

Para el edema macular diabético (EMD)

ILUVIEN[®]
(fluocinolone acetone intravitreal implant) 0.19mg

UNA INYECCIÓN
Hasta 3 años de tratamiento continuo para el edema macular diabético (EMD)

IMAGINE

LO QUE VERÁ

Menos inyecciones podrían ayudarle a disfrutar de los momentos mágicos de la vida



Pregunte a su oftalmólogo si la prescripción de ILUVIEN es adecuada para usted.

Visite ILUVIEN.com o llámenos al 1-844-445-8843

Consulte la Información importante de seguridad en el panel trasero y la información de prescripción completa que se adjunta.

Información importante de seguridad

- No utilice ILUVIEN si tiene o cree que podría tener una infección en el ojo o alrededor del ojo.
- ILUVIEN no se debe utilizar si tiene glaucoma avanzado.
- Usted no debe utilizar ILUVIEN si es alérgico(a) a alguno de los componentes de ILUVIEN.

Indicación e información importante de seguridad

Información importante de seguridad (continuación)

- Las inyecciones en el vítreo del ojo se asocian con una infección ocular grave (endoftalmitis), inflamación ocular, aumento de la presión intraocular, glaucoma y desprendimiento de la retina. Su oftalmólogo debe monitorearlo periódicamente después de la inyección.
- El uso de corticoesteroides, incluido ILUVIEN, puede producir cataratas (ILUVIEN 82 %; tratamiento simulado 50 %), aumento de la presión intraocular (ILUVIEN 34 %; tratamiento simulado 10 %), glaucoma y aumentar las infecciones oculares secundarias a causa de bacterias, hongos o virus.
- Si le falta la cápsula posterior del cristalino del ojo o presenta un desgarro, es posible que el implante ILUVIEN se desplace a la cámara delantera del ojo.
- Los efectos secundarios más habituales comunicados en pacientes con edema macular diabético que recibieron tratamiento con ILUVIEN incluyen: cataratas (ILUVIEN 82 %; tratamiento simulado 50 %) y aumento de la presión intraocular (ILUVIEN 34 %; tratamiento simulado 10 %).

Indicación: ILUVIEN® (implante intravítreo de acetónido de fluocinolona) de 0.19 mg está indicado para el tratamiento del edema macular diabético (EMD) en pacientes que han recibido previamente tratamiento con un ciclo de corticoesteroides y no mostraron un aumento clínicamente significativo en la presión intraocular.

Se recomienda informar a la FDA los efectos secundarios negativos de los medicamentos de venta con receta médica. Visite www.fda.gov/medwatch o llame al **1-800-FDA-1088**.

Consulte la información de prescripción completa que se adjunta.



Para obtener más información, visite ILUVIEN.com utilizando su dispositivo móvil para escanear el código QR.

ALIMERA
SCIENTES