

## FÖRFRÅGAN OM TID FÖR PRODUKTINFORMATION VÅREN 2022

Till verksamhetschef/bokningsansvarig

### Eylea<sup>®</sup> (afilbercept)

Eylea är godkänd för behandling av vuxna vid våt AMD, RVO, DME och mCNV\*.

2018 godkändes doseringsanvisning - "treat & extend" - avseende Eylea under det första behandlingsåret för patienter med våt AMD. ALTAIR är den studie som ligger till grund för doseringsanvisningen, vilken möjliggör förlängning av doseringsintervallet upp till var 16e vecka.

Jag önskar träffa er för att berätta om utkomster från ALTAIR-studien. Har ni redan tagit del av denna information finns också möjligheten att få presenterat data från ARIES, som i likhet med ALTAIR visar på möjligheten till 16 veckors injektionsintervall. Jag hoppas att denna kunskap ska kunna bidra till att användningen av Eylea resulterar i största möjliga nytta för era patienter.

Beräknad tidsåtgång för besöket är 30-45 min. Inom de närmaste veckorna kommer vi att kontakta er för besöksbokning. Om ni själva vill boka ett besök är ni välkomna att kontakta mig på nedanstående e-postadress.

Jag ser fram emot att träffa er!

Med vänliga hälsningar  
**Bayer AB**

*Maria Sundgren*  
Therapeutic Area Manager  
maria.sundgren@bayer.com, 0709-622 971

- \* våt AMD: Våt åldersrelaterad makuladegeneration
- RVO: Retinal venocklusion (grenvensocklusion eller centralvensocklusion)
- DME: Diabetiska makulaödem
- mCNV: Myopisk koroidal neovaskularisering



November 2022

Bayer AB  
Berzelius Väg 35  
Box 606, SE-169 26 Solna

Org.nr: 556051-3870

Tel. +46 8 580 223 00  
Fax +46 8 580 223 01

Eylea (aflibercept), 40 mg/ml injektionsvätska, lösning i injektionsflaska och lösning i förfylld spruta, är ett oftalmologiskt- /antineovaskulariseringspreparat. Rx, EF, S01LA05. Indikationer: neovaskulär (vät) åldersrelaterad makuladegeneration (AMD), nedsatt syn till följd av makulaödem sekundärt till retinal venooclusion (RVO) (grenvensocklusion eller centralvensocklusion), nedsatt syn till följd av diabetiska makulaödem (DME), nedsatt syn till följd av myopisk koroidal neovaskularisering (myopisk CNV). Dosering: Eylea är endast avsett för intravitreal injektion. Eylea får bara administreras av en kvalificerad läkare med erfarenhet av administrering av intravitreal injektioner. Den rekommenderade dosen Eylea är 2 mg aflibercept, motsvarande 0,05 ml. Kontraindikationer: Överkänslighet mot den aktiva substansen aflibercept eller mot något hjälpämne. Aktiv eller misstänkt okulär eller periokulär infektion. Aktiv allvarlig intraokulär inflammation. Varningar och försiktighet: Intravitreal injektioner, inklusive injektioner med Eylea, har förknippats med endoftalmit, intraokulär inflammation, regmatogen näthinneavlossning, näthinneruptur och iatrogen traumatisk katarakt. Korrekta aseptiska injektionstekniker måste alltid användas vid administrering av Eylea. Dessutom ska patienterna övervakas veckan efter injektionen för att möjliggöra tidig behandling om en infektion uppstår. Patienter ska instrueras att omedelbart rapportera alla symtom som tyder på endoftalmit eller någon av ovanstående händelser. Ökat intraokulärt tryck har setts inom 60 minuter efter en intravitreal injektion, t.ex. med Eylea. Särskild försiktighet krävs hos patienter med dåligt kontrollerat glaukom (injicera inte Eylea när det intraokulära trycket är  $\geq 30$  mmHg). I samtliga fall måste således både det intraokulära trycket och perfusion av synnerven kontrolleras och behandlas på lämpligt sätt. Gravitet och amning: Fertila kvinnor ska använda effektiv preventivmetod under behandling och under minst 3 månader efter den sista intravitreal injektionen av aflibercept. Det finns inga data från användningen av aflibercept hos gravida kvinnor. Eylea rekommenderas inte under amning. Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner: Patienterna ska inte köra bil eller använda maskiner förrän synen är tillfredsställande återställd efter injektionen. Datum för senaste översyn av produktresumén: lösning i injektionsflaska 07/2021, lösning i förfylld spruta 07/2021. För ytterligare information, samt före förskrivning, vänligen läs produktresumé på [fass.se](http://fass.se). Bayer AB, Box 606, 169 26 Solna, Telefon 08-580 223 00, [www.bayer.se](http://www.bayer.se) PP-EYL-SE-0191-01

Information om personuppgiftsbehandling - Bayer AB, Org.nr 556051-3870, Box 606,169 26 Solna, tel. 08-580 223 00, [www.bayer.se](http://www.bayer.se), ansvarar för och behandlar personuppgifter såsom namn, titel, arbetsplats och adress till anställda och förtroendevalda inom hälso- och sjukvården i Bayers målgruppsdatabas. Uppgifterna inhämtas från IQVIA:s branschregister och uppdateras för att vara korrekta och aktuella. Uppgifterna används som underlag vid marknadsföring och information till vår målgrupp samt för vår egen administration. Du äger rätt att bl.a. ta del av dina uppgifter hos oss och att begära att en felaktig uppgift rättas. För ytterligare information om vår behandling av dina personuppgifter, vänligen läs vår information om dataintegritet på [https://dps.bayer.com/ph/se/sv/samtycke\\_for\\_kommunikation](https://dps.bayer.com/ph/se/sv/samtycke_for_kommunikation).