



TURVALLISEN KÄYTÖN OPAS POTILAILLE

Rimmyrah 10 mg/ml
injektioneste, liuos.
Ranibitsumabi

▼ Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta.

Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Haittavaikutuksista pyydetään ilmoittamaan joko Fimealle Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA, www.fimea.fi tai Orion Pharma, Drug Safety, Orionintie 1, 02101 Espoo tai pharmacovigilance@orionpharma.com.



MITÄ RIMMYRAH ON?

- Rimmyrah sisältää vaikuttavana aineena ranibitsumabia, ja se kuuluu lääkeryhmään, jota kutsutaan VEGF-inhibiittoreiksi (VEGF = vascular endothelial growth factor, vaskulaarisen endoteelin kasvutekijä).
- Liian suurina määrinä VEGF-A saa aikaan uusien, tavallisesta poikkeavien verisuonten kasvun ja/tai voi aiheuttaa suonien vuotamista. Tämä saattaa aiheuttaa turvotusta silmässä, mikä puolestaan voi johtaa näkökyvyn heikkenemiseen. Sitoutumalla VEGF-A:han vaikuttava aine voi estää VEGF-A:n vaikutuksia sekä edesauttaa näkökykyä säilymistä ja usein myös parantaa näkökykyäsi.

ENNEN HOIDON ALKUA

- Ennen kuin sinulle annetaan ranibitsumabia, kerro lääkärille, jos sinulla on ollut sydäninfarkti, aivohalvaus tai aivohalvaukseen viittaavia ohimeneviä oireita (raajojen tai kasvojen heikkoutta, halvaus, puhevaikeuksia tai vaikeuksia ymmärtää puhetta). Nämä tiedot otetaan huomioon, kun arvioidaan, onko ranibitsumabi sinulle sopiva hoitovaihtoehto.
- Kerro lääkärille, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.
- **On tärkeää kertoa lääkärille, jos**
 - ▶ sinulla on silmätulehdus.
 - ▶ silmäsi on kipeä tai punoittava.
 - ▶ epäilet olevasi allerginen ranibitsumabille tai jodille.

KUINKA LÄÄKE ANNOSTELLAAN?

Silmälääkäri antaa lääkkeen injektiona silmämunan sisempään kammioon (lasiaseen). On tavallista olla huolissaan tämänkaltaisesta injektioista, mutta injektion saaneet potilaat ovat kertoneet sen olevan käytännössä kivuton. Moni potilas on kertonut pistospelon hävinneen ensimmäisen pistoksen jälkeen.

Lääkäri tai hoitohenkilökunta:

- ▶ peittää kasvosi ja silmää ympäröivän alueen erityisellä harsolla
- ▶ puhdistaa silmän ja ympäröivän ihon antiseptisellä aineella
- ▶ pitää silmän auki, jotta ei pysty räpyttämään
- ▶ puuduttaa silmän puudutusaineella, jotta ei tunne kipua
- **Tämän jälkeen** lääkäri pistää lääkkeen silmän valkoisen ulkokerroksen (scleran) läpi silmämunaan. Saatat tuntea pientä painetta injektion yhteydessä.

MITÄ TAPAHTUU HOIDON JÄLKEEN?

- **Lääkäri tekee hoidetulle silmälle muutamia kokeita, kuten silmänsisäisen paineen mittaamisen, varmistaakseen hoidon onnistumisen.**
- **Saatat mahdollisesti huomata punoitusta silmän injektiokohdassa.**
 - ▶ Punoitus on normaalia ja sen pitäisi hävitä muutamassa päivässä
 - ▶ Ota yhteyttä lääkäriin, ellei punoitus häviä tai pahenee
- **Saatat havaita läikkiä tai välkkyviä pisteitä näkökentässäsi**
 - ▶ Nämä ovat normaaleja ja niiden pitäisi hävitä itseksensä muutamassa päivässä
 - ▶ Kerro lääkärille, jos läikkiä esiintyy edelleen tai ne eivät häviä
- **Pupillisi laajennetaan hoitoa varten. Tämän takia näkösi voi hoidon jälkeen olla muutamana tunnin ajan hämärtynyt.**
 - ▶ Älä aja eikä käytä koneita ennen kuin tällaiset oireet ovat hävinneet
- **Hoitoa seuraavan viikon aikana kiinnitä huomiota kaikenlaisiin muutoksiin silmässäsi sekä yleisvoinnissasi.**
- **Ota yhteys lääkäriin, jos sinulla ilmenee jokin seuraavista oireista:**
 - ▶ silmäkipu tai lisääntynyt epämukava tunne silmässä
 - ▶ silmän lisääntynyt valonarkuus
 - ▶ silmän vetistys tai lisääntynyt kyynelten erityys
 - ▶ silmän sisäpuolen turpoaminen
 - ▶ silmän punoituksen paheneminen
 - ▶ näön hämärtyminen tai huononeminen
 - ▶ salamointi, lisääntynyt pienten hiukkasten ("läikkien") määrä tai äkillinen näön menetys
 - ▶ mustien täplien, värillisten kehien lisääntyminen näkökentässä
 - ▶ silmäluomien turpoaminen
 - ▶ silmien kuivuminen.

