



## Przewodnik pacjenta w czasie leczenia produktem Beovu<sup>®</sup> (brolucizumab)

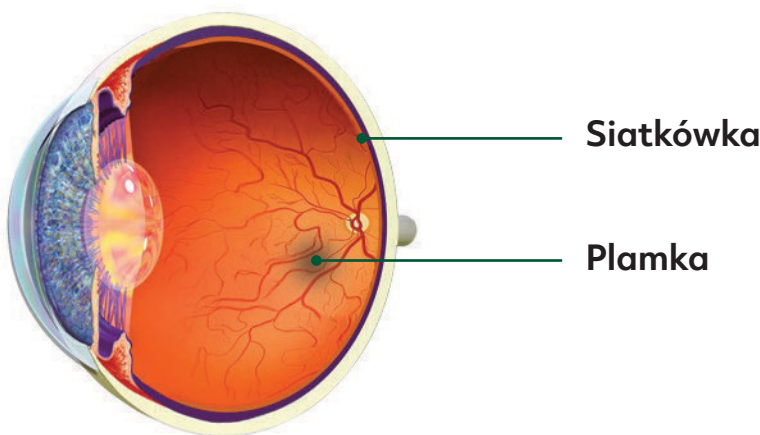
w leczeniu neowaskularnej (wysiękowej)  
postaci zwyrodnienia plamki związanego  
z wiekiem (ang. *age-related macular  
degeneration, AMD*) i cukrzycowego obrzęku  
plamki (ang. *diabetic macular edema, DME*)

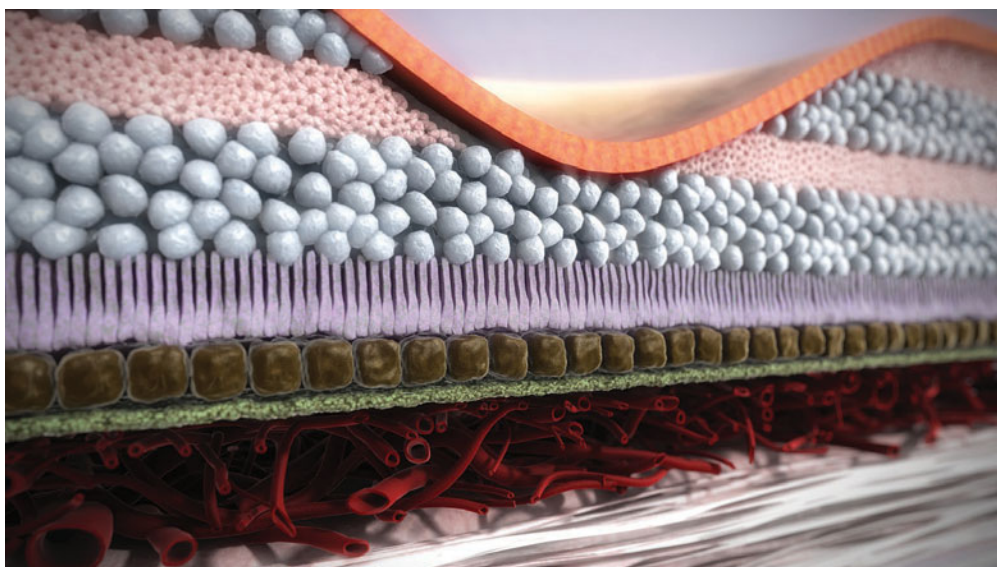
## Co to jest neowaskularna (wysiękowa) postać zwyrodnienia plamki związanego z wiekiem (ang. *age-related macular degeneration, AMD*)?

Wysiękowa postać AMD występuje, gdy pod plamką powstają i rozwijają się nieprawidłowe naczynia krwionośne. Plamka, która znajduje się w tylnej części oka odpowiada za wyraźne widzenie. Z nieprawidłowych naczyń krwionośnych może przeciekać do oka płyn lub krew i zaburzać czynność plamki, co osłabia widzenie.

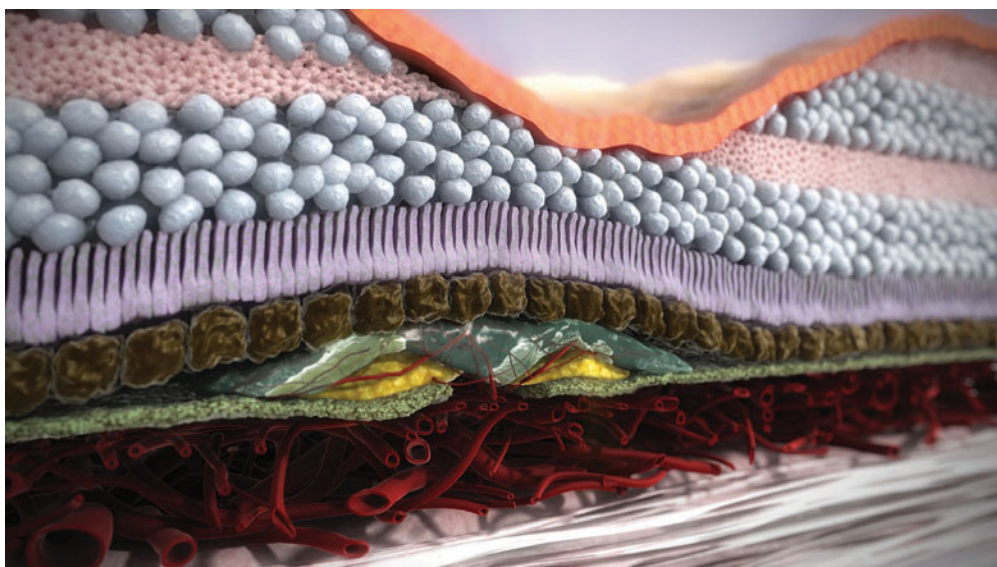
## Co to jest cukrzycowy obrzęk plamki (ang. *diabetic macular edema, DME*)?

DME to postępująca choroba wywołwana przez cukrzycę, która może prowadzić do nieodwracalnej utraty wzroku lub ślepoty. Uszkodzone naczynia krwionośne w oku mogą powodować przeciek płynu w obrębie plamki. Plamka odpowiada za widzenie centralne i jest tą częścią oka, której używamy podczas czytania, prowadzenia samochodu i rozpoznawania twarzy.





**Prawidłowa siatkówka**



**Siatkówka w przebiegu wysiękowego AMD**

Powstawanie nowych nieprawidłowych naczyń krwionośnych i przeciek, powodujący uszkodzenie plamki żółtej

## Dlaczego będę leczony/leczona lekiem Beovu®?

Lek Beovu® zawiera substancję czynną brolicizumab, która należy do grupy leków zwanych lekami przeciweowaskularyzacyjnymi.

Substancja zwana czynnikiem wzrostu śródbłonna naczyniowego A (ang. *vascular endothelial growth factor A*, VEGF-A) powoduje wzrost naczyń krwionośnych w oku. Łącząc się z VEGF-A lek Beovu® blokuje jego działanie i w ten sposób zmniejsza wzrost nieprawidłowych naczyń krwionośnych w wysiękowej postaci AMD i w DME, co z kolei ogranicza przeciekanie płynu lub krwi do oka.



## Jak jest podawany lek Beovu®?

- Lek Beovu® jest wstrzykiwany do oka (wstrzyknięcie do ciała szklanego) przez lekarza.
- Po wstrzyknięciu leku lekarz przeprowadzi badania oka. Badania te mogą obejmować pomiar ciśnienia wewnątrz oka lub ocenę stanu nerwu wzrokowego.

## Czego mogę się spodziewać po leczeniu lekiem Beovu®?

Czasami po wstrzyknięciu do ciała szklanego leku takiego jak Beovu® może wystąpić:

- Niezbyt częste, ale ciężkie zapalenie oka (zapalenie wnętrza gałki ocznej), zwykle związane z infekcją wewnątrz oka lub oddzielenie się jednej z warstw w tylnej części oka (odwarstwienie/przedarcie siatkówki).
- Przejściowe zwiększenie ciśnienia w oku (ciśnienia śródgałkowego). Taki wzrost występuje często, ale zazwyczaj przebiega bez objawów; aby wykryć ten stan, lekarz musi dokonać pomiarów ciśnienia wewnątrz oka.

## Ważne informacje o ryzyku

- Może wystąpić zapalenie naczyń krwionośnych w siatkówce (zapalenie naczyń siatkówki) i (lub) zablokowanie naczyń krwionośnych w oku (nieδροżność naczyń siatkówki) lub mniej ciężki rodzaj zapalenia oka (zapalenie śródgałkowe). Większe ryzyko wystąpienia podobnych zdarzeń dotyczy kobiet lub osób pochodzenia japońskiego.
  - Zwiększone ryzyko zapalenia naczyń siatkówki i (lub) nieδροżności naczyń siatkówki dotyczy osób, u których w ostatnim roku wystąpiło zapalenie śródgałkowe i (lub) nieδροżność naczyń siatkówki.
- Możliwa jest odpowiedź immunologiczna (działanie immunogenne).

## Czego mogę się spodziewać po leczeniu lekiem Beovu®? (cd.)

Należy natychmiast skontaktować się z lekarzem prowadzącym, jeżeli u pacjenta wystąpi którykolwiek z następujących objawów:

- Nagłe pogorszenie lub zmiana widzenia
- Pojawienie się nowych lub zwiększenie liczby istniejących mętów (małych cząstek w polu widzenia)
- Ogólne zaczerwienienie oka
- Nowy lub utrzymujący się ból oka lub nasilenie się dyskomfortu w oku
- Błyski światła lub zwiększona wrażliwość na światło (dyskomfort spowodowany jasnym światłem)

## Co mogę zrobić po podaniu leku Beovu®?

- Po wstrzyknięciu leku, Pani/Pana widzenie może być tymczasowo zmienione (na przykład może wystąpić nieostre widzenie). Nie należy prowadzić pojazdów ani obsługiwać maszyn, dopóki objawy te utrzymują się.
- Należy być proaktywnym i powiedzieć lekarzowi lub pielęgniarce o wszystkich zauważonych zmianach w widzeniu.
- Ważne jest, aby stosować się do schematu wizyt zaleconych przez lekarza prowadzącego.

# Jak skontaktować się z kliniką okulistyczną:

kontakt: .....

telefon: .....

adres: .....

e-mail: .....

## Działania niepożądane należy zgłaszać do:

Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań  
Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych,  
Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych  
Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa  
tel.: 22 49 21 301, faks: 22 49 21 309  
strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

lub do podmiotu posiadającego pozwolenie na dopuszczenie  
do obrotu dla produktu leczniczego w Polsce – firmy Novartis  
korzystając z następujących danych kontaktowych:

Novartis Poland Sp. z o.o., ul. Marynarska 15, 02-674 Warszawa  
Dział ds. Bezpieczeństwa Pacjentów  
tel.: 22 375 48 80, faks: 22 375 47 50  
e-mail: [zdarzenia.niepozadane@novartis.com](mailto:zdarzenia.niepozadane@novartis.com)



Novartis Poland Sp. z o.o.  
02-674 Warszawa, ul. Marynarska 15  
tel. 22 375 4 888, fax 22 375 4 700

