



Vabysmo ▼ (faricimab) – pirmais un vienīgais divu atšķirīgu signālceļu – VEGF-A un ANG-2 inhibitors oftalmoloģijā

Datums un laiks: 2023. gada 22. aprīlis plkst. 10:30
Norises vieta: Radisson Blu Daugava Hotel Riga,
Kuģu iela 24, Rīga

Programma

- | | |
|--------------|---|
| 10:30-11:00 | Reģistrācija |
| 11:00-11:10 | Konferences atklāšana
Dr. Rauls Vēliņš – Roche Latvija SIA direktors |
| 11:10 -11:50 | Vabysmo – innovation in retinal disease management
Dr. Med. Copt Rene-Pierre (Šveice) |
| 11:55-12:25 | Vabysmo senilās makulas deģenerācijas ārstēšanā
Prof. G. Laganovska – Rīgas Stradiņa Universitātes profesore, RSU Oftalmoloģijas katedras vadītāja, P. Stradiņa KUS Oftalmoloģijas klīnikas vadītāja |
| 12:30- 13:00 | Kā pārraut Gordija mezglu: cukura diabēta vēlnu komplikāciju patoģenēzes aspekti
Prof. I. Konrāde – Rīgas Stradiņa Universitātes profesore, RAKUS Endokrinoloģijas klīnikas vadītāja |
| 13:00-13:15 | Kafijas pauze |
| 13:20-13:50 | Vabysmo diabēta izraisītu tīklenes patoloģiju gadījumos
Asoc. prof. K. Baumanē – Latvijas Universitātes Medicīnas fakultātes asociētā profesore, RAKUS Oftalmoloģijas klīnikas vadītāja |
| 13:55-14:25 | Vabysmo vieta tīklenes patoloģiju terapijā
Doc. J. Vanags – LAĀA valdes priekšsēdētājs, P. Stradiņa KUS oftalmoloģijas klīnika |
| 14:25-14:40 | Vabysmo – pirmais un vienīgais divu atšķirīgu signālceļu – VEGF-A un ANG-2 inhibitors
Dr. Z. Degro – Roche Latvija SIA Medicīnas vērtību vadītāja |
| 14:45-15:45 | Diskusijas un pusdienas |

▼ Šīm zālēm tiek piemērota papildu uzraudzība. Tādējādi būs iespējams ātri identificēt jaunāko informāciju par šo zāļu drošumu. Veselības aprūpes speciālisti tiek lūgti ziņot par jebkādam iespējamām nevēlamām blakusparādībām.

VABYSMO (*faricimabum*) Reģistrācijas apliecības numurs EU/1/22/1683/001

Būtiskākā informācija atbilstoši zāļu aprakstam

Zāļu nosaukums Vabysmo 120 mg/ml šķīdums injekcijām

Terapeitiskās indikācijas

Vabysmo ir indicēts tādu pieaugušu pacientu ārstēšanai, kuriem ir:

- neovaskulāra (mitra) ar vecumu saistīta makulas deģenerācija (nVMD);
- diabētiskas makulas tūskas (DMT) izraisīti redzes traucējumi.

Devas un lietošanas veids Šīs zāles jāievada kvalificētam ārstam ar pieredzi intravitreālas injekcijas veikšanā. Katru flakonu drīkst izmantot tikai vienas acs ārstēšanai.

Devas leteicamā deva ir 6 mg (0,05 ml šķīduma) intravitreālas injekcijas veidā ik pēc 4 nedēļām (reizi mēnesī), ievadot pirmās 4 devas.

Ārstēšanas ilgums Šīs zāles ir paredzētas ilgstošai ārstēšanai.

Lietošanas veids Tikai intravitreālai ievadīšanai. Pirms ievadīšanas vizuāli jāpārbauda, vai Vabysmo nesatur daļiņas un nav mainīta krāsa. Intravitreālā injekcija jāveic aseptiskos apstākļos.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks Roche Registration GmbH, Emil-Barell-Strasse 1 79639 Grenzach-Wyhlen, Vācija

Recepšu zāles.

Pilnu informāciju par Vabysmo lūdzam skatīt Vabysmo zāļu aprakstā (2022. g. septembris): https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/vabysmo-epar-product-information_lv.pdf

Vabysmo zāļu riska mazināšanas izglītojošais materiāls pacientam: <https://dati.zva.gov.lv/zalu-registrs/info/EU/1/22/1683/001>