

BAYER SATELLITE SYMPOSIUM



A DECADE OF AFLIBERSEPT IN UKRAINE AND THE WORLD

THURSDAY, 25 MAY 2023, 15.00-16.00

PROGRAM

- 1 Results of randomised clinical trials**
Speaker: Oleg Parkhomenko, Cand. Med. Sc.
- 2 Aflibercept in daily practice**
Speaker: Nadiia Ulyanova, Dr. Med. Sc., Professor
- 3 Safety profile and development of the intravitreal technique**
Speaker: Vasyi Shevchyk, Cand. Med. Sc.
- 4 Bayer's research initiatives and future developments**
Speaker: Andrii Korol, Dr. Med. Sc.

SPEAKERS



OLEG G. PARKHOMENKO

Candidate of Medical Sciences, ophthalmic surgeon of the highest category, Novyi Zir Medical Center, Central Polyclinic of the Ministry of Internal Affairs of Ukraine



NADIIA A. ULYANOVA

Doctor of Medical Sciences, Professor, Ophthalmologist of the highest category, Head of the Department of Post-Traumatic Eye Pathology, SI «The Filatov Institute of Eye Diseases and Tissue Therapy of the NAMS of Ukraine»



VASYL I. SHEVCHYK

Candidate of Medical Sciences, Ophthalmologist of the highest category, founder and leading surgeon of Vasyl Shevchyk Eye Microsurgery Clinic



ANDRII R. KOROL

Doctor of Medical Sciences, Ophthalmologist of the highest category, Head of the department for the Study of Biological Action and Application of Lasers in Ophthalmology at SI «the Filatov Institute of Eye Diseases and Tissue Therapy of the NAMS of Ukraine»





АЙЛІЯ®

Розчин для ін'єкцій, 40 мг/мл (мг/мл) • Афіліберсепт



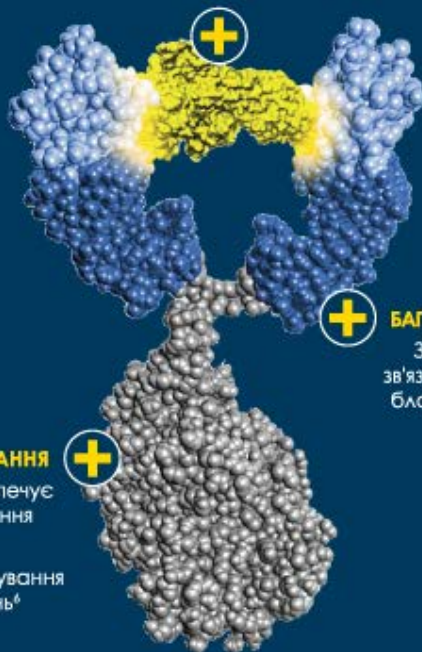
АЙЛІЯ® В ПРОАКТИВНОМУ РЕЖИМІ ПРИ нВМД/ДНМ — ШВИДКЕ ПОКРАЩЕННЯ ТА ЗБЕРЕЖЕННЯ ГОСТРОТИ ЗОРУ¹⁻⁵

ПОКАЗАННЯ:

- **нВМД** (неоваскулярна вікова макулярна дегенерація)
- **ДНМ** (діабетичний набряк макули)
- **ТВС** (тромбоз вен сітківки)
- **мХНВ** (міопічна хоріоїдальна неоваскуляризація)

МІЦНЕ ЗВ'ЯЗУВАННЯ

Завдяки здатності зв'язуватись з VEGF, що в 100 разів перевищує аналогічний показник ранібізумабу, препарат АЙЛІЯ® захоплює всі ізоформи VEGF-A та ефективно блокує їх активність⁵



ДОВГОТРИВАЛЕ ЗВ'ЯЗУВАННЯ

Препарат АЙЛІЯ® забезпечує довготривале блокування VEGF в оці

Середня тривалість блокування VEGF складає 71 день⁶

БАГАТОЦЬЛЬОВЕ ЗВ'ЯЗУВАННЯ

Завдяки специфічному зв'язуванню препарат АЙЛІЯ® блокує всі відомі ізоформи VEGF-A та PlGF⁵

