

Guía dirigida al paciente sobre su tratamiento con Ozurdex

Implante intravítreo de dexametasona de 0,7 mg

Esta guía para el paciente contiene información de seguridad importante que debe conocer antes y después del tratamiento con Ozurdex.

Léala junto con el prospecto del medicamento que se encuentra en el interior del envase o en el Centro de Información online de medicamentos de la AEMPS (CIMA) <https://cima.aemps.es>

Se puede acceder a una versión en audio de esta Guía del paciente en <https://cima.aemps.es/cima/publico/detalle.html?nregistro=10638001>

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Mayo 2024

Disponible en la página web de la AEMPS www.aemps.gob.es

¿Cómo debo prepararme para mi tratamiento?

Antes de iniciar el tratamiento, su médico le indicará que se aplique en el ojo un colirio antibiótico cada día durante 3 días antes de la inyección. Después de la inyección intravítrea, deberá continuar el tratamiento con este tipo de colirio durante 3 días más.

¿Qué pasará después de la inyección?

Tras la inyección, el médico le realizará algunas pruebas de rutina para confirmar que el tratamiento ha sido administrado correctamente, como medir la tensión ocular.

Tras el tratamiento:

- La visión puede estar borrosa durante aproximadamente un día.
- También es posible que vea algunas manchas o moscas volantes, lo cual es normal y debería desaparecer con el tiempo.

Si estos síntomas no desaparecen o empeoran, póngase en contacto con su médico.

Debe ponerse en contacto con su médico, enfermero o profesional de urgencias de inmediato si presenta alguno de estos signos y síntomas después del tratamiento con Ozurdex:

- Siente que empeora la visión después de la inyección.
- Dolor o molestia en ojo o alrededor del ojo.
- Aumento en las moscas volantes o manchas en la visión.
- Visión borrosa que dura más de un día después de la inyección.
- Enrojecimiento en el ojo que sigue empeorando.
- Secreción del ojo.

Recuerde acudir a las revisiones que le indique su médico. En estas visitas de seguimiento le realizarán más pruebas para valorar la evolución de su ojo.

Comunicación de efectos adversos:

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano:
<https://www.notificaRAM.es>