

## Behandelschema Teysuno®/Bevacizumab

Uw arts heeft u voorgesteld om u te gaan behandelen met cytostatica (celgroeiremmende middelen). De behandeling die u krijgt heet Teysuno®/Bevacizumab. Teysuno® is een orale chemotherapie in capsulevorm, met een vaste dosiscombinatie van drie werkzame stoffen: tegafur, gimeracil en oteracil. Bevacizumab is monokonaal antilichaam dat specifiek de nieuwvorming van bloedvaten naar de tumor remt. In principe gaan de kuren door tot aan progressie van de ziekte. De kuren worden eenmaal per drie weken gegeven. De toediening van deze behandeling vindt op de polikliniek plaats.

Deze kuur wordt eenmaal per drie weken gegeven.

### Hoe werkt Teysuno® ?

Nadat het in de maag is opgenomen wordt één van de bestanddelen van Teysuno® (tegafur) in het lichaam omgezet in een anti-kankerverbinding dat 5-fluorouracil (5-FU) wordt genoemd. De andere bestanddelen (gimeracil en oteracil) zijn toegevoegd om de werking te optimaliseren en de bijwerkingen zoveel mogelijk te beperken.

### Het verloop van de kuur

Medicijnen die u per tablet krijgt: Er bestaan tabletten van 20 en 15 mg. De dosis wordt door de arts vastgesteld.

Teysuno® dag 1 t/m 14 Twee maal per dag .....mg

### Gebruiksaanwijzing

- u start met de 1ste tabletten Teysuno® op dag 1 direct na toediening van de bevacizumab. Vanaf dag 2 start u pas met twee maal daags de Teysuno® tabletten innemen. Dit betekent dat de laatste dosis voor u eindigt op dag 15 in de ochtend.
- Teysuno® moet tweemaal daags worden ingenomen ('s ochtends en 's avonds), ten minste 1 uur vóór of 1 uur na de maaltijd met water.
- slik de tabletten zonder kauwen door met water

### Als u een dosis bent vergeten

- Verdubbel niet de volgende dosis, maar volg het normale doseringsschema. Meld dit bij een volgend bezoek aan uw behandelend arts.
- Indien u braakt na de inname van de tabletten, neem dan niet onmiddellijk opnieuw tabletten in. U wordt verzocht het braken aan uw behandelend arts of oncologieverpleegkundige te melden, zodat zij u medicatie tegen de misselijkheid kunnen voorschrijven. Neem de volgende dosis in volgens het doseringsschema.

### Controles

Controle bloed: voor start nieuwe kuur.

Controle arts: voor start nieuwe kuur.

Indien de bloedcellen zich tijdens de rustperiode niet voldoende hersteld hebben en/of de bijwerkingen ernstig zijn, bestaat de mogelijkheid dat de kuur een week wordt uitgesteld en/of de dosis aangepast wordt.

### Algemene bijwerkingen

- verminderde eetlust, smaakverandering, misselijkheid en braken
- irritatie en/of ontsteking van het mondslijmvlies
- vermoeidheid
- zelden haaruitval

- diarree
- bloedarmoede
- Koorts en rillerigheid
- invloed op menstruatie/vruchtbaarheid
- invloed op seksualiteit
- veranderingen van de huid/huiduitslag

### **Voorzorgsmaatregelen**

Teysuno® valt onder de groep van chemotherapeutische medicijnen en heeft enkele voorzorgsmaatregelen:

- de tabletten dienen buiten bereik van kinderen bewaard te blijven.
- het breken en/of malen is niet toegestaan.
- zorg dat u voldoende drinken klaar heeft staan om de tabletten in te nemen.
- na het innemen van Teysuno® wast u direct uw handen.
- de verpakking van de medicatie verzamelt u in een dubbele plastic zak, die hierna als huisvuil afgevoerd kan worden.

### **Overige informatie**

- dit geneesmiddel bevat lactose (een soort suiker).
- indien uw arts u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.
- wees voorzichtig tijdens het besturen van een voertuig of het bedienen van machines, omdat u door Teysuno® vermoeid en misselijk kunt worden en last kunt krijgen van wazig zien. Als u twijfelt, raadpleeg dan uw arts.

### **Als uw partner/naaste u ondersteunt bij het innemen van de medicatie gelden de volgende maatregelen als extra:**

- trek handschoenen aan voor het uitpakken van de tablet.
- geef de tablet rechtstreeks in de mond.
- handschoenen uittrekken en deze samen met de verpakking van de medicatie in een dubbele plastic zak deponeren en als huisvuil afvoeren.

### **Specifieke aandachtspunten Bevacizumab**

- een allergische reactie kan, tijdens of net na infusie optreden. Indien optredend, dan gebeurt dit voornamelijk tijdens eerste toediening. De 1e toediening vindt daarom in 90 minuten plaats, indien geen problemen de 2e in 60 minuten en vanaf 3e toediening in 30 minuten. Vooraf en na toediening meet de verpleegkundige altijd uw hartslag, bloeddruk, temperatuur en ademhaling.
- verhoogde bloeddruk kan optreden. Controle van bloeddruk vindt plaats gedurende de behandeling met Bevacizumab.
- complicaties bij wondgenezing. Behandeling met Bevacizumab mag niet binnen 28 dagen na een ingrijpende operatie of totdat de wond geheel genezen is. Bij problemen met wondgenezing moet u altijd contact op nemen met het ziekenhuis.
- trombosevorming
- bloedingen (neus, tandvlees, vaginaal).
- darmperforatie en darmbloedingen (zeer zelden). Bij ernstige buikpijn dient u altijd direct contact op te nemen met het ziekenhuis.

- u dient voorzichtig te zijn met het gebruik van ontstekingsremmers zoals Acetylsalicylzuur (bijv. Aspirine<sup>®</sup>, Diclofenac, Brufen, Naprosyne etc.) omdat deze het maagslijmvlies kunnen aantasten en bloedingen kunnen veroorzaken.