

# UW BEHANDELING MET DARATUMUMAB

---

KANKERCENTRUM



---

## WAT VINDT U TERUG IN DEZE BROCHURE / INHOUD(SOPGAVE)

01	Welke behandeling krijgt u?	3
02	Vorbereiding en verloop van de behandeling	3
03	Overzicht van de behandeling	4
04	Onderzoeken	4
05	Medicatie	5
06	Bijwerkingen	5

## 01 WELKE BEHANDELING KRIJGT U?

Daratumumab, met als merknaam (Darzalex®), is een antilichaam. Antilichamen zijn eiwitten, die gaan binden aan specifieke cellen. Door de binding van die antilichamen aan het oppervlak van de cellen, wordt ervoor gezorgd dat ze gaan afsterven.

Daratumumab wordt meestal in combinatie met andere geneesmiddelen toegediend. Uw arts en verpleegkundige zullen u hier meer gericht informatie over geven.

Generische naam	Vb. specialiteitsnaam	Specifieke werking
Daratumumab	Darzalex®	(Monoklonaal) antilichaam

## 02 VOORBEREIDING EN VERLOOP VAN DE BEHANDELING

Deze behandeling wordt normaal gezien op het dagziekenhuis (ingang 12, route 1323 of 1565) toegediend. Er is dus geen opname vereist. Bij een opname op het dagziekenhuis komt u steeds terecht op een 2-persoonskamer. 's Middags krijgt u op de afdeling een lunchpakket aangeboden. U hoeft vooraf niet nuchter te zijn, een lichte maaltijd die dag kan zelfs aangewezen zijn om misselijkheid te voorkomen.

Voor de start wordt steeds een bloedafname uitgevoerd. Afhankelijk van de resultaten kan de therapie opgestart, maar ook uitgesteld worden naar een later moment (dit in overleg met uw arts).

Vóór de start krijgt u premedicatie toegediend om mogelijke allergische reacties tegen te gaan.

De behandeling met Daratumumab wordt subcutaan (SC) toegediend, via een onderhuidse inspuiting.

Tijdens het toedienen van de therapie wordt u nauwlettend opgevolgd door de verpleegkundige. Om eventuele allergische reacties tijdig op te merken, is het mogelijk dat u na de toediening van Daratumumab nog kort in observatie moet blijven. De noodzaak en duur van deze observatie zal beslist worden in samenspraak met uw arts.

## 03 OVERZICHT VAN DE BEHANDELING

Het behandelingschema zal afhangen van de aard van de ziekte en of u Daratumumab alleen of in combinatie met andere geneesmiddelen voorgeschreven heeft gekregen. Het behandelingschema wordt met u besproken voordat u de eerste injectie krijgt.

Wanneer u start met Daratumumab zal u de eerste 9 weken (cyclus 1 t.e.m. 3) wekelijks naar het ziekenhuis moeten komen voor uw toediening.

Vanaf week 9 t.e.m. week 24 (cyclus 4 t.e.m. 8) zal de toediening elke 2 weken plaatsvinden.

Na week 25, vanaf cyclus 9, verminderd dit naar elke 4 weken.

De behandeling ziet er als volgt uit:

	Product	Vorm	Werking	Tijdstip of tijdsduur
1	Paracetamol	Tablet	Tegen allergische reacties	Minimum 30 min. voor toediening in te nemen
2	Zyrtec	Tablet	Tegen allergische reacties	Minimum 30 min. voor toediening in te nemen
3	<b>Daratumumab</b>	<b>SC</b>	<b>Antilichaam</b>	<b>5 min.</b>

## 04 ONDERZOEKEN

Uw arts bepaalt wanneer er een tussentijdse evaluatie zal plaatsvinden. Enkele frequent voorkomende onderzoeken zijn:

- Een bloedonderzoek
- Een urineonderzoek
- Een beenmergonderzoek (bij evaluatie van effect therapie )
- Een NMR-scan, RX- of CT-scan van het volledige lichaam (bij evaluatie van effect therapie)

## 05 MEDICATIE

Informeer steeds uw behandelende arts over alle geneesmiddelen die u gebruikt!

- ⇒ **Zowel de geneesmiddelen die worden voorgeschreven, als de (genees)middelen die u zonder voorschrift gebruikt (bv. Kruidenpreparaten of vitamines)!**

## 06 BIJWERKINGEN

Enkele bijwerkingen die mogelijks kunnen optreden tijdens/na de toediening van **Daratumumab** zijn:

- Jeukende neus, loosneus of verstopte neus
- Keelpijn, hoesten, rillingen
- Kortademigheid

Men noemt dit een 'infuusreactie' (= een overgevoelighedsreactie). De meeste infuusreacties treden op na de eerste injectie. De premedicatie die u voor de aanvang van de therapie krijgt, is ter preventie van dergelijke reacties. Bij het optreden van deze verschijnselen wordt de nodige medicatie gegeven om de reactie onder controle te krijgen.

Naast een infuusreactie kan u ook volgende bijwerkingen ervaren:

- Roodheid, jeuk of zwelling thv de injectieplaats
- Nausea (= misselijkheid)
- Koorts
- Luchtweginfecties
- Tintelingen, gevoelloosheid of pijn in de handen of voeten
- Verminderd aantal rode bloedcellen, witte bloedcellen of bloedplaatjes
- Vermoeidheid



Aangezien de toediening van Daratumumab ademhalingsmoeilijