

Materiale Educazionale per il paziente

Rimmyrah (Ranibizumab)

▼ Medicinale sottoposto a monitoraggio addizionale. Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Il paziente può contribuire segnalando qualsiasi effetto indesiderato riscontrato durante l'assunzione di questo medicinale.

Materiale Educazionale approvato da
AIFA in data 23/05/2024.

L'obiettivo di questa guida è di informarla in merito alla somministrazione di ranibizumab ed i possibili effetti indesiderati associati al medicinale.

COS'E' RIMMYRAH E A COSA SERVE?

Che cos'è Rimmyrah?

Rimmyrah è una soluzione che deve essere iniettata nell'occhio. Rimmyrah fa parte di un gruppo di medicinali chiamati agenti antineovascolarizzazione. Contiene un principio attivo chiamato ranibizumab.

A che cosa serve Rimmyrah?

Rimmyrah è usato negli adulti per trattare diverse patologie dell'occhio che causano una diminuzione della visione.

Queste patologie derivano da un danno alla retina (strato sensibile alla luce nella parte posteriore dell'occhio) causato da:

- Crescita di vasi sanguigni anormali che lasciano fuoriuscire liquidi. Questo si osserva in patologie come la degenerazione maculare correlata all'età (AMD) e la retinopatia diabetica

proliferante (PDR, una patologia causata dal diabete). Può essere associato con neovascolarizzazione coroideale (CNV) dovuta a miopia patologica (PM), strie angioidi, corioretinopatia sierosa centrale o CNV infiammatoria.

- Edema maculare (gonfiore al centro della retina). Questo gonfiore può essere causato dal diabete (una patologia chiamata edema maculare diabetico (DME)) o dal blocco delle vene retiniche (una patologia chiamata occlusione venosa retinica (RVO)).

Come funziona Rimmyrah?

Rimmyrah riconosce e lega specificatamente una proteina chiamata fattore di crescita vascolare endoteliale umano A (VEGF-A) presente nell'occhio.

Quando in eccesso, VEGF-A causa una crescita anormale dei vasi sanguigni e gonfiore nell'occhio che possono portare ad una diminuzione della visione in patologie come AMD, DME, PDR, RVO, PM e CNV. Legando il VEGF-A, il Rimmyrah può bloccare la sua azione e prevenire la crescita anormale e il gonfiore.

In queste patologie, Rimmyrah può aiutare a stabilizzare e in molti casi a migliorare la visione.

PRIMA DI PRENDERE RIMMYRAH

- Prima che le venga somministrato Rimmyrah deve informare il medico se ha avuto un ictus o ha avuto segni transitori di ictus (debolezza o paralisi degli arti o del viso, difficoltà a parlare o a comprendere) in modo che si possa decidere se questo è il trattamento più adatto a lei.
- Informi il medico se sta assumendo o ha recentemente assunto qualsiasi altro medicinale, compresi quelli senza prescrizione medica.
- È importante informare il medico se:
 - Ha un'infezione agli occhi
 - Ha dolore o arrossamento negli occhi
 - Pensa di essere allergico al ranibizumab o alla soluzione di iodio-povidone.

COME VIENE SOMMINISTRATO IL TRATTAMENTO?

Consiste in un'iniezione nell'occhio, che viene eseguita dall' oculista.

È normale preoccuparsi per questo tipo di iniezione, ma i pazienti che si sono sottoposti a questo trattamento hanno riferito che l'iniezione è solitamente praticamente indolore.

La maggior parte dei pazienti ha affermato che la loro apprensione riguardo alle iniezioni è scomparsa dopo la prima iniezione.

Il medico o l'infermiere:

- Coprirà il viso e la zona intorno agli occhi con un panno speciale.

- Pulirà l'occhio e la pelle attorno ad esso. Le terrà gli occhi aperti in modo che lei non possa battere le palpebre.
- Metterà un anestetico negli occhi in modo che lei non senta dolore.
- Il medico eseguirà quindi l'iniezione nella parte bianca dell'occhio.

Potrebbe sentire una leggera pressione durante l'iniezione.

COSA SUCCEDE DOPO L'INIEZIONE?

- Il medico eseguirà una serie di esami agli occhi, come la misurazione della pressione oculare, per assicurarsi che il trattamento sia andato bene.
- È probabile che la parte bianca dell'occhio, dove viene effettuata l'iniezione, diventi rossa.
 - Questo rossore è normale e scomparirà in pochi giorni.
 - Se il problema non scompare o peggiora, contatti il medico.
- Potrebbe vedere macchie o "mosche volanti".
 - Queste macchie sono normali e scompariranno in pochi giorni.
 - Se non scompaiono o peggiorano, contatti il medico.
- Le sue pupille saranno dilatate per l'iniezione, il che potrebbe rendere difficile la vista per alcune ore dopo il trattamento.
 - Non deve guidare finché la sua vista non sarà tornata alla normalità.

QUALI SONO LE REAZIONI AVVERSE?

Durante la settimana successiva all'iniezione è importante monitorare eventuali cambiamenti nella condizione dell'occhio e nelle condizioni generali.

Si rivolga al suo medico il prima possibile se manifesta uno dei seguenti sintomi:

- Dolore o aumento del fastidio agli occhi
- Maggiore sensibilità alla luce
- Lacrimazione (aumento della produzione lacrimale)
- Gonfiore della parte interna dell'occhio
- Occhi sempre più arrossati
- Visione offuscata, distorta o ridotta

- Lampi di luce con particelle fluttuanti che progrediscono fino alla perdita temporanea della vista
- Visione di "mosche volanti", macchie nere o aloni colorati
- Gonfiore delle palpebre
- Se si verificano reazioni avverse non menzionate in questo materiale educativo, consulti il medico.
- Se ha ulteriori domande in merito al trattamento con Rimmyrah e ad eventuali reazioni avverse, consulti il medico.

Per informazioni più dettagliate sugli effetti indesiderati, fare riferimento al foglio illustrativo di questo medicinale reperibile sul sito web <https://medicinali.aifa.gov.it/#/it/>

Segnalazione di reazioni avverse

La segnalazione di sospette reazioni avverse è importante. Consente il monitoraggio continuo del rapporto rischio/beneficio del medicinale. Segnali eventuali reazioni avverse sospette tramite l'Agencia Italiana del Farmaco sito web: <https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>

Quando si segnala una sospetta reazione avversa a questo medicinale, assicurarsi di fornire il nome commerciale e il numero di lotto del medicinale.

Può inoltre riportare eventuali segnalazioni di reazioni avverse direttamente al rappresentante locale:

Orion Pharma S.r.l. - Milano

tel: +39 02 67876111

e-mail per la segnalazione di reazioni avverse: orion@gbpharma.it

Conservi questo materiale educativo, potrebbe essere necessario rileggerlo.

Scansioni questo codice



o visiti il sito qr.orionproductsafety.com/rimmyrah/it/ per scaricare la versione audio di questo materiale educativo.