaire ontsteking en/of retinale vasculaire occlusie heeft gehad, dan heeft u een verhoogd risico op het ontwikkelen van retinale vasculitis en/of retinale vasculaire occlusie

Neem onmiddellijk contact op met uw arts als u een van deze symptomen ervaart:

- Een plotselinge afname of verandering van het zicht, inclusief vlekken of flitsen (glasvochttroebelingen, floaters of mouches volantes genaamd)
- Verhoogde gevoeligheid voor licht (ongemak bij fel licht)
- Pijn, ongemak of roodheid van uw oog

Wat kunt u doen na uw behandeling?

- Na uw injectie kunt u korte tijd last hebben van uw zicht (bijvoorbeeld wazig zien). Bestuur geen voertuigen en gebruik geen machines totdat dit voorbij is.
- Wees proactief en vertel het uw arts of verpleegkundige als u veranderingen in uw zicht ervaart.
- Het is belangrijk om het door uw arts aanbevolen bezoekschema te volgen.

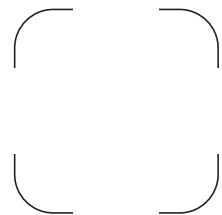
Hoe kunt u contact opnemen met uw oogkliniek:

Contact:

Telefoon:

Adres:

E-mail:



Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

▼ Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen.

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Bijwerkingen kunnen ook altijd gemeld worden bij de houder van de handelsvergunning van het product (Novartis Pharma B.V.; www.novartis.nl; bijwerkingen.nederland@novartis.com).

Meer informatie

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn op www.geneesmiddeleninformatiebank.nl. Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

De informatie in deze brochure voor patiënten is ook beschikbaar als geluidsbestand en is terug te vinden op www.novartis.nl/medicijnen/rmm/beovu.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).