Kerro lisäksi välittömästi lääkärille, jos sinulla ilmenee mikä tahansa seuraavista sairauden merkeistä tai oireista:

- ▶ äkillinen kipu tai turvotus lihaksissa,
 - ▶ päänsärky,
 - ▶ huimaus,
 - ▶ hengitysvaikeudet,
 - ▶ yskä,
 - ▶ pahoinvointi, oksentelu,
 - ▶ hikoilua, kutinaa tai ihottumaa,
 - ▶ kasvojen tai huulten turvotusta,
 - ▶ väliaikaista ontumista, kuumat/arot pohjelihakset,
 - ▶ tunnottomuutta tai kipua iholla, käsivarsissa tai jaloissa,
 - ▶ nenäverenvuotoa,
 - ▶ verta virtsassa,
 - ▶ mustelmia,
 - ▶ sammaltavaa puhetta,
 - ▶ heikkouden tunnetta tai merkkejä lihasten halvaantumisesta (erityisesti toisella puolen kehoa).
- **Ota yhteys lääkäriin myös silloin, jos sinulla ilmenee oireita, joita tässä oppaassa ei ole mainittu**



Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos saat haittavaikutuksia, keskustele lääkärin kanssa. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä oppaassa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista suoraan:

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA
www.fimea.fi

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:
Orion Pharma
Puh: 010 4261
www.orion.fi

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta. Ilmoittaessasi haittavaikutuksesta, ilmoita myös tuotteen nimi ja erännumero.

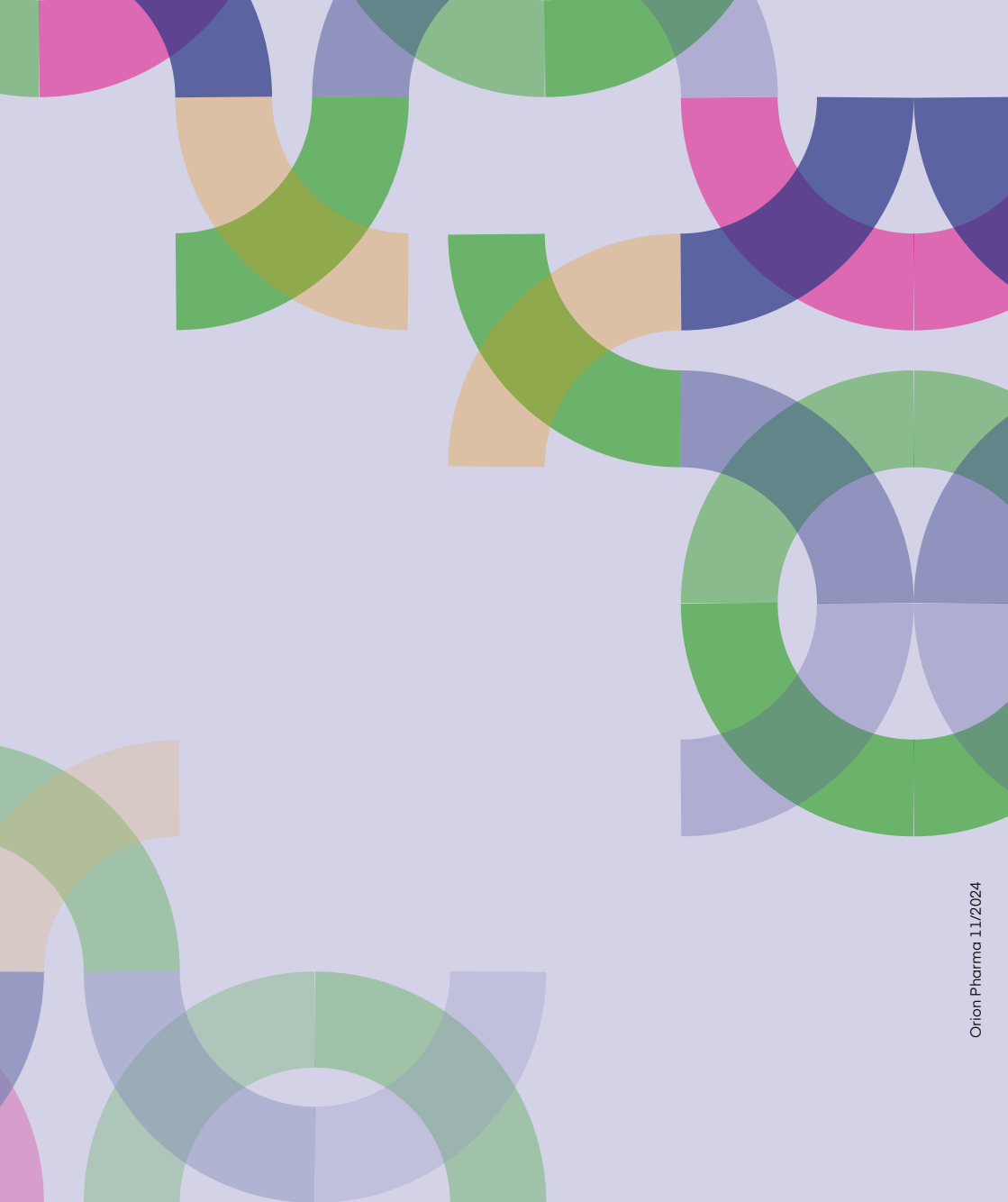
Lisätietoja saat lääkäriltäsi. Pidä tämä materiaali tallessa, jotta voit palata siihen myöhemmin.



Oppaaseen kuuluva äänite

Oppaaseen kuuluva äänite löytyy oheisesta koodista tai verkkosivuston kautta:
qr.orionproductsafety.com/rimmyrah/fi





Orion Oyj Orion Pharma
PL 65, 02101 Espoo.
Vaihe 010 4261
www.orion.fi

Orion Pharma 11/2024