

Medicatie lenvatinib (Lenvima®)

Beste patiënt

Uw arts heeft u volgende behandeling voorgesteld. Hier geven we u graag wat meer uitleg.

We wensen u veel succes en goede moed met uw behandeling.

De dienst oncologie

Wat is Lenvima?

Lenvatinib is een tyrosinekinaseremmer. Dit is een doelgerichte kankerremmende stof ('targeted therapy').

Lenvatinib remt de groei van de kankercellen. Ook wordt de bloedvoorziening naar die kankercellen afgesneden.

Artsen schrijven het voor bij een bepaalde vorm van schildklierkanker, leverkanker, baarmoederkanker en bij niercelkanker.

Hoe in te nemen?

Uw arts beslist welke dosis u moet innemen. Er zijn capsules van 10 mg en 4 mg.

U moet de capsules elke dag op ongeveer hetzelfde tijdstip op de dag innemen. De capsules moet u in zijn geheel doorslikken met water.

Kauw niet op de capsules en open de capsules niet.

De capsules moet u consequent met of zonder voedsel innemen. Dus als u ze de eerste keer met voedsel inneemt, moet u dat de daarop volgende keren ook doen.

Wanneer u een dosis vergeten bent en het duurt 12 uur of langer voordat u de volgende dosis moet innemen, neem dan de gemiste dosis zo snel mogelijk in. Als het minder dan 12 uur duurt voordat u de volgende dosis moet innemen, neem dan de gemiste dosis niet meer in.

Neem in beide gevallen de volgende dosis in op het normale tijdstip.

Bij braken vlak na de inname van Lenvima®, hoeft u uw dosis niet opnieuw in te nemen. Wacht met het innemen van een nieuwe dosis tot het volgende geplande tijdstip.

De behandeling met Lenvima wordt verder gezet tot er sprake is van groei van de tumor onder deze behandeling of als u ernstige bijwerkingen heeft.

Bijwerkingen

Er zijn een aantal bijwerkingen van Lenvima beschreven. De meest voorkomende bijwerkingen zijn hieronder beschreven. Het is belangrijk dat u alle bijwerkingen aan uw behandelend arts en verpleegkundige vertelt. Zij kunnen u eventueel aanvullende medicijnen geven en ook adviseren op welke manier u het beste met deze bijwerkingen kunt omgaan, zodat u er minder last van hebt. Hieronder vindt u meer informatie over de belangrijkste bijwerkingen die kunnen optreden.

- Het kan zijn dat u als gevolg van de behandeling **een hoge bloeddruk** krijgt. Meestal merkt u daar niets van, heel soms kunt u last hebben van wazig zien of hoofdpijn. Omdat de hoge bloeddruk meestal ontstaat in het begin van de behandeling, wordt de eerste acht weken geregeld de bloeddruk gecontroleerd. Als blijkt dat uw bloeddruk verhoogd is zal uw arts u bloeddrukverlagende medicijnen voorschrijven.
- In het beenmerg worden rode- en witte bloedcellen en bloedplaatjes aangemaakt. Lenvatinib kan soms de aanmaak van deze bloedcellen verminderen. Witte bloedcellen zijn een onderdeel van uw afweer en beschermen u tegen infecties. Tijdens de behandeling met Lenvatinib kan een tijdelijk **tekort aan witte bloedcellen ontstaan, waardoor u meer kans loopt op het krijgen van een ernstige infectie**. Uw bloed zal daarom regelmatig worden gecontroleerd. Als er een tekort aan bloedplaatjes ontstaat, is er een verhoogd risico op bloedingen en op het ontstaan van blauwe plekken.
- Maagdarmklachten, zoals **diarree**, misselijkheid, braken, buikpijn, minder eetlust en afvallen.
- **Pijnlijke mond, tong of keel, een droge mond, heesheid en smaakveranderingen**.
- Door de Lenvatinib kan het **hand-voetsyndroom** ontstaan. Het hand-voetsyndroom bestaat uit pijnlijke, gezwollen, droge, rood verkleurde

handen en voeten (vaak met een strakke huid) waarop blaren kunnen zitten. Wij raden ureumzalf of -crème aan. Daarnaast kan het helpen uw handen en voeten goed vet te houden, geen knellende schoenen te dragen en warm water te vermijden.

- Een zeer klein deel van de patiënten die behandeld wordt met Lenvatinib kan haren verliezen.
- **Vasthouden van vocht.** U merkt dit aan dikke enkels of voeten.

Interactie met medicatie

Lenvima mag NIET worden gecombineerd met tal van andere medicijnen aangezien dit soms de nevenwerkingen kan doen toenemen of in andere gevallen de werking van Lenvima kan doen verminderen.

Meld steeds alle medicatie (ook kruiden en/of homeopathische middelen) aan uw behandelend arts.

Aanpassingen van de medicatie of opstarten van andere medicatie moet steeds in overleg met uw arts gebeuren.

Bij vragen of ongemakken kunt u contact opnemen met uw arts of verpleegkundige: zie telefoonlijst in uw informatie gids.