

Información de seguridad dirigida al paciente

ranibizumab

Información sobre prevención de riesgos
autorizada por la Agencia Española de
Medicamentos y Productos Sanitarios
(AEMPS). Febrero 2023

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

Consulte esta guía junto al prospecto del
medicamento que se encuentra en el interior
del envase o en la página web de la AEMPS:
<https://cima.aemps.es>

Acceda también a la guía y al formato audio de la
guía (audioguía) desde la página web de la AEMPS
<https://cima.aemps.es/cima/materiales.do>

El objetivo de esta guía es informarle sobre la administración de ranibizumab y los posibles efectos adversos asociados a este medicamento.

ANTES DE LA ADMINISTRACIÓN DEL MEDICAMENTO

- Antes de que le administren ranibizumab debe informar a su médico si ha sufrido un accidente cerebrovascular o ha tenido signos pasajeros de accidente cerebrovascular (debilidad o parálisis de las extremidades o la cara, dificultad en el habla o en la comprensión) de manera que se pueda decidir si este es el tratamiento más adecuado para usted
- Informe a su médico si está tomando o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta médica
- Es importante que comunique a su médico si:
 - Tiene una infección en el ojo
 - Tiene dolor o enrojecimiento en el ojo
 - Cree que puede ser alérgico a ranibizumab o a la solución de povidona yodada.

¿CÓMO SE ADMINISTRA EL TRATAMIENTO?

Consiste en una inyección en el ojo, que realiza su oftalmólogo (oculista).

Es normal preocuparse por este tipo de inyecciones, pero los pacientes sometidos a este tratamiento manifestaron que a menudo la inyección es prácticamente indolora.

La mayoría de pacientes declararon que la aprensión que tenían acerca de las inyecciones desapareció tras someterse a la primera inyección.

El médico o personal de enfermería

- Le cubrirá la cara y la zona alrededor del ojo con un paño especial
- Limpiará el ojo y la piel de alrededor
- Mantendrá su ojo abierto para que no pueda parpadear
- Pondrá anestesia en el ojo para que no sienta dolor
- A continuación, el médico efectuará la inyección en la parte blanca del ojo. Puede que sienta una ligera presión con la inyección.

¿QUÉ OCURRIRÁ DESPUÉS DE LA INYECCIÓN?

- Su médico realizará una serie de pruebas en el ojo, tales como la medición de la presión ocular, para asegurar que el tratamiento ha ido bien.
- La parte blanca del ojo, donde se aplica la inyección, es probable que esté enrojecida.
 - Este enrojecimiento es normal y desaparecerá en unos días
 - Si no desaparece, o empeora, póngase en contacto con su médico

- Es posible que vea manchas o “moscas volantes”
 - Estas manchas son normales y desaparecerán en unos días
 - Si no desaparecen, o empeoran, póngase en contacto con su médico
- Sus pupilas estarán dilatadas para la inyección, lo que puede dificultarle la visión durante algunas horas después del tratamiento
 - No debe conducir hasta que su visión vuelva a ser normal

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 lo antes posible si experimenta alguno de los siguientes signos y síntomas:

- dolor o aumento de las molestias en el ojo
 - aumento de la sensibilidad a la luz
 - lagrimeo (aumento de la producción de lágrimas)
 - inflamación de la parte interna del ojo
 - ojos cada vez más rojos
 - visión borrosa, distorsionada o disminución de la visión
 - destellos de luz con partículas flotantes que progresan a una pérdida de visión temporal
 - visión de “moscas volantes”, manchas negras o halos de colores
 - hinchazón en los párpados
- Si experimenta cualquier efecto adverso no mencionado en este material informativo, consulte a su médico.

Para una información más detallada sobre los efectos adversos, consulte el prospecto de este medicamento que se encuentra en la página web de la AEMPS: <https://cima.aemps.es>.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano www.notificaRAM.es.

Cuando notifique una sospecha de reacción adversa a este medicamento, asegúrese de indicar el nombre comercial y el número de lote del medicamento.

Si tiene cualquier duda consulte a su médico.

Conserve este material informativo, es posible que necesite volver a leerlo.