

INFORMACIÓN  
PARA EL PACIENTE

ILUVIEN®



ILUVIEN®  
INFORMACIÓN  
PARA EL  
PACIENTE



Lea estos materiales conjuntamente con el  
Prospecto del producto disponible en  
[www.aemps.gob.es](http://www.aemps.gob.es)

Información sobre prevención de  
riesgos acordada con la Agencia  
Española de Medicamentos y  
Productos Sanitarios (AEMPS). Fecha  
de revisión: Marzo 2022

Disponible en la web de la AEMPS  
[www.aemps.gob.es](http://www.aemps.gob.es)

La inyección puede causar una infección dentro del ojo denominada endoftalmitis.

Contacte con su médico de inmediato si experimenta alguno de los siguientes signos o síntomas:

- Visión borrosa o disminución de la visión
- Dolor en el ojo
- Empeoramiento del enrojecimiento del ojo
- Sensación de pequeñas partículas o manchas en la visión (moscas volantes)
- Aumento de la sensibilidad a la luz tras la inyección
- Sensación de ver luces intermitentes o destellos de luz
- Visión parcialmente bloqueada
- Visión distorsionada u otra alteración visual
- Inflamación de la superficie del ojo (inflamación de la córnea)
- Cambio en el aspecto de su ojo en la parte frontal
- Sensación de ver a través de vapor o niebla que impide la correcta visión

La inyección también puede causar:

- Aumento de la presión intraocular
- Opacidad del cristalino (catarata)

Es importante que acuda a las revisiones programadas con su médico para que pueda hacerle un seguimiento periódico.

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>

Doctor/a .....

Teléfono .....

También puede comunicar los efectos adversos a BRILL PHARMA, S.L. por email, [notificacion@brillpharma.com](mailto:notificacion@brillpharma.com) o por teléfono 93 417 09 11.