

**C:** Solution injectable intraoculaire, 10 mg/ml de ranibizumab; excipients:  $\alpha$ , $\alpha$ -trehalosum dihydricum, Histidinum, Histidinum hydrochloricum monohydricum, Polysorbatum 20, Aqua ad inject. 1: Traitement 1) de la forme exsudative (humide) de la dégénérescence maculaire liée à l'âge (DMLA humide), 2) d'une perte de vision due à un œdème maculaire diabétique (OMD), 3) d'une perte de vision due à un œdème maculaire consécutif à l'occlusion d'une veine rétinienne (occlusion d'une branche veineuse rétinienne OBVR et occlusion de la veine centrale de la rétine OVCR), 4) d'une perte de vision due à une néovascularisation choroïdienne (NVC) consécutive à une myopie pathologique (MP). **P:** Lucentis est administré par injection intravitréenne. La dose recommandée est de 0,5 mg (0,05 ml). L'intervalle entre deux injections dans le même œil ne doit pas être inférieur à un mois. Initier le traitement avec une injection par mois jusqu'à ce que l'acuité visuelle maximale soit atteinte et/ou jusqu'à l'absence de signe d'activité de la maladie. Ensuite, les intervalles de suivi et de traitement doivent être déterminés par le médecin traitant et être basés sur l'activité de la maladie, évaluée par la mesure de l'acuité visuelle et/ou des techniques d'imagerie. Les intervalles de traitement peuvent être allongés ou raccourcis progressivement en fonction des signes d'activité de la maladie et de l'évolution du traitement. Si cela est indiqué selon l'avis du médecin, Lucentis peut aussi être utilisé mensuellement dans un œil donné. Voir détails sous [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch). **CI:** Hypersensibilité au ranibizumab ou à l'un des excipients, chez les patients atteints d'infections oculaires ou périoculaires ou d'inflammations intraoculaires. **Préc:** Comme une endophtalmie infectieuse et des décollements de la rétine peuvent survenir lors d'une injection intravitréenne, il faut utiliser des techniques d'injection aseptiques. Il faut surveiller les patients pendant les jours qui suivent l'injection afin de pouvoir déceler une infection à temps et de la traiter. Une augmentation transitoire de la pression intraoculaire a été observée dans les 60 minutes suivant l'injection. Une augmentation prolongée de la pression intraoculaire a aussi été rapportée. Après l'injection, il faut surveiller la pression intraoculaire ainsi que la perfusion de l'artère centrale de la rétine et les traiter le cas échéant. Il existe un risque potentiel d'événements thromboemboliques artériels lors de l'application intravitréenne d'inhibiteurs du VEGF (vascular endothelial growth factor). Le risque est éventuellement accru chez les patients présentant un risque connu d'AVC. Une iridite et une inflammation du vitré ont été observées chez quelques patients présentant les titres d'immuno-réactivité les plus hauts. L'expérience est limitée chez les patients ayant des antécédents d'épisodes d'OVR et chez les patients présentant une forme ischémique d'OVR. Le traitement n'est pas recommandé chez les patients présentant une OVR associée à des signes cliniques de

perte visuelle irréversible d'origine ischémique. Si une injection de Lucentis est prévue le même jour qu'une photocoagulation au laser, l'injection doit être faite au plus tôt 30 minutes après le traitement au laser. Ne pas utiliser pendant la grossesse et l'allaitement, sauf en cas de nécessité absolue. Chez les patientes qui envisagent une grossesse, Lucentis doit être arrêté 3 mois avant la conception. Voir détails sous [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch). **IA:** Aucune étude spéciale d'interactions n'a été effectuée. **EI:** Très fréquent: nasopharyngite, inflammations intraoculaires, inflammation du corps vitré, décollement du corps vitré, hémorragie rétinienne, troubles visuels, douleurs oculaires, mouches volantes, hémorragies conjonctivales, irritation oculaire, sensation de corps étranger dans les yeux, larmolement accru, blépharite, prurit, céphalées, douleurs articulaires; Fréquent: grippe, infections des voies urinaires, anémie, réactions d'hypersensibilité, état anxieux, AVC, dégénérescence rétinienne, troubles de la rétine, décollement de la rétine, déchirures de la rétine, décollement de l'épithélium pigmentaire rétinien, déchirures dans l'épithélium pigmentaire rétinien, détérioration de la vision, hémorragies et altérations du corps vitré, uvéite, inflammation de l'iris, iridocyclite, cataracte (sous-capsulaire), opacification de la capsule postérieure du cristallin, kératite superficielle, abrasions de la cornée, turbidité de l'humeur aqueuse, vision floue, hémorragie au site d'injection, hémorragies oculaires, conjonctivite (allergique), sécrétion oculaire, photopsie, photophobie, troubles oculaires, douleurs et œdème des paupières, hyperémie conjonctivale, toux, nausée; Occasionnel: endophtalmie, hypopion, hyphéma, kératopathie, adhérence de l'iris, nécrolyse et œdème de la cornée, stries dans la cornée, douleurs et irritations au site d'injection, cécité, irritations des paupières, réactions allergiques (éruptions cutanées, urticaire, prurit, érythème); Troubles cardio-vasculaires: Des événements thromboemboliques artériels tels que des décès d'origine vasculaire, des infarctus du myocarde non mortels, des accidents vasculaires cérébraux ischémiques non mortels et des accidents vasculaires cérébraux hémorragiques non mortels ont été mis en rapport avec la disponibilité systémique d'inhibiteurs très puissants du VEGF. Effets indésirables sévères liés à la procédure d'injection: endophtalmie, décollement de la rétine rhégmotogène, déchirure de la rétine et cataracte traumatique iatrogène. Voir détails sous [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch). **Pr:** Flacon de 2.3 mg dans 0.23 ml\* Seringue préremplie de 1.65 mg dans 0.165 ml\* Catégorie de vente: B \* admis par les caisses-maladie.

