

# SÄKERHETS- INFORMATION FÖR PATIENTER

Rimmyrah 10 mg/ml  
injektionsvätska, lösning.  
ranibizumab

▼ 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 de biverkningar du eventuellt får till Fimea: Sökerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret PB 55, 00034 FIMEA, [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi). Eller till Orion Pharma, Drug Safety, Orionvägen 1, 02101 Esbo eller [pharmacovigilance@orionpharma.com](mailto:pharmacovigilance@orionpharma.com).



## VAD ÄR RIMMYRAH?

- Rimmyrah är ett läkemedel som innehåller den aktiva substansen ranibizumab och tillhör en grupp läkemedel som kallas antineovaskulära medel, det känner igen och binder specifikt till ett protein som kallas human vaskulär endotelial tillväxtfaktor A (VEGF-A).
- Om det finns för mycket VEGF-A orsakar det onormal tillväxt av blodkärl och svullnad i ögat, något som kan leda till synnedsättning. Genom att binda till VEGF-A kan den aktiva substansen blockera dess verkningar. Som ett resultat kan detta läkemedel hjälpa till att stabilisera och i många fall förbättra synen.

# INNAN DU FÅR LÄKEMEDLET

- Innan du får ranibizumab måste du tala om för läkaren om du haft en stroke eller haft några övergående tecken på stroke (svaghet eller förlamning i armar/ben eller ansiktet, svårt att tala eller uppfatta saker) så att man kan besluta om detta är den mest lämpliga behandlingen för dig.
- Tala om för läkaren om du tar eller nyligen har tagit några andra läkemedel. Detta gäller även receptfria läkemedel.
- **Det är viktigt att du berättar för läkaren om du:**
  - ▶ har en ögoninfektion
  - ▶ du har ont eller är röd i ögat
  - ▶ tror att du kan vara allergisk mot ranibizumab eller mot jod.

## HUR GES DETTA LÄKEMEDLET?

Läkemedlet ges som en injektion i ögonvitan (glaskroppen) av en ögonläkare. Det är normalt att vara lite nervös inför den här sortens injektion, men patienter som genomgått behandlingen säger att injektionen är så gott som smärtfri. De flesta patienter tycker att deras oro inför injektionerna försvann efter den första injektionen.

### Läkaren eller sjuksköterskan kommer att:

- ▶ täcka över ditt ansikte och området runt ögonen med en särskild duk
  - ▶ göra rent ögat och huden runtom ögat
  - ▶ hålla ditt öga öppet så att du inte blinkar
  - ▶ bedöva ögat med ett bedövningsmedel för att det inte ska göra ont
- **Därefter** ges injektionen i ögonvitan. Du kan känna ett litet tryck vid injektionen.

# VAD HÄNDER EFTER BEHANDLINGEN?

- **Läkaren gör några undersökningar av ögat, bland annat mätning av trycket i ögat för att kontrollera att behandlingen gick bra.**
- **Ögonvitan, där injektionen gavs, kommer troligen att bli röd.**
  - ▶ Denna rodnad är normal och försvinner på några dagar.
  - ▶ Kontakta ögonmottagningen om den inte försvinner eller om den blir värre.
- **Eventuellt ser du några prickar, s.k. "floaters" i synfältet.**
  - ▶ Prickarna är ett normalt fenomen och bör försvinna på några dagar.
  - ▶ Kontakta läkaren om de inte försvinner eller om de blir värre.
- **Dina pupiller har vidgats inför behandlingen och det kan göra det svårt att se under ett par timmar efter behandlingen.**
  - ▶ Du ska inte köra bil eller använda maskiner förrän synen är normal igen.
- **Det är viktigt att vara uppmärksam på förändringar i ögat och hur du mår rent allmänt under veckan efter behandlingen.**
- **Kontakta ögonmottagningen så snart som möjligt om du märker något av följande symtom:**
  - ▶ ögonsmärta eller ökat obehag i ögat
  - ▶ ökad ljuskänslighet
  - ▶ rinnande ögon (ökad tårbildning)
  - ▶ svullna ögonlock eller annan svullnad
  - ▶ ögat blir rödare
  - ▶ dimsyn, synförvrängning eller plötsligt synbortfall
  - ▶ ljusblixtar
  - ▶ en ökning av antalet prickar ("flugor"), svarta fläckar eller färgade ljusringar i synfältet
  - ▶ torra ögon

**Berätta dessutom omedelbart för din läkare om du upplever något av följande tecken på sjukdom eller symtom:**

- ▶ plötslig smärta eller svullnad i musklerna
- ▶ huvudvärk
- ▶ yrsel
- ▶ andningsbesvär
- ▶ hosta
- ▶ illamående, kräkningar
- ▶ svettning, klåda, hudutslag
- ▶ svullnad av läppar eller ansikte
- ▶ tillfälligt haltande, varma/ömma vadmuskler
- ▶ domningar och smärta i hud, armar eller ben
- ▶ näsblod
- ▶ blod i urinen
- ▶ blåmärken
- ▶ sluddrigt tal
- ▶ känsla av svaghet eller tecken på muskelförlamning (särskilt på ena sidan av kroppen).

