

**Ozurdex**<sup>®</sup>  
(dexamethasone intravitreal  
implant) 0.7mg



Clarion  
Congress Hotel Olomouc

**Sál Andromeda**

čtvrtek 26. září 2024  
od 12:30 do 13:30 hod.

Vážená paní doktorko, vážený pane doktore,  
společnost AbbVie s.r.o. si Vás dovoluje pozvat na firemní workshop,  
který se koná v rámci XXXII. Výročního sjezdu  
České oftalmologické společnosti ČLS JEP pod názvem

## Neinfekční uveitidy zadního segmentu a jejich úskalí

### Předsedající:

prof. MUDr. Jarmila Heissigerová, Ph.D., MBA,  
VFN a 1. LF UK v Praze v Praze, oční klinika

### Diagnostika známá, neznámá?

prof. MUDr. Jarmila Heissigerová, Ph.D., MBA,  
VFN a 1. LF UK v Praze v Praze, oční klinika

### Léčba jasná, nejasná?

prof. MUDr. Petra Svozílková, Ph.D.,  
VFN a 1. LF UK v Praze v Praze, oční klinika

### Skoro 200 injekcí dexamethasonu -překvapil, nepřekvapil?

MUDr. Michaela Brichová,  
VFN a 1. LF UK v Praze v Praze, oční klinika

## ZKRÁCENÉ INFORMACE O LÉČIVÉM PŘÍPRAVKU

**Název:** OZURDEX 700 mikrogramů intravitreální implantát v aplikátoru. **Složení:** Jeden implantát obsahuje dexamethasonum 700 mikrogramů. **Indikace:** Poškození zraku způsobené diabetickým makulárním edémem (DME) u dospělých, kteří jsou pseudofakičtí nebo je jejich odpověď na jinou než kortikoidovou léčbu nedostatečná nebo pro ně není vhodná, makulární edém po uzávěru větve sítnicové žíly nebo uzávěru centrální sítnicové žíly, zánět zadního segmentu oka, který se projevuje jako neinfekční uveitida u dospělých pacientů. **Dávkování a způsob podání:** Doporučená dávka je jeden implantát OZURDEX podaný intravitreálně do postiženého oka. Současné podání do obou očí se nedoporučuje. Po aplikaci injekce je třeba pacienta sledovat, aby bylo možné zahájit včasnou léčbu infekce nebo zvýšeného nitroočního tlaku. Každý aplikátor lze použít pouze k léčbě jednoho oka. Aplikace intravitreální injekce má být provedena za řízených sterilních podmínek. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo kteroukoli pomocnou látku, probíhající infekce oka nebo periokulární krajiny či podezření na ni, včetně většiny virových onemocnění rohovky a spojivky, včetně aktivní epiteliální keratitidy způsobené

virem herpes simplex (keratitis dendritica), infekci způsobených vakcínou, varicellou, mykobakteriemi a plísníovými onemocněními, pokročilý glaukom, afakické oči s rupturou zadního pouzdra čočky, oči s nitrooční čočkou v přední komoře (ACIOL), duhovková nebo transsklerální fixovaná nitrooční čočka a ruptura intravitreálních injekcí, injekce s přípravkem OZURDEX nevyjímaje, může být spojena s endoftalmitidou, nitroočním zánětem, zvýšeným nitroočním tlakem a odchlípením sítnice. Používání kortikosteroidů, včetně přípravku OZURDEX, může vést ke vzniku katarakty (včetně katarakty zadního pouzdra), zvýšení NOT, steroidy způsobenému glaukomu a může mít za následek sekundární infekce oka. U pacientů s anamnézou oční virové infekce (např. infekce virem *herpes simplex*) je třeba podávat kortikosteroidy opatrně, a nepodávat je vůbec u pacientů s aktivní oční infekcí virem *herpes simplex*. **Interakce:** Systémové vstřebávání je minimální a žádné interakce nejsou očekávány. **Těhotenství:** Podávání přípravku OZURDEX během těhotenství se nedoporučuje. **Kojení:** Podávání přípravku OZURDEX během kojení se nedoporučuje, pokud není nezbytné

nutné. **Nežádoucí účinky:** Oční hypertenze, katarakta, krvácení do spojivek nebo sklivce, endoftalmitida, nekrotizující retinitida, odchlípení sítnice a poranění sítnice, bolesti hlavy, migréna, porucha zraku, sklivcové vločky, zákal sklivce, blefaritida, bolest oka, ftopsie, edém a hyperemie spojivky, pruritus očního víčka, hyperemie očního bělma, dislokace implantátu. **Uchovávání:** Žádné zvláštní podmínky uchovávání. **Balení:** Jedno balení obsahuje jeden sterilní tyčinkový implantát s postupným uvolňováním obsahující 700 mikrogramů dexamethasonu umístěný v jehle (nerozovná ocel) aplikátoru na jedno použití. **Držitel rozhodnutí o registraci:** AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Německo. **Registrační číslo:** EU/1/10/638/001. **Datum poslední revize SmPC:** 06/2022. Přípravek je vázán na lékařský předpis a je plně hrazen z veřejného zdravotního pojištění.

*Seznamte se, prosím, s úplnou informací o přípravku dříve, než jej předepíšete.*