АЙЛІЯ® СТВОРЕНА ДЛЯ ДОВГОТРИВАЛОЇ АКТИВНОСТІ В ОЦІ^{1-3,5}



1. Heier J.S. et al. Ophthalmology, 2012, 119 (12): 2537–2548.
2. Schmidt-Erfurth U. et al. Ophthalmology, 2014; 121 (1): 193–201.
3. Ohji M. et al. Adv. Ther., 2020, 37 (3): 1173–1187.
4. Heier J.S. et al. Ophthalmology, 2016, 123 (11): 2376–2385.
5. Papadopoulos N. et al. Angiogenesis, 2012, 15 (2): 171–185.
6. Fauser S. et al. Am. J. Ophthalmol., 2014, 158 (3): 532–536.

АЙЛІА®. Речовина для ін'єкцій

Будь ласка, зверніть увагу! Повна інформація викладена в інструкції для медичного застосування лікарського засобу, також її можна отримати у ТОВ «Байєр».

Склад. 1 мл розчину для ін'єкцій містить 40 мг афліберсету.
Показання. Препарат Айліа® показаний дорослим пацієнтам для лікування: неоваскулярної (моглої) вікової макулодистрофії (ВМД), порушень зору через набряк макули, що розвинулися внаслідок тромбозу вен сітківки (тромбозу тілки центральної вени сітківки (ТЦВС) або тромбозу центральної вени сітківки (ТЦВС)), порушень зору внаслідок діабетичного набряку макули (ДАНМ), порушень зору внаслідок міопічної хоріоїдальної неоваскуляризації (МХНВ).

Протипоказання. Підвищена чутливість до діючої речовини афліберсету або до будь-якої з допоміжних речовин. Активна або підозрювана окулярна чи периферична інфекція. Активне тяжке запалення інтраокулярних структур.

Побічні реакції. Серйозні побічні реакції, пов'язані з процедурою проведення ін'єкцій препарату Айліа®, спостерігалися з частотою менше 1 випадку на 1900 інтравітреальних ін'єкцій та проявлялися у вигляді скіатиту, ендодальматиту, відшарування сітківки, травматичної катаракти, катаракти, крововилив у скіасте тіла, відшарування скіастого тіла та підвищення внутрішньочинного тиску. Найпоширенішими побічними реакціями (спостерігалися принаймні в 5% пацієнтів, які застосовували препарат Айліа®) були крововилив у кон'юнктиву (25%), зниження гостроти зору (11%), біль в очах (10%), катаракта (8%), підвищення внутрішньочинного тиску (8%), відшарування скіастого тіла (7%), деструкція скіастого тіла (7%). Детальна інформація про можливі побічні реакції міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу.

Особливості застосування/Застереження. Інтравітреальні ін'єкції, в тому числі в застосуванні препарату Айліа®, асоціюються з розвитком ендодальматиту, внутрішньочинним запаленням, регматогенним відшаруванням сітківки, розривом сітківки та ятрогенною травматичною катарактою.

Спосіб застосування. Препарат Айліа® застосовують тільки у вигляді інтравітреальних ін'єкцій (ін'єкції у скіасте тіла), які виконують кваліфікований лікар з досвідом проведення інтравітреальних ін'єкцій.

Дозування. Влага вікової макулодистрофії (ВМД). Рекомендована доза препарату Айліа® становить 2 мг (50 мікролітрів). Лікування препаратом Айліа® слід розпочинати з 1 ін'єкції 1 раз на місяць впродовж перших 3 місяців. Після інтервалу між ін'єкціями подовжується до двох місяців. На підставі оцінки лікарем результатів дослідження функції зору та/або об'єктивного дослідження інтервалу між ін'єкціями, що становить 2 місяці, можна підтримувати або подовжити її використанням режиму терапії лікування та подовженням (treat-and-extend) зі збільшенням інтервалів між введенням доз лікарського засобу на 2 або 4 тижні для підтримання стабільних показників функції зору та/або відповідних результатів об'єктивного дослідження. При погіршенні функції зору та/або відповідних результатів об'єктивного дослідження інтервал між застосуванням препарату слід вдовільним чином зменшити мінімум до 2 місяців протягом перших 12 місяців лікування. Немає потреби у моніторингу в період між проведенням ін'єкцій. На підставі оцінки лікаря графік офтальмологічних обстежень може бути частішим, ніж введення ін'єкцій. Інтервали між введенням ін'єкцій більше ніж 4 місяці не досліджувалися. Набряк макули, що розвинувся внаслідок тромбозу вен сітківки (ТЦВС або ТЦВС). Рекомендована доза препарату

