

Póngase en acción para ayudar a mejorar su retinopatía diabética (RD)

La retinopatía diabética y usted

- La RD es ocasionada por la diabetes. Puede causar daños graves a la retina, incluso si tiene visión perfecta
- De hecho, la RD es la principal causa de ceguera en la población estadounidense adulta en edad laboral

Es importante actuar

- La RD puede empeorar con el tiempo, por lo que es importante que el especialista en retina le haga controles regulares

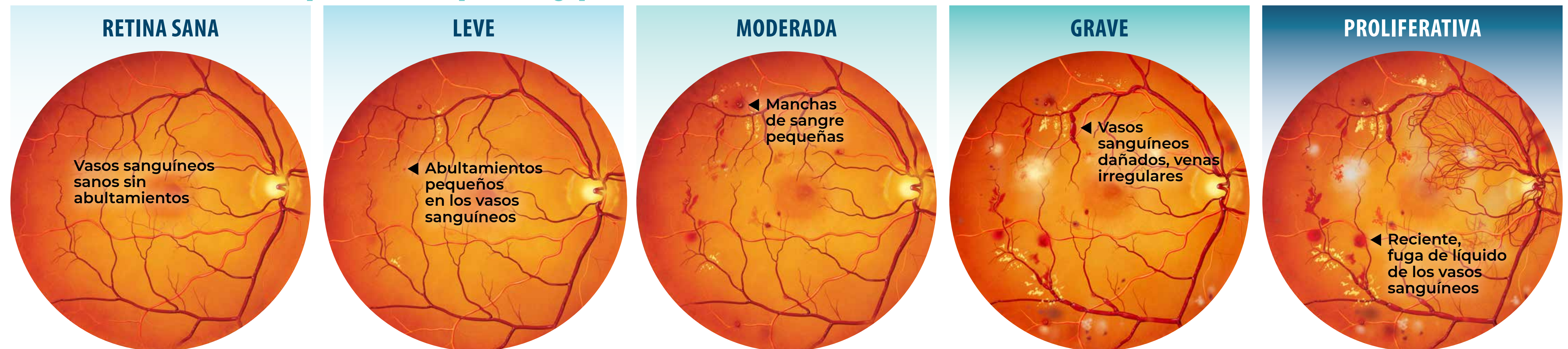
Una muy buena noticia es que un tratamiento oportuno puede ayudar

- Consulte a su médico sobre la posibilidad de iniciar un tratamiento con un fármaco anti-factor de crecimiento del endotelio vascular (anti-VEGF) como EYLEA cuando corresponda

EYLEA es una opción de tratamiento para la RD que podría ayudarle.

Pregunte si EYLEA es adecuado para usted.

Los estadios de la RD pueden empeorar y pueden afectar su visión



Estas son imágenes ilustradas.

Aunque usted podría no advertir ningún síntoma, la retinopatía diabética puede empeorar con el tiempo.

Se observan más anomalías en los vasos sanguíneos en la retina y manchas de sangre pequeñas. Usted podría presentar o no visión borrosa u otros síntomas.

Las anomalías en los vasos sanguíneos continúan progresando y se puede observar mayor filtración de sangre en la retina. Por lo general se experimentan síntomas visuales.

Se forman nuevos vasos sanguíneos con filtración de sangre. Por lo general se experimentan síntomas visuales.

INFORMACIÓN IMPORTANTE DE SEGURIDAD

- EYLEA[®] (aflibercept) Inyectable es un medicamento de venta con receta que se administra mediante inyección en el ojo. No debe usar EYLEA si tiene una infección dentro o alrededor del ojo, presenta dolor o enrojecimiento en el ojo, o tiene alergias conocidas a cualquiera de los ingredientes de EYLEA, incluido el aflibercept.
- Las inyecciones en el ojo con EYLEA pueden causar una infección en el ojo y puede producirse el desprendimiento de la retina (separación de la retina de la parte posterior del ojo). Se han comunicado casos de inflamación en el ojo con el uso de EYLEA.
- En algunos pacientes, las inyecciones de EYLEA podrían ocasionar un aumento temporal de la presión ocular dentro de la hora posterior a la inyección. Se han comunicado aumentos sostenidos de la presión ocular con inyecciones repetidas y su médico podría controlar esto después de cada inyección.

EYLEA es una marca comercial registrada de Regeneron Pharmaceuticals, Inc.

REGENERON

- En los pacientes que reciben EYLEA, existe un riesgo potencial pero poco frecuente de efectos secundarios graves y a veces mortales asociado a coágulos sanguíneos que podrían resultar en ataque cardíaco o accidente cerebrovascular.
- Los efectos secundarios más comunes comunicados en pacientes que reciben EYLEA son aumento del enrojecimiento en el ojo, dolor ocular, cataratas, desprendimiento de vítreo (sustancia similar a un gel), puntos flotantes en el campo visual y aumento de la presión ocular.
- Puede experimentar cambios visuales temporales después de recibir una inyección de EYLEA y los exámenes de los ojos relacionados; no conduzca ni opere máquinas hasta que haya recuperado suficientemente la visión.
- Póngase en contacto con su médico de inmediato si piensa que podría estar experimentando algún efecto secundario, lo que incluye dolor o enrojecimiento en el ojo, sensibilidad a la luz o visión borrosa, después de una inyección.

- Para obtener información de seguridad adicional, hable con su médico y consulte la Información Prescriptiva completa para EYLEA.

Se lo alienta a informar a la FDA sobre cualquier efecto secundario negativo de los medicamentos de venta con receta. Visite el sitio web www.fda.gov/medwatch o llame al 1-800-FDA-1088.

INDICACIONES

EYLEA[®] (aflibercept) Inyectable 2 mg (0.05 mL) es un medicamento de venta con receta aprobado para el tratamiento de pacientes con degeneración macular húmeda asociada con la edad (DMAE), edema macular posterior a oclusión venosa de la retina (OVR), edema macular diabético (EMD) y retinopatía diabética (RD).

Consulte la información prescriptiva completa adjunta.