

# Informatie voor de patiënt voor behandeling met brolocizumab

## Wat is neovasculaire (natte) leeftijdsgebonden maculadegeneratie (nLMD)?

Neovasculaire (natte) LMD treedt op als er abnormale bloedvaten onder de macula (gele vlek) ontstaan en groeien. De macula, welke zich achter in het oog bevindt en onderdeel van het netvlies is, zorgt voor helder zicht. De abnormale bloedvaten kunnen vocht of bloed in en onder het netvlies lekken, waardoor de macula minder goed gaat werken en het gezichtsvermogen vermindert.

## Waarom is brolocizumab aan mij voorgeschreven?

Brolocizumab behoort tot de groep van geneesmiddelen die VEGF remmers wordt genoemd. Brolocizumab wordt door uw arts in het oog geïnjecteerd ('intravitreale injectie') om nLMD bij volwassenen te behandelen.

Een stof die vasculaire endotheliale groeifactor A (VEGF-A) heet, veroorzaakt de groei van bloedvaten in het oog. Door zich aan VEGF-A te binden, blokkeert brolocizumab dit effect en vermindert zo de groei van abnormale bloedvaten bij natte LMD. Daardoor neemt de lekkage van vocht of bloed in het oog af.

## Na behandeling

Uw arts zal na uw injectie enkele oogtesten uitvoeren. Deze testen kunnen het meten van de druk in uw oog of het beoordelen van de conditie van de oogzenuw bevatten.

In sommige gevallen kan na een intravitreale injectie met brolocizumab het volgende optreden:

- Een zeldzame ernstige ontsteking meestal geassocieerd met infectie in het oog (endofthalmitis)
- Ontsteking van de bloedvaten in het netvlies (retinale vasculitis) en/of verstopping van de bloedvaten in de achterkant van het oog (retinale vasculaire occlusie) kan voorkomen
- Een minder ernstige ontsteking binnen het oog (intra-oculaire ontsteking)
- Een afweerreactie van het lichaam op het middel (immuunrespons)
- Een tijdelijke verhoging van de druk in de oogbol. Deze verhoging is gebruikelijk, maar heeft meestal geen symptomen

Het netvlies (een dun vlies achter in het oog) kan soms loslaten van de lagen daaronder. Een scheur in het netvlies komt vaker voor.

Het is belangrijk om onmiddellijk contact op te nemen met uw arts als u een van deze symptomen ervaart:

- Een plotselinge afname of verandering van het zicht, inclusief vlekken of flitsen (glasvochttroebelingen, floaters of mouches volantes genaamd)
- Pijn, ongemak of roodheid van uw oog

## Wat kan ik doen na mijn behandeling?

- Na uw injectie kunt u korte tijd last hebben van uw zicht (bijvoorbeeld wazig zien). Bestuur geen voertuigen en gebruik geen machines totdat dit voorbij is.
- Wees proactief en vertel het uw arts of verpleegkundige als u veranderingen in uw zicht ervaart.
- Het is belangrijk om het door uw arts aanbevolen bezoekschema te volgen.

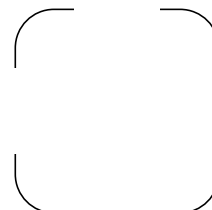
## Hoe kunt u contact opnemen met uw oogkliniek:

Contact: .....

Telefoon: .....

Adres: .....

E-mail: .....



## Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

▼ Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen.

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Bijwerkingen kunnen ook altijd gemeld worden bij de houder van de handelsvergunning van het product (Novartis Pharma B.V.; [www.novartis.nl](http://www.novartis.nl); [bijwerkingen.nederland@novartis.com](mailto:bijwerkingen.nederland@novartis.com)).

## Meer informatie

Aanvullende informatie betreffende brolocizumab is beschikbaar in de Samenvatting van de productkenmerken (SmPC) en de bijsluiter op [www.cbg-meb.nl](http://www.cbg-meb.nl).

**De informatie in deze brochure voor patiënten is ook beschikbaar als geluidsbestand en kan gevonden worden op [www.novartis.nl/medicijnen/rmm/beovu](http://www.novartis.nl/medicijnen/rmm/beovu).**