Айліа® становить 2 мг афліберсету (50 мікролітрів). Після першої ін'єкції лікування проводять 1 раз на місяць. Інтервал між застосуванням 2 доз повинен становити щонайменше 1 місяць. Терапію препаратом Айліа® слід припинити, якщо в ході лікування відсутні поліпшення функції зору та отримано відповідні результати об'єктивного дослідження. Терапію у режимі 1 раз на місяць триває до досягнення максимальної гостроти зору (або зникнення ознак активності захворювання. Може виникнути необхідність у зведенні 3 або більше послідовних ін'єкцій з частотою 1 раз на місяць. За потреби можна продовжити лікування зі збільшенням інтервалу між введенням доз лікарського засобу (treat-and-extend) – лікування та подовження) для підтримання стабільних показників функції зору та відповідних результатів об'єктивного дослідження, однак наявних даних недостатньо для встановлення тривалості цих інтервалів. При погіршенні функції зору та відповідних результатах об'єктивного дослідження інтервал між застосуванням препарату слід вдовільним чином зменшити. Лікар має визначити схему моніторингу та лікування, базуючись на даних клінічної відповіді кожного окремого пацієнта. Моніторинг активності захворювання може включати клінічне обстеження, функціональні тести або контроль за допомогою методів візуалізації (наприклад, ОКТ або флуоресцентної ангіографії). Діабетичний набряк макули. Рекомендована доза препарату Айліа® становить 2 мг афліберсету, що еквівалентно 50 мікроліграм. Лікування препаратом Айліа® розпочинають з введення по 1 ін'єкції 1 раз на місяць впродовж 5 місяців після, після чого застосовують по 1 ін'єкції 1 раз на 2 місяці. Немає потреби в моніторингу у період між проведенням ін'єкцій. Після перших 12 місяців лікування препаратом Айліа® на підставі результатів дослідження функції зору та/або об'єктивного дослідження інтервал між ін'єкціями можна подовжити. Наприклад режим терапії з подовженням інтервалу між введенням доз лікарського засобу (treat-and-extend) – лікування та подовження, де інтервал збільшують поступово для підтримання стабільних показників функції зору та/або відповідних результатів об'єктивного дослідження, однак наявних даних недостатньо для встановлення тривалості цих інтервалів. При погіршенні функції зору та/або відповідних результатів об'єктивного дослідження інтервал між прийомом препарату слід вдовільним чином зменшити. У цьому випадку графік офтальмологічних обстежень визначає лікар. Проведення обстежень може бути частішим, ніж введення ін'єкцій. Якщо показники функції зору та результати об'єктивного дослідження свідчать про відсутність користі для пацієнта від продовження лікування, препарат Айліа® слід відмінити. Міопія хоріоїдальної неоваскуляризації. Рекомендована доза препарату Айліа® – однократне інтравітреальне ін'єкції 2 мг афліберсету, що еквівалентно 50 мікроліграм. Якщо показники функції зору та/або відповідні результати об'єктивного дослідження свідчать, що захворювання зберігається, може бути введена додаткова доза. Рішенням лікуються як нові прояви захворювання. Графік проведення моніторингу визначає лікар. Інтервал між введенням доз доз повинен становити не менше одного місяця. Детальна інформація про спосіб застосування та дозування міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу.

Категорія вільпуску. За рецептом.

Завнік. Байєр АГ, Кайзер-Вільгельм-Алеє 1, 51373 Лверкюзен, Німеччина.

Дата останнього перегляду інструкції. 03.11.2022 р.



ТОВ «Байєр»
вул. Вовчий Вал, 4-5, Київ,
04071, Україна
Тел.: (44) 220 33 00
www.bayer.ua

PP-EYL-UA-0335-1_01 Feb 2023

Інформація про лікарський засіб для розповсюдження серед лікарів офтальмологів на спеціалізованих семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики.