

# Je therapie: brentuximab vedotin (Adcetris®)

## WAT IS DE SAMENSTELLING VAN DEZE THERAPIE?

De therapie bestaat uit één celremmend geneesmiddel: brentuximab vedotin (doelgerichte therapie). Daarnaast kunnen er nog enkele andere geneesmiddelen voorgeschreven worden. Die dienen ter ondersteuning van de behandeling, bijvoorbeeld om de bijwerkingen te beperken.

### Hoe werkt de medicatie?

Brentuximab bindt zich aan specifieke eiwitten die aanwezig zijn op de kankercellen. Op die manier kan brentuximab de groei van de tumor remmen.

## HOE VERLOOPT DE THERAPIE?

Het onderstaande schema geeft een overzicht van het verloop van één cyclus van de therapie. Brentuximab vedotin wordt om de 3 weken (21 dagen) toegediend. Brentuximab vedotin wordt in combinatie met chemotherapie of alleen toegediend.

Dag 1 is altijd de eerste dag van een nieuwe cyclus. De volgende cyclus start in principe 3 weken na dag 1 als de bloedsuitslagen en je algemene toestand het toelaten.

Generieke naam	Merknaam	Dag		Wijze van toediening
		1	2-21	
Brentuximab vedotin	Adcetris®	•		Infuus over 30 minuten

## WAAR WORDT DE THERAPIE TOEGEDIEND?

Je zal de therapie altijd in het ziekenhuis toegediend krijgen. De behandeling kan in het dagziekenhuis gebeuren.

## AANDACHTSPUNTEN EN MOGELIJKE NEVENWERKINGEN VAN BRENTUXIMAB VEDOTIN

- Tijdens de eerste toediening kan zich mogelijk een infuusreactie voordoen. Bij volgende toedieningen gebeurt dat zelden. Een reactie kenmerkt zich door huiduitslag, al dan niet in combinatie met jeuk (eventueel over het hele lichaam), een gevoel van benauwdheid, lage bloeddruk, koorts of rillingen. Soms gaat een reactie gepaard met een gevoel van misselijkheid of met overmatig transpireren. Het is belangrijk dat je dergelijke gewaarwordingen onmiddellijk meldt aan een verpleegkundige of arts, zodat er vlug en adequaat kan worden gereageerd.

- De behandeling met brentuximab kan een negatieve invloed hebben op het zenuwstelsel. Daardoor kan je mogelijk last krijgen van tintelingen of een voos gevoel aan je vingers en/of tenen. Soms ervaar je een branderig gevoel, spierzwakte of lichte pijn. Het is belangrijk dat je die klacht meldt aan je zorgverleners.
- Door de behandeling met brentuximab krijg je mogelijk last van een jeukende huid of kunnen je haren verdunnen.
- Mogelijk heb je door de behandeling last van misselijkheid, braken diarree of gewichtsverlies. Als die klachten zich voordoen, bespreek dat dan zeker met je zorgverleners.
- Het is belangrijk dat je voldoende drinkt (1,5 liter per dag). Op die manier worden de afvalstoffen van de therapie zo snel mogelijk uit de bloedbaan verwijderd.
- Het is mogelijk dat je door de toediening van brentuximab last krijgt van hoofd-, spier- en gewrichtspijn. Als je daar veel last van hebt, mag je tot vier keer per dag 1 gram paracetamol innemen. Controleer best eerst je lichaamstemperatuur om na te gaan of je geen koorts hebt.
- Als je last krijgt van toenemende hoest of als je bij geringe inspanning kortademig bent, neem dan contact op met je behandelende arts.
- Door de behandeling met brentuximab kan je last krijgen van koorts. Bespreek die klacht met je behandelende arts om een eventuele infectie uit te sluiten.
- Als je klachten hebt die kunnen wijzen op een infectie, raadpleeg dan je behandelende arts of huisarts. Mogelijke tekenen van een infectie zijn: koorts boven 38°C en/of koude rillingen, keelpijn, je ziek voelen, hoofdpijn, buikkrampen, branderig gevoel bij het plassen.
- In combinatie met chemotherapie, doen zich mogelijk andere nevenwerkingen voor.