Pour de plus amples informations, veuillez consulter [www.swissmedicinfo.ch](http://www.swissmedicinfo.ch).

Novartis Pharma Schweiz AG, Risch; adresse: Suurstoffi 14, 6343 Rotkreuz, tél. 041 763 71 11. V17.

## Die medilas mit Highlights an der SOG

Am diesjährigen SOG-Kongress wird die medilas wieder einen Einblick in die Breite und Tiefe ihres Sortiments in allen ihren Bereichen bieten. Am Stand No. 11 erwarten Sie auch erfrischende Getränke, Feines zu knabbern und nette Gespräche. Wir freuen uns auf Ihren Besuch!

### Diagnostik & Praxiseinrichtung

- **OA-2000:** In einem Schritt zur optimalen Linsenmessung für Ihren Patienten: Biometrie, Pachymetrie und Topographiemessung in einem Gerät.
- **Cassini** vermisst die Hornhautoberfläche mit Hilfe der revolutionären Farb-LED-Technologie (CLT) mit exzellenter Reproduzierbarkeit der Achsenmessung innerhalb von 3 Grad.
- **EM-4000:** Das neue EM-4000 Endothelmikroskop zur zuverlässigen schnellen, einfachen und kontaktlosen Endotheluntersuchung

- **IntraVista:** Die Refraktionseinheit im Retrodesign: ergonomische Bedienung auf höchstem Niveau und beliebig erweiterbar durch eine Vielzahl technischer Features.

### Chirurgische Geräte

- **EVA:** Das innovative System EVA für eine neue Dimension von Kontrolle über alle Katarakt- und Vitrektomieverfahren, zu jedem Zeitpunkt.
- **Fusion Laser:** Die neue Laser-Generation mit SLT/YAG Plattform verbindet zwei verschiedene Laser-Technologien in einem Gerät.
- **Vitra Multispot:** Reduzierte Expositionsdauer und Behandlungszeit durch Pattern-Technologie

### Intraokulare Linsen

- **MicroPure 123:** Die neue MicroPure 123 besticht mit einer klaren und glisterungsfreien Optik sowie einem einfachen vorgeladenen System.

- **SZ-1:** Maximale Tiefenschärfe und optimaler Halt im Kapselsack im komfortablen vorgeladenen System.
- **Fine Vision Pod FT:** Die torische und trifokale Fine Vision Pod FT überzeugt mit ihrer optimalen Rotationsstabilität bei der Korrektur von Astigmatismus und Presbyopie.

### Verbrauchsmaterial

- **Brilliant Peel Dual Dye:** Sehr gute Färbereigenschaften für präretinale Membranen und Glaskörperreste.
- **Individuelle OP Sets:** Individuell, zeitsparend und kostengünstig. Gerne besprechen wir mit Ihnen Ihre individuellen Wünsche.

Weitere Informationen und Beratung:

### medilas ag

Grindlenstrasse 3, CH-8954 Geroldswil  
Tel. +41 44 747 40 00, Tél. +41 21 601 40 00  
Fax +41 44 747 40 05  
[info@medilas.ch](mailto:info@medilas.ch), [www.medilas.ch](http://www.medilas.ch)