

Behandelschema: Vidaza als onderhoudsbehandeling bij Acute Myeloïde Leukemie of MDS

Vidaza kan worden voorgeschreven aan patiënten met de ziekte Acute Myeloïde Leukemie (AML), Chronische myelomonocyttaire leukemie (CMML) of Myelodysplastisch syndroom (MDS).

Bij deze ziekten is er sprake van een afwijking in het beenmerg, waardoor de aanmaak van bloedcellen ernstig verstoord is. Het lichaam maakt dus op de verkeerde manier bloedcellen aan of de cellen rijpen niet goed uit waardoor zij niet naar behoren functioneren.

Vidaza werkt op 2 manieren:

1. het activeert genen die nodig zijn voor controle over de ontregelde cellen. Daardoor kunnen bloedcellen zich weer op een normale manier gaan delen.
2. het doodt de ontregelde cellen, zodat de groei hiervan wordt tegengegaan.

U krijgt 5 dagen achter elkaar het medicijn Vidaza door middel van een injectie toegediend. Daarna is er een rustperiode van 3 weken (=21 dagen) en krijgt u géén Vidaza. Deze cyclus wordt elke 4 weken herhaald. U krijgt maximaal 12 kuren.

Het verloop van de kuur:

Medicijnen die u via een injectie krijgt:

Vidaza: dag 1 t/m 5, gevolgd door een rustperiode van 3 weken (= 21 dagen). De injecties worden toegediend van maandag tot en met vrijdag op de dagbehandeling.

Medicijnen die u per tablet krijgt:

Metoclopramide : dag 1 t/m 8, zo nodig tegen de misselijkheid 1-3x per dag 1 tablet gedurende maximaal 5 dagen achter elkaar. Indien dit onvoldoende is, dient u contact op te nemen met de behandelaar.

Tijdsduur: 15-30 minuten.

Controles:

Controle van uw bloed: vóór het starten van de nieuwe kuur. Soms is extra bloedprikken gewenst rond dag 15.

Controle arts/verpleegkundig specialist: vóór start nieuwe kuur

Indien de bloedcellen zich tijdens de rustperiode niet voldoende hebben hersteld, bestaat de mogelijkheid dat de behandeling wordt uitgesteld of de dosering wordt aangepast.

Mogelijke bijwerkingen:

- verminderde eetlust, smaakverandering, soms misselijkheid en braken
- vermoeidheid
- invloed op de werking van het beenmerg (komt frequent voor)
- verandering van het ontlastingspatroon

Specifieke aandachtspunten Vidaza

- duizeligheid, hoofdpijn klachten
- kortademigheid, welke soms gepaard gaat met zwelling van de lippen, jeuk of huiduitslag; Dit kan wijzen op een allergische reactie.
- diarree of juist obstipatie (moeizame toiletgang)
- huiduitslag (door een allergische reactie of op de plaats waar de injecties gegeven zijn)
- spierpijn
- pijn, roodheid of irritatie rondom de injectieplaats
- soms komt pijn op de borst voor

- Het gebruik van Vidaza tijdens de zwangerschap kan schadelijke invloed hebben op het ongeboren kind. Indien u nog vruchtbaar bent, dient u effectieve anticonceptie te gebruiken tijdens en tot 3 maanden na de behandeling met Vidaza. Bij vermoeden van een zwangerschap dient u direct contact op te nemen met uw behandelaar.
- Vidaza blijft 1 dag in de urine/ontlasting/braaksel aanwezig. U dient tijdens deze periode specifieke maatregelen te nemen zoals beschreven in de behandelwijzer.

U dient onmiddellijk contact op te nemen met het ziekenhuis als u last hebt van:

- aanhoudende hoofdpijn
- pijn op de borst of in uw benen
- moeite met ademen, zwelling van de lippen, jeuk of huiduitslag
- koorts > 38.5°C of hoger
- koude rillingen
- spontane blauwe plekken
- puntbloedinkjes in de huid
- bloed bij de urine of ontlasting
- bloed ophoesten
- aanhoudende bloedende wondjes, langer dan 15 minuten
- aanhoudende bloedneus, langer dan 15 min

Bij het toedienen van de injecties is belangrijk voor u om te weten dat:

- deze altijd in het ziekenhuis plaatsvinden
- deze kunnen worden geïnjecteerd in bovenarm, het dijbeen of de buik
- de injectieplaatsen afgewisseld dienen te worden
- nieuwe injecties op minimaal 2,5 cm van de vorige injectieplaats toegediend moeten worden
- deze nooit toegediend mogen worden in een gebied waar de huid pijnlijk, rood of hard is of waar deze blauwe plekken vertoont
- Indien u pijn ervaart tijdens het injecteren kan 15 minuten voorafgaande aan de injectie een NSAID-gel gesmeerd worden op de injectieplaats om de pijnklachten van de injectie te verminderen. Geef bij de verpleegkundige aan als u hiervan gebruik wilt maken.
- Het verminderen van pijn en het ontstaan van blauwe plekken als gevolg van de injectie zouden mogelijk verminderd kunnen worden door vooraf de injectieplaats met een hotpack 10-15 minuten 'voor te verwarmen'. Geef bij de verpleegkundige aan als u hiervan gebruik wilt maken.