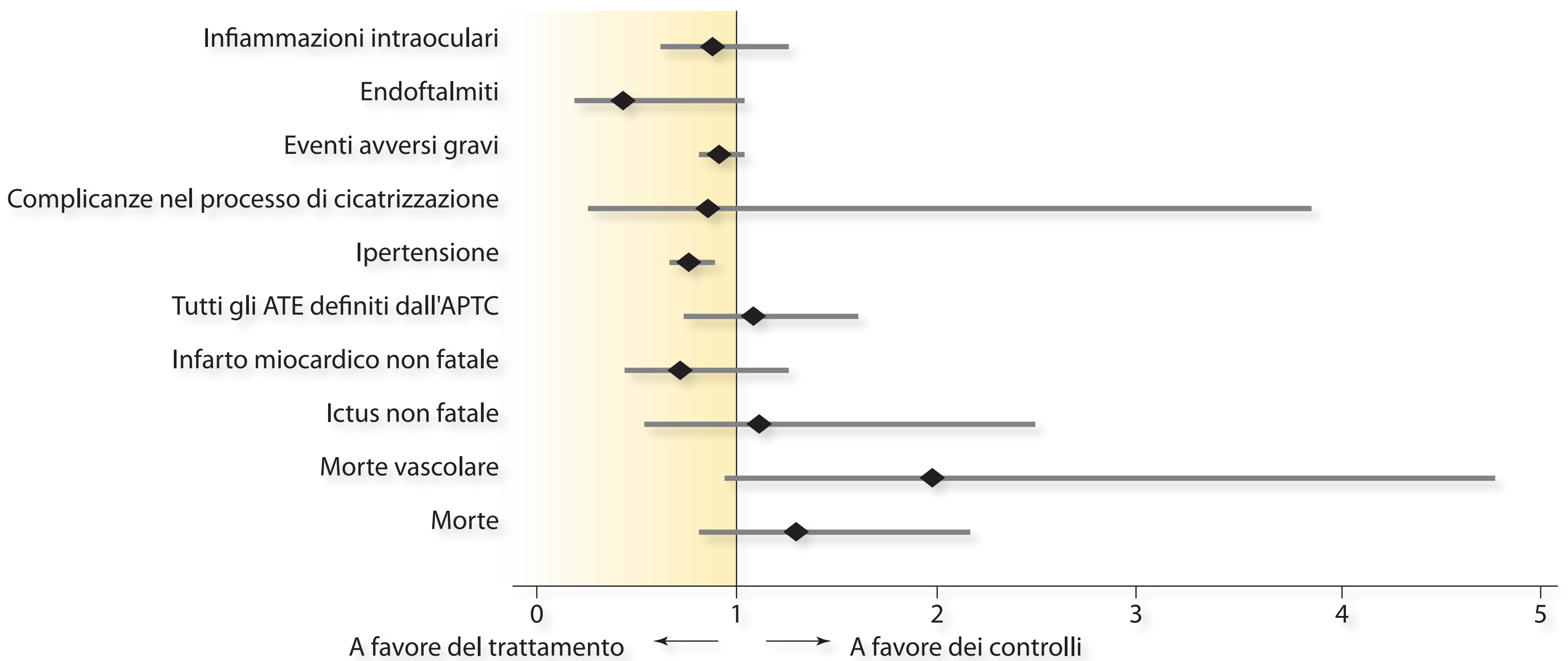


In **più di 8 anni** di esperienza post-marketing che ha coinvolto **>100 Paesi**, per un totale di **oltre 34 milioni di dosi di Eylea** somministrate, sono stati identificati **6 casi di IOI** concomitanti a RAO o a vasculite retinica/oculare.¹

Una review che include 10 studi clinici di fase II e III ha valutato la safety oculare e sistemica della terapia intravitreale con aflibercept rispetto ai controlli in >4000 pazienti con nAMD, MEfCRVO, MEfBRVO e DME.²

Tassi di eventi avversi sistemici nei pazienti trattati con aflibercept e nei gruppi di controllo²

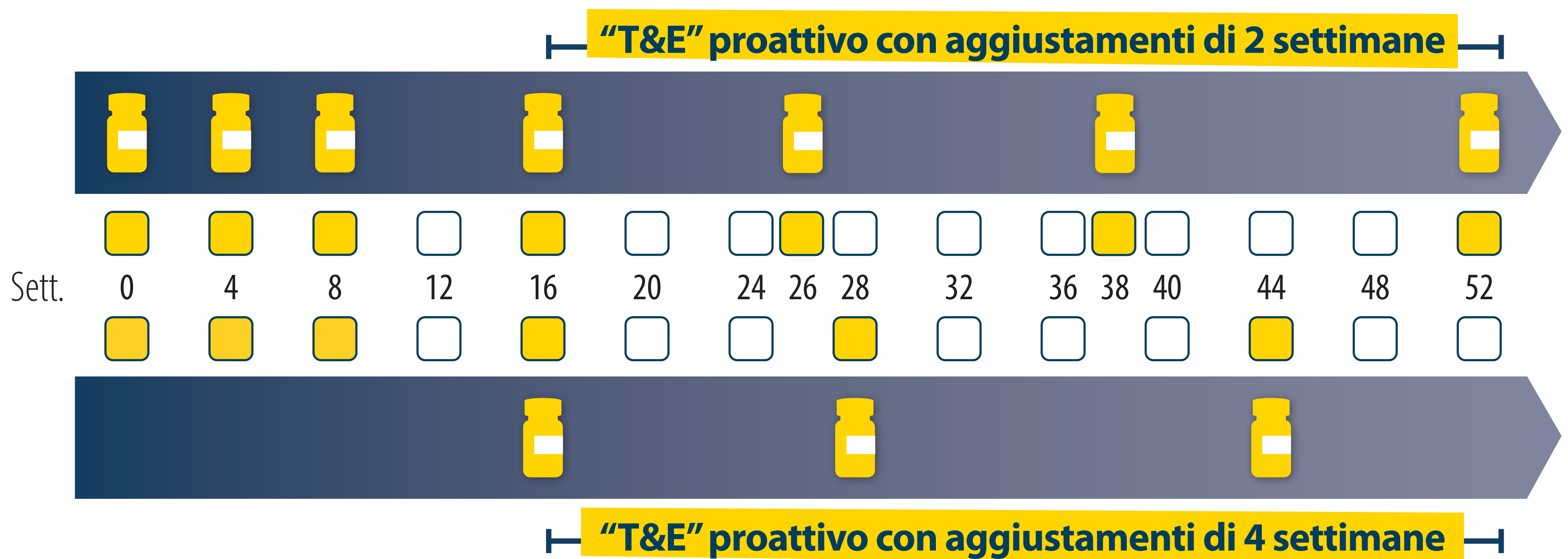


Nessuna differenza significativa tra aflibercept e i controlli relativamente all'incidenza di eventi avversi.²

Le iniezioni intravitreali di aflibercept sono state in generale ben tollerate.²

IOI: infiammazione intraoculare; RAO: occlusione dell'arteria retinica; nAMD: degenerazione maculare neovascolare senile; MEfCRVO: edema maculare conseguente a occlusione della vena centrale della retina; MEfBRVO: edema maculare conseguente a occlusione venosa retinica di branca; DME: edema maculare diabetico; ATE: eventi tromboembolici arteriosi; APTC: Anti-Platelet Trialists' Collaboration

Dosaggio proattivo **Treat & Extend con intervalli da Q4 a Q16³**



EYLEA[®] sempre più vicino alle esigenze dei pazienti

Bibliografia:

- Schmidt-Ott U et al. Differing risks of occlusive retinal vasculitis with concurrent intraocular inflammation among intravitreal anti-VEGF therapies. *Retina* 2021;41(4):669-70.
- Kitchens JW. Comprehensive review of ocular and systemic safety events with intravitreal aflibercept injection in randomized controlled trials. *Ophthalmology* 2016;123(7):1511-20.
- RCP EYLEA.

Prezzo ex-factory (I.V.A. esclusa) : 667,85 €
Classificazione ai fini della rimborsabilità: H.
Regime di dispensazione: OSP
PP-EYL-IT-0327-1
Depositato presso AIFA in data xx/xx/2021