

Behandeling hematologie: Rituximab



azdelta

Uw ziekenhuis.

Beste patiënt

In deze brochure vindt u informatie over uw behandeling met Rituximab, de reden van de behandeling, het verloop van de therapie en de mogelijke nevenwerkingen..

Wanneer u in aanmerking komt om deel te nemen aan een klinische studie, wordt u hierover uitgebreid geïnformeerd door uw behandelend arts en door de studiecoördinator van het clinical trial center.

Als u na het doornemen van deze informatiefolder nog met vragen of onduidelijkheden zit, aarzel dan zeker niet om contact op te nemen met uw arts of uw verpleegkundig consulent hematologie. Het is belangrijk dat u een voldoende duidelijk antwoord krijgt op al uw vragen en dat u dus correct geïnformeerd bent. Uiteraard wordt de therapie pas na uw akkoord opgestart.

We wensen u een goede behandeling toe.

De artsen en medewerkers van de dienst hematologie

1 Wat is Rituximab?

Rituximab is geen chemotherapie maar een immunotherapie. Dit is een soort eiwit dat zich bindt aan het oppervlak van een type witte bloedcel, de B-lymfocyt. Wanneer Rituximab aan het oppervlak van deze B-lymfocyt bindt, zorgt het ervoor dat de cel afsterft.

Rituximab kan ook worden toegediend worden in combinatie met chemotherapie of als onderhoudsbehandeling.

2 Toediening van Rituximab

Rituximab wordt toegediend in de vorm van een infuus (eerste toediening) waarbij de snelheid wordt geregeld door een infuuspomp of inspuitingen (volgende toedieningen).

De eerste toediening van Rituximab verloopt traag en duurt ongeveer 4 uur. Het eerste uur blijft de startsnelheid behouden, daarna mag de infuussnelheid om het half uur verhoogd worden op voorwaarde dat u het product goed verdraagt.

Om dit te kunnen opvolgen, zal uw bloeddruk en hartslag om de 15 minuten gecontroleerd worden. Dit gebeurt door een automatische bloeddrukmeter.

Vanaf de tweede toediening kan Rituximab worden toegediend via een inspuiting of verder via een infuus. Hierbij mag de snelheid vlotter opgedreven worden dan bij de eerste toediening. De totale duur van het infuus bedraagt dan ongeveer 3 uur.

3 Allergische reacties

Tijdens en tot 2 uur na het inlopen van Rituximab kunt u overgevoeligheidsreacties (= infuusreacties) krijgen. Deze lijken sterk op een allergische reactie en kan zich uiten onder de vorm van:

- koorts
- rillingen
- spierstijfheid
- huiduitslag met eventueel jeuk
- lage bloeddruk (hypotensie)
- ademhalingsmoeilijkheden

Om deze bijwerkingen te voorkomen krijgt u een half uur voor het toedienen van Rituximab medicatie:

1. paracetamol of dafalgan forte® 1g: een koortswerend middel.
2. levocetirizine® 5mg: een antihistaminicum dat allergische reacties onderdrukt.
3. eventueel corticosteroiden zoals Medrol®

Wanneer u tijdens het inlopen van Rituximab alsnog last krijgt van bijwerkingen, wordt het infuus stopgezet. Uw arts zal u de nodige medicatie voorschrijven om de reactie te onderdrukken. Nadien beslist de arts wanneer het infuus herstart mag worden.

4

Nevenwerkingen van Rituximab

Tussen de toedieningen van Rituximab in kunt u last hebben van algemene klachten. De meest voorkomende zijn ondermeer:

- koorts
- vermoeidheid
- misselijkheid
- verhoogde vatbaarheid voor infecties door een daling van uw aantal witte bloedcellen, soms weken tot maanden na de laatste toediening van Rituximab
- ongewone infecties
- langer durende infecties

Voor meer uitleg en nuttige tips om deze nevenwerkingen zo goed als mogelijk op te vangen, verwijzen we graag naar de informatiegids.

5

Kostprijs

Voor vragen over de kostprijs kunt u contact opnemen met de financiële dienst via factuur@azdelta.be

Handwriting practice area consisting of 20 horizontal dotted lines.

Contact

CAMPUS RUMBEKE

Secretariaat hematologie

t 051 23 73 22

e secr.hematologie@azdelta.be

www.azdelta.be

Bron: dienst hematologie

Artsen

Dr. Dries Deeren

Dr. Lien Deleu

Dr. Caressa Meert