- **Om du upplever några biverkningar som inte omnämns i det här informationsmaterialet, vänligen kontakta din läkare.**



## Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan dessutom rapportera biverkningar direkt via:

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea  
Biverkningsregistret  
PB 55  
00034 FIMEA  
[www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta Läkemedel:  
Orion Pharma  
Tel: 010 4261  
[www.orion.fi](http://www.orion.fi)

När du rapporterar en misstänkt biverkning, var noga med att ange läkemedlets försäljningsnamn och batchnummer.

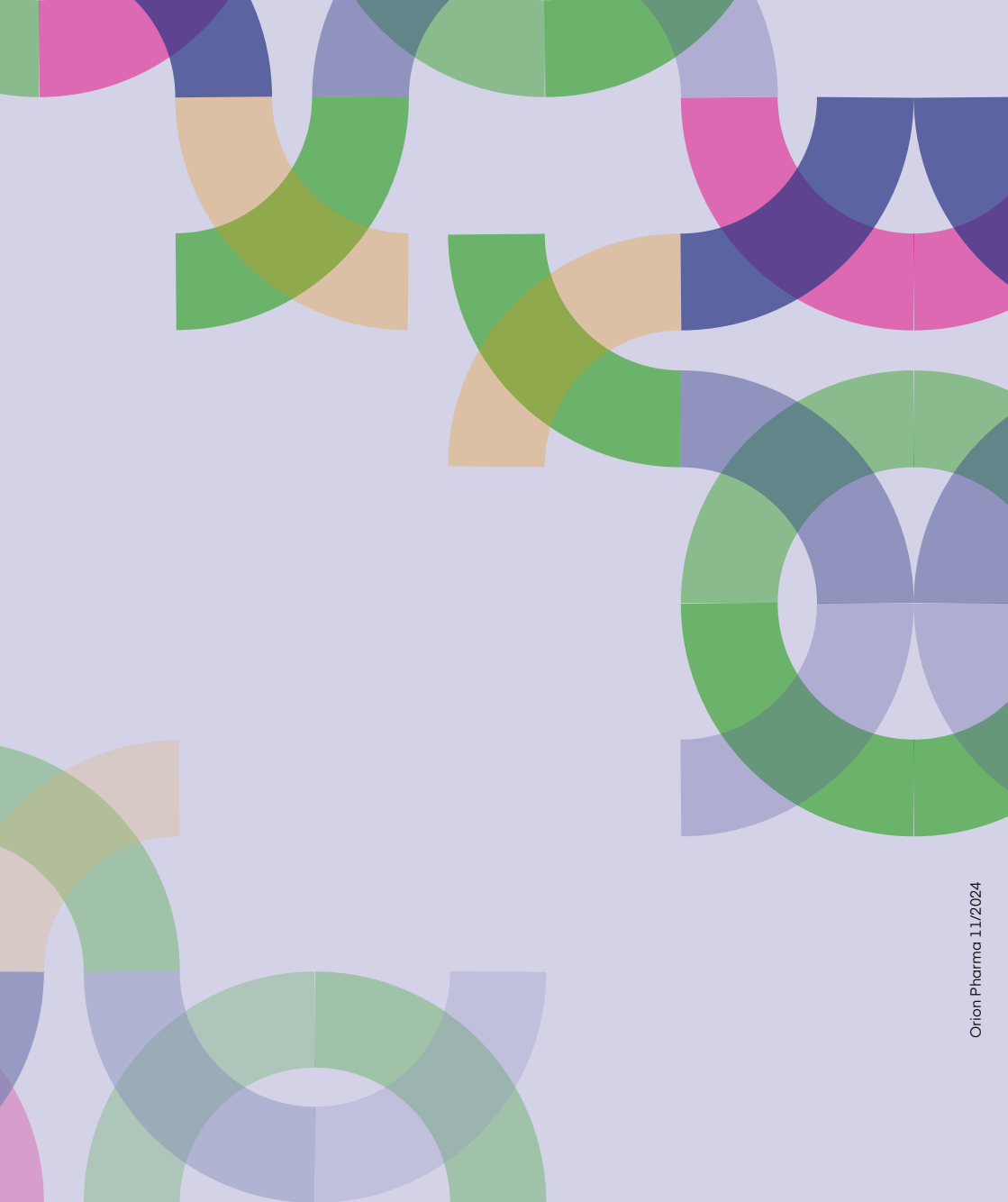
Om du har ytterligare frågor, vänd dig till din läkare. Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.



### Denna guide som ljudfil

Denna guide finns tillgänglig som ljudfil på:  
eller via webbplatsen:  
[qr.orionproductsafety.com/rimmyrah/fi](http://qr.orionproductsafety.com/rimmyrah/fi)





Orion Oyj, Orion Pharma  
PB 65, 02101 Esbo  
Tfn 010 4261  
[www.orion.fi](http://www.orion.fi)

Orion Pharma 11/2024