
INFORMACIÓN IMPORTANTE PARA EL PACIENTE SOBRE LA INYECCIÓN INTRAOCULAR DE AFQLIR®

**▼AFQLIR®
(afibercept)**

Consulte esta guía junto con el prospecto del medicamento que puede encontrar en el Centro de Información online de la AEMPS (CIMA) <https://cima.aemps.es>

▼Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es importante comunicar los efectos adversos que pudiera usted tener. Puede consultar la forma de hacerlo en el prospecto del medicamento.

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) – Octubre 2025

Para una información más completa sobre su tratamiento es importante que lea detenidamente este material informativo y el prospecto del medicamento.

El prospecto se encuentra disponible en el centro de información online de medicamentos de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (CIMA) a través de la siguiente dirección web:
<https://cima.aemps.es>

Además, se ha elaborado un audio que incluye la información de esta guía por si no fuera capaz de leer. Puede escucharlo escaneando con su teléfono móvil (smartphone) el código QR incluido a continuación o mediante las dirección de internet indicada, que dirigen a la información sobre Afqlir® de la AEMPS.

Información para Afqlir® 40mg/ml solución inyectable en jeringa precargada



<https://cima.aemps.es/cima/publico/detalle.html?nregistro=1241867001>

¿CÓMO PUEDO PREPARARME PARA EL DÍA QUE VAYA A RECIBIR TRATAMIENTO CON AFQLIR®?

- Su médico le recomendará que se aplique un colirio en el ojo durante unos días previos a la administración de Afqlir®.
- Tras el tratamiento puede ver borroso, no debe conducir un vehículo.
- Es conveniente que acuda acompañado a la consulta u organice otro medio de transporte para ir y volver a casa, ya que después del tratamiento puede ver borroso.
- No utilice maquillaje el día de la inyección.

¿QUÉ PUEDO ESPERAR DESPUÉS DE LA INYECCIÓN DE AFQLIR®?

- Su médico le realizará algunas pruebas en el ojo, como la medición de la presión en el interior del ojo (presión intraocular).
- Despues de la inyección su visión será borrosa. No debe conducir hasta que recupere por completo la visión normal.
- En los días siguientes puede que se le enrojezcan los ojos o que vea puntos móviles. Ambas cosas deberían desaparecer en unos días y, si no lo hacen o si empeoran, debe ponerse en contacto con su médico.
- Algunas personas pueden sentir un poco de dolor o molestias en el ojo después de la inyección. Si esto no desaparece o empeora, debe ponerse en contacto con su médico.

CONTACTE CON SU MÉDICO SI EXPERIMENTA LOS SIGUIENTES SÍNTOMAS

Es importante que sepa que, al igual que todos los medicamentos, Afqlir® puede producir efectos adversos, aunque esto no signifique que todas las personas los sufren.

Durante la semana siguiente a la inyección es importante controlar cualquier cambio en el estado del ojo y en su estado general.

Póngase en contacto con su médico inmediatamente si presenta alguno de los signos o síntomas enumerados a continuación:

- **Dolor ocular o aumento de las molestias**
- **Empeoramiento del enrojecimiento del ojo**
- **Sensibilidad a la luz**
- **Hinchazón del párpado**
- **Disminución repentina de la visión**
- **Visión borrosa**
- **Ver sombras**
- **Líneas y formas menos nítidas**
- **Cambios en la visión de los colores (por ejemplo, los colores parecen “deteñidos”)**
- **Ver halos alrededor de las luces**
- **Náuseas o vómitos**
- **Destellos luminosos repentinos**
- **Aparición repentina o aumento de partículas flotantes**
- **Efecto de cortina sobre una parte del campo visual.**

EMBARAZO

Afqlir® no se debe utilizar durante el embarazo, a menos que el beneficio potencial supere el riesgo potencial para el feto. No hay experiencia con el uso de Afqlir® en mujeres embarazadas.

Si está embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, coméntelo con su médico antes del tratamiento con Afqlir®.

MÉTODOS ANTICONCEPTIVOS DURANTE EL TRATAMIENTO

- Las mujeres en edad fértil deben utilizar métodos anticonceptivos efectivos durante el tratamiento y durante al menos 3 meses más después de la última inyección de Afqlir®.

Si tiene alguna duda o pregunta, su médico o el personal de enfermería son las personas más indicadas para darle las respuestas que necesita. Tienen mucha experiencia y conocen su situación individual.

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>