



UW BEHANDEL-
GIDS VOOR
ADCETRIS®

(Brentuximab vedotin)



INHOUD

1	Inleiding.....	3
2	Wat is Adcetris® ?	4
3	Hoe werkt Adcetris® ?	5
4	Hoe wordt Adcetris® toegediend ?	6
5	Wat moet u uw arts vertellen voor de start van de behandeling met Adcetris® ?	6
6	Welke zijn de mogelijke bijwerkingen ?	7
7	Perifere neuropathie	9
	(gevoelloosheid, tintelingen of een branderig gevoel in handen of voeten)	
8	Vragen voor mijn zorgverleners.....	10
	(arts, verpleegkundige,...)	
9	Mijn afspraken	11
10	Belangrijke contacten	11
11	Nuttige adressen.....	12

INLEIDING

Deze brochure werd u gegeven door uw arts en wil u helpen om uw **behandeling met Adcetris®** (brentuximab vedotin) **beter te begrijpen**. Deze informatie vervangt evenwel niet een gesprek met uw arts of uw verzorger.

Deze brochure legt u uit **wat Adcetris® is**, hoe het **werkt**, hoe het **wordt toegediend**, en **welke bijwerkingen het kan veroorzaken**. Aan het einde van de brochure vindt u een rubriek waarin u nota's kan nemen.

Het kan inderdaad nuttig zijn om uw ervaring met dit geneesmiddel te noteren zodat uw arts en het zorgteam u zo goed mogelijk kunnen ondersteunen bij uw behandeling.

Stel uw arts en het zorgteam **alle vragen die u mogelijk heeft** over uw ziekte of uw behandeling.

WAT IS ADCETRIS® ?

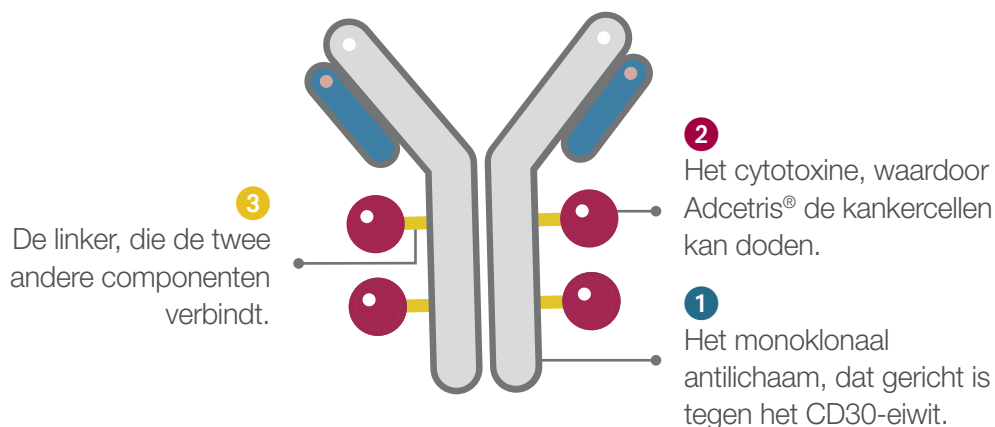
Adcetris®, ook brentuximab vedotin genoemd, is een antilichaam-geneesmiddelconjugaat.

Dit betekent dat het bestaat uit drie componenten :

- 1 een **monoklonaal antilichaam**,
- 2 een **cytotoxische werkzame stof** (cytotoxine) en
- 3 een **linker**.

- 1 **Monoklonale antilichamen** worden vaak gebruikt bij de behandeling tegen kanker. Ze zijn in staat om bepaalde structuren op het oppervlak van de kankercellen te herkennen. Het monoklonaal antilichaam dat Adcetris® bevat, herkent het eiwit CD30 op het oppervlak van de kankercellen, waardoor Adcetris® deze cellen gericht kan aanvallen.
- 2 **Een cytotoxine** is een werkzame stof die in staat is om de kankercellen te doden.
- 3 **De linker** verzekert de binding tussen het monoklonaal antilichaam en het cytotoxine; dit voorkomt dat het cytotoxine te snel loskomt van het antilichaam en pas vrijkomt zodra het in de kankercel is afgeleverd.

De drie componenten van Adcetris®



Adcetris® identificeert de kankercellen via een eiwit, CD30 genoemd, dat aanwezig is op het oppervlak van deze cellen. Deze kankercellen worden “CD30-positief” genoemd.

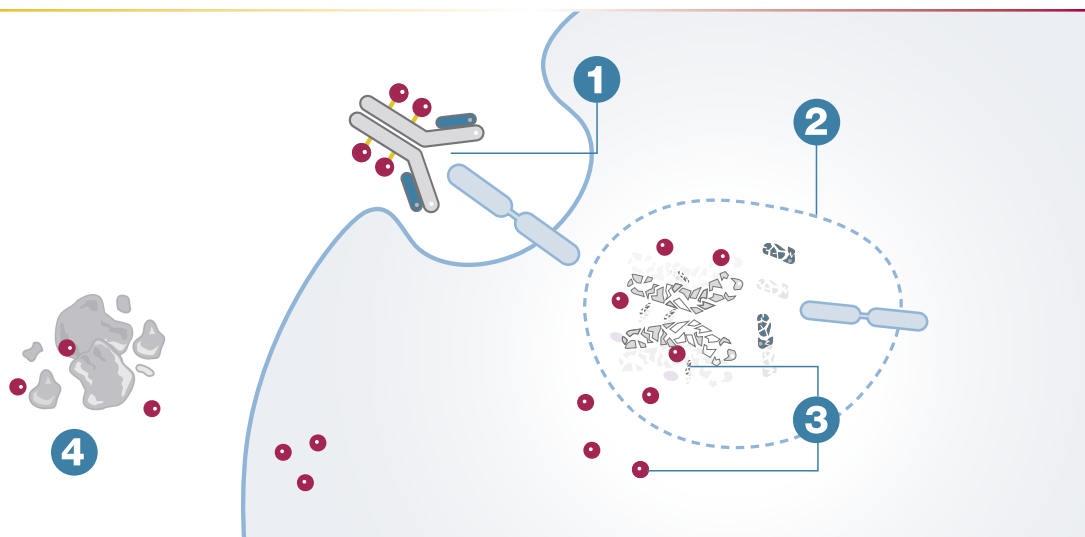
Adcetris® is terugbetaald voor de behandeling van CD30-positief hodgkinlymfoom na herval of voor anaplastisch grootcellig lyfmoom na herval.

HOE WERKT ADCETRIS® ?

Als je Adcetris® krijgt toegediend, komt dit omdat een specifiek eiwit (genaamd CD30) aanwezig is op jouw kankercellen. Enkel patiënten die dit eiwit op hun kankercellen hebben, kunnen deze behandeling dus krijgen. Adcetris® zal zich hechten aan dit specifiek eiwit en een cytotoxisch middel afscheiden dat de kankercellen doodt.

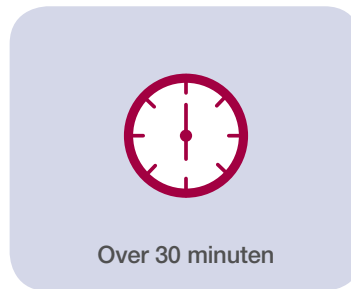
« Adcetris® onderscheidt zich van traditionele chemotherapieën omdat het werkt als een gerichte behandeling die de kankercellen op precieze wijze kan doden. »

Werkingsmechanisme van Adcetris®



HOE WORDT ADCETRIS® TOEGEDIEND ?

Adcetris® wordt toegediend als een infusie in een ader (intraveneus), over een periode van 30 minuten. Hiervoor moet u gewoonlijk naar het ziekenhuis komen.



Tijdens en na de infusie zal uw arts of het zorgteam uw toestand in de gaten houden. Tijdens de infusie kunnen er immers bij bepaalde patiënten bijwerkingen optreden. De rubriek in verband met de bijwerkingen in deze brochure geeft u meer informatie over de mogelijke reacties op de infusie.

Adcetris® wordt toegediend om de 3 weken: dit wordt een “cyclus” genoemd. Uw arts zal het aantal cycli in functie van uw behandeling bepalen.

Wat moet u uw arts vertellen voor de start van de behandeling met Adcetris®?

Vertel uw arts als u:

- andere geneesmiddelen gebruikt, heeft gebruikt of van plan bent te gebruiken (waaronder kruidengeneesmiddelen en andere geneesmiddelen die u zonder voorschrift kan krijgen);
- een zwangerschap overweegt;
- zwanger bent;
- borstvoeding geeft.

Om complicaties tijdens de behandeling te vermijden, moet u uw arts verwittigen over bovenstaande punten en hem alle andere inlichtingen geven die belangrijk kunnen zijn voor uw behandeling.

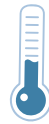
WELKE ZIJN DE MOGELIJKE BIJWERKINGEN ?

Zoals elk geneesmiddel kan ook Adcetris® bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. Deze pagina vermeldt de mogelijke bijwerkingen die waargenomen werden in verband met Adcetris®. Verwittig uw arts of het zorgteam als er een bijwerking optreedt of eventueel verergert.

U kan de volgende bijwerkingen ondervinden in het kader van uw behandeling met Adcetris® :



Tintelingen of gevoelloosheid in handen of voeten: dit wordt ook perifere neuropathie genoemd (zie volgende pagina)



Infecties, bijv. infecties van de bovenste luchtwegen (die ook een teken van neutropenie [verlaagd aantal witte bloedcellen] kunnen zijn)



Hoest, ademnood



Diarree, misselijkheid, braken



Haaruitval, jeuk



Spier- en gewrichtspijn



Vermoeidheid, rillingen, koorts



Reacties op de infusie (zie volgende pagina)



Gewichtsverlies

“ Bespreek met uw arts of het zorgteam als u bijwerkingen heeft; zij kunnen u raad geven en u steun bieden.”

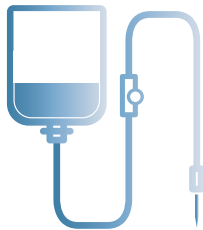
OPVOLGING VAN BIJWERKINGEN

Uw arts zal regelmatig een bloedonderzoek doen om er zeker van te zijn dat de behandeling met dit geneesmiddel veilig is voor u. Als u vroeger nier- of leverproblemen heeft gehad, zullen er bijkomende onderzoeken uitgevoerd worden om er zeker van te zijn dat deze organen correct functioneren. Afhankelijk van uw medische voorgeschiedenis, kan het team dat instaat voor uw behandeling, u bewaken om te controleren of er andere veranderingen optreden.

Help uw zorgteam om de bijwerkingen die optreden, onder controle te krijgen.

U moet hen steeds verwittigen als u bijwerkingen bemerkt. Dit is immers belangrijke informatie waarvan het behandelteam op de hoogte moet zijn.

Reacties op de infusie



Reacties op de infusie (bijv. huiduitslag, kortademigheid, moeite met ademen, hoest, een beklemmend gevoel op de borst, koorts, rugpijn, rillingen, hoofdpijn, misselijkheid of overgeven) komen voor bij meer dan 1 op de 10 patiënten. Ze kunnen ontstaan een paar minuten tot een paar uur na de toediening van de infusie. Het kan zijn dat u er andere geneesmiddelen

bij krijgt, zoals antihistaminica, corticosteroïden of paracetamol, om de hierboven genoemde reacties te verminderen. Dit wordt gedaan als u eerder ook al reacties vertoonde op een soortgelijk geneesmiddel.

PERIFERE NEUROPATHIE

(gevoelloosheid, tintelingen of een branderig gevoel in handen of voeten)

Perifere neuropathie is een vaak voorkomende bijwerking van Adcetris®. Ze veroorzaakt een veranderd gevoel of veranderde gevoeligheid (vooral van de huid), gevoelloosheid, tintelingen, ongemak, een branderig gevoel, zwakte of pijn in handen of voeten. Als u dergelijke symptomen bij u bemerkt, moet u uw arts of het zorgteam verwittigen. Niet alle patiënten zullen hiermee te maken hebben. Maar als u er last van heeft, is het nuttig dat uw arts of het zorgteam weet welk deel van uw lichaam aangetast is, sinds wanneer u deze symptomen heeft en of ze verergeren. U kan dit allemaal noteren, bijv. in de rubriek 'Nota's' aan het einde van deze brochure.

Het is niet steeds nodig om de behandeling te staken omwille van perifere neuropathie. Deze kan, afhankelijk van haar ernst, gecontroleerd worden door de dosis van Adcetris® aan te passen zodat u de behandeling kan voortzetten

Waaraan herken ik perifere neuropathie ?

Het is zeer belangrijk om de eerste tekenen te herkennen, want hoe sneller de diagnose van perifere neuropathie wordt gesteld, hoe beter ze gecontroleerd kan worden.

De symptomen zijn meestal weinig uitgesproken in het begin en worden geleidelijk erger (bijv. in handen en voeten) :



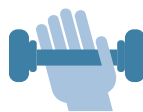
Gevoelloosheid



Overgevoeligheid



Lichte tot matige pijn



Spierzwakte



Tintelingen



Branderig gevoel

PERIFERE NEUROPATHIE

(gevoelloosheid, tintelingen of een branderig gevoel in handen of voeten)

Als u problemen ondervindt om de volgende taken uit te voeren, kan dit een teken van perifere neuropathie zijn :



Dagelijkse voorwerpen
vasthouden en gebruiken
- GSM
- Potlood
- Kleine voorwerpen



Knopen of ritsen
gebruiken



Schoenveters
strikken

Als u één van de tekenen van perifere neuropathie bemerkt, moet u uw arts of het zorgteam hierover informeren. De vroegtijdige opsporing van perifere neuropathie is de beste manier om de symptomen ervan te controleren en beschadiging van de perifere zenuwen te voorkomen.

Vragen voor mijn zorgverleners

(arts, verpleegkundige,...)

.....

.....

.....

.....

.....

.....

Belangrijke contacten

Verpleegkundige	
Arts	
Secretariaat van de arts	
Ziekenhuis	
Psycholoog, sociale assistent(e), fysiotherapeut	
Diëtist(e)	
Andere	

Mijn afspraken

DATUM	UUR	TYPE (consultatie, behandeling,...)

NUTTIGE ADRESSEN

De onderstaande non-profit organisaties bieden waardevolle informatie over lymfoom en bieden diensten aan zoals zelfhulpgroepen :

Stichting tegen kanker :



<https://www.cancer.be/>

Patiëntenverenigingen :



Lymfklierkankervereniging Vlaanderen (LVV) :
<http://www.lymfklierkanker.be/nl/>

.....



Hodgkin en non-Hodgkin vzw :
<http://hodgkinvzw.be/>

Ziekte-encyclopedie :



Medipedia : <https://fr.medipedia.be/lymphomes>



ONCOLOGY