

# RANIVISIO

10 mg/ml roztwór do wstrzykiwań  
(ranibizumab)

## FACHOWI PRACOWNICY OCHRONY ZDROWIA,

Informujemy Państwa o materiałach edukacyjnych dla pacjentów, opisujących objawy potencjalnych działań niepożądanych, które mogą wystąpić po podaniu do ciała szklistego leku ranibizumab. Te materiały opisują rekomendacje mające na celu zminimalizowanie znaczącego ryzyka wynikającego z przyjmowania leku Ranvisio (ranibizumab), aby pomóc pacjentom lepiej zrozumieć zarówno ich diagnozę jak i wybrane leczenie. Materiały zostały zweryfikowane przez Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.

Ranvisio (ranibizumab) jest przeznaczony do leczenia dorosłych pacjentów cierpiących na wymienione choroby: neowaskularna (wysiękowa) postać zwyrodnienia plamki związanego z wiekiem (AMD), proliferacyjna retinopatia cukrzycowa (PDR), zaburzenia widzenia spowodowane neowaskularyzacją naczyńwkową (CNV), zaburzenia widzenia z powodu cukrzycowego obrzęku plamki (DME), zaburzenia widzenia spowodowane obrzękiem plamki wtórnym do niedrożności żyły centralnej siatkówki (CRVO) lub jej gałęzi (BRVO).

## STRESZCZENIE

Podczas terapii lekiem Ranvisio (ranibizumab) może wystąpić zwiększenie ciśnienia wewnątrzgałkowego, odwarstwienie lub rozdarcie siatkówki, zapalenie wnętrza oka (zapalenie wewnątrzgałkowe) lub sporadyczne, ale ciężkie zakażenie wewnątrz oka (infekcyjne zapalenie wnętrza gałki ocznej). Aby zapobiec i zmniejszyć ryzyko związane ze stosowaniem leku Ranvisio (ranibizumab), należy jak najszybciej skontaktować się z lekarzem w razie niepokojących objawów.

Materiały dla pacjenta dostępne są online: <https://rejestrymedyczne.ezdrowie.gov.pl/rpl/>.

Prosimy opiekunów o informowaniu pacjentów o tych materiałach. Dodatkowe informacje dotyczące substancji ranibizumab można znaleźć w Charakterystyce Produktu Leczniczego (ChPL) oraz na ulotce dołączonej do opakowania.



Materiały są również dostępne pod adresem:  
<https://medinfo.midas-pharma.com/pl>,  
lub po zeskanowaniu kodu QR.

## RAPORTOWANIE DZIAŁAŃ NIEPOŻĄDANYCH

Ten lek podlega dodatkowemu monitorowaniu. Pozwala to szybko zdobywać nowe dane dotyczące bezpieczeństwa jego stosowania.

Niezwykle istotne jest raportowanie działań niepożądanych po wprowadzeniu leku do obrotu. Dzięki temu możliwe jest stałe monitorowanie stosunku ryzyka do korzyści stosowania leku. Ranvisio (ranibizumab) jest lekiem biopodobnym. W przypadku raportowania efektu ubocznego leku, proszę upewnić się, że podali Państwo nazwę oraz numer serii leku.

Prosimy o raportowanie działań niepożądanych przez stronę internetową:

<https://smz2.ezdrowie.gov.pl>

**DZIĘKUJEMY ZA POMOC W MINIMALIZACJI RYZYKA  
STOSOWANIA LEKU RANIVISIO (RANIBIZUMAB).**

**Z poważaniem,**  
Zespół RANIVISIO