



## Hvor finner du mer informasjon

Som alle legemidler, kan Ozurdex<sup>®</sup> forårsake bivirkninger, men ikke alle får det. En detaljert liste over mulige bivirkninger finner du i pakningsvedlegget som følger med Ozurdex<sup>®</sup>.

For mer informasjon om dette legemidlet, se pakningsvedlegget. Pakningsvedlegget kan også søkes opp på [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no)

Hvis du ønsker flere eksemplarer av pasientveiledningen, ta kontakt med lege eller sykepleier.

Denne pasientveiledningen er tilgjengelig på [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no)

En lydversjon av denne pasientveiledningen er også tilgjengelig via QR-koden under og på [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no)



For å melde bivirkninger av dette legemidlet kontakt legen din, sykepleier, apotek, eller meld inn på elektronisk skjema til DMP: [www.dmp.no/pasientmelding](http://www.dmp.no/pasientmelding)  
Du kan også kontakte AbbVie ([kontakt@abbvie.com](mailto:kontakt@abbvie.com)) for å rapportere bivirkninger under bruk av dette legemidlet.

Sikkerhetsinformasjon Etter krav fra  
Direktoratet for  
medisinske produkter

## Ozurdex<sup>®</sup> pasientveiledning

(intravitrealt deksametasonimplantat 700 mikrogram)

*Denne pasientveiledningen inneholder viktig sikkerhetsinformasjon du bør være oppmerksom på før og etter behandling med Ozurdex<sup>®</sup>.*

### Hvorfor bør jeg lese denne pasientveiledningen? 2

|  |          |
|--|----------|
| <b>Behandling</b>                              | <b>2</b> |
| Hvordan bør jeg forberede meg på behandlingen? | 2        |
| Hva innebærer behandlingen?                    | 3        |
| Hva skjer etter behandlingen?                  | 3        |
| Hvor finner du mer informasjon                 | 4        |

## Hvorfor bør jeg lese denne pasientveiledningen?

Behandling med Ozurdex® kan være forbundet med følgende risikoer:

- Økt trykk i øyet, noe som kan føre til glaukom (en øyesykdom som forårsaker synstap).
- Betennelse i øyet (vanligvis forårsaket av infeksjon).

For å forhindre progresjon/minimere alvorlige konsekvenser, er det viktig å være oppmerksom på tidlige tegn og symptomer på disse risikoene forbundet med Ozurdex®.

**Kontakt lege eller sykepleier umiddelbart hvis du på noe tidspunkt opplever noen av disse tegnene og symptomene etter behandling med Ozurdex®.**

- Svekket syn etter injeksjonen.
- Smerte eller ubehag i eller rundt øyet.
- Økt følelse av fremmedlegemer eller flekker i synsfeltet.
- Tåkesyn som varer mer enn en dag etter injeksjonen.
- Rødhet i øyet som fortsetter å forverres.
- Puss fra øyet.

## Hvordan bør jeg forberede meg på behandlingen?

Før behandlingen vil legen gi deg øyedråper med antibiotika. Du skal bruke disse i 3 dager før behandlingen. Du bør fortsette å bruke øyedråpene i ytterligere 3 dager etter behandlingen.

## Hva innebærer behandlingen?

For å klargjøre deg for behandlingen, vil legen:

- rense øyet for å minimere infeksjon. Legen kan også tilføre flere øyedråper med antibiotika.
- dekke til ansiktet ditt med en spesiell duk.
- bedøve øyet slik at du ikke føler smerte.
- bruke et hjelpemiddel som holder øyet ditt vidåpent.

Legen vil deretter bruke en spesiallaget applikator for å injisere medisinen i øyet ditt, gjennom den hvite delen av øyet. Du vil kanskje høre en klikkende lyd under denne prosessen, samt føle et visst trykk på øyet.

Legen vil deretter utføre rutinemessige undersøkelser av øyet for å bekrefte at behandlingen var vellykket.

## Hva skjer etter behandlingen?

Etter injeksjonen:

- Kan du oppleve tåkesyn opptil en dag etterpå.
- Kan du også oppleve følelsen av fremmedlegemer eller flekker i synsfeltet, noe som er normalt og går vanligvis over etter en tid.
- Kontakt legen hvis disse symptomene ikke forsvinner, eller hvis de forverres.
- Hvis du vanligvis kjører bil eller bruker maskiner, skal du ikke begynne med dette igjen før alt tåkesyn er borte.