

## Behandelschema: Brentuximab vedotine bij de ziekte van Hodgkin

Uw arts heeft u voorgesteld om u te gaan behandelen met Brentuximab vedotine.

Dit medicijnen valt onder doelgerichte therapie, dat wil zeggen dat de medicijnen nauwkeurig de kwaadaardige cellen aanvallen. De gezonde cellen blijven zoveel mogelijk intact. Het is dus geen behandeling met chemotherapie!

Bij deze behandeling krijgt u een infuus op dag 1. De kuur wordt eenmaal per 3 weken gegeven. U krijgt maximaal 16 kuren. Mocht het anders zijn dan zal de arts dat met u bespreken. Deze chemotherapie kuur kan poliklinisch gegeven worden.

De tijdsduur van de behandeling is 2 uur.

### Het verloop van de kuur:

1. Medicijnen die u via een infuus krijgt:  
Brentuximab vedotine: dag 1
2. Medicijnen die u per tablet krijgt:  
Paracetamol 1000 mg: dag 1, 1 uur vóór de start van de behandeling innemen  
Metoclopramide: zo nodig tegen de misselijkheid 1-3x per dag 1 tablet (10 mg) gedurende maximaal 5 dagen achter elkaar. Indien dit onvoldoende is, dient u contact op te nemen met de behandelaar.  
Co-trimoxazol 480 mg: vanaf dag 1 tot 3 maanden na staken kuur

### Controles

Controle van het bloed: vóór start nieuwe kuur

Controle bij de arts/verpleegkundige: vóór start nieuwe kuur en indien nodig

Indien de bloedcellen zich tijdens de rustperiode niet voldoende hebben hersteld, bestaat de mogelijkheid dat de kuur wordt uitgesteld.

### Brentuximab Vedotine

Brentuximab Vedotine is een antistof die gericht is tegen een specifiek molecuul (het zogenaamde CD30). Deze antistof heeft het vermogen de kwaadaardige cel te vernietigen. De bijwerkingen zijn zeer gering.

### Algemene bijwerkingen

- verminderde eetlust, smaakverandering, soms misselijkheid en braken
- irritatie en/of ontsteking van het mondslimvlies
- invloed op de werking van het beenmerg
- vermoeidheid
- invloed op seksualiteit
- verandering van de huid

### Specifieke bijwerkingen en aandachtspunten bij Brentuximab vedotine

- overgevoeligheidsreacties kunnen optreden tijdens de toediening van Brentuximab vedotine. U begint voor de toediening van Brentoximab vedotine al met medicijnen om dit te voorkomen. Reacties kunnen zijn: hoofdpijn, huiduitslag, rug pijn, braken, koude rillingen, misselijkheid, kortademigheid, jeuk, hoesten, pijn rond de infusieplek en koorts.
- U dient minimaal 1 uur voor start kuur Brentoximab vedotine 1000 mg paracetamol in te nemen om het risico op infuusreactie zo klein mogelijk te maken.
- zonodig mag u 4x daags 1000 mg Paracetamol tabletten gebruiken om het griepachtige gevoel te onderdrukken wat de eerste dagen na toediening van de Brentuximab vedotine kan optreden.
- Via in het infuus krijgt u ook het middel Clemastine toegediend. Van dit middel kunt u slaperig worden, daarom wordt afgeraden om binnen 24 uur na het infuus te gaan autorijden.
- U heeft als gevolg van Brentuximab vedotine toediening een verhoogde kans op infecties. Meldt het bij uw arts tijdens het volgende polibezzoek indien u antibiotica (heeft) gebruikt.
- Virale infecties komen vaak voor

- Indien u suikerpatiënt bent, dan de toediening van Brentoximab vedotine uw bloedsuiker ontregelen. Pas zo nodig uw medicijnen aan.
- Perifere neuropathie. U kunt klachten krijgen van een dof, dood gevoel in vingertoppen/voetzolen en/of prikkeling in uw handen of voeten. Dit wordt veroorzaakt door een beschadiging van de gevoelszenuwen. Na de eerste kuren trekt dit gevoel weer weg, maar het kan zo zijn dat de klachten naarmate u meer kuren krijgt, op de voorgrond komen te staan. Soms zijn deze klachten dan continue aanwezig. U dient dit altijd te melden bij een volgend polibezoek. Preventief kan er niets aan deze bijwerking gedaan worden, maar verergering zal voorkomen moeten worden door eventuele aanpassing van de dosering van de kuur.
- De werking van Brentuximab vedotine kan negatief beïnvloed worden in combinatie met andere medicijnen. Meldt het dan ook altijd welke medicijnen u gebruikt (ook van de drogist!). Het wordt afgeraden sint-janskruid te gebruiken.
- U dient twee methoden van anticonceptie te gebruiken (bijv pil en condoom) tot 6 maanden na het staken van de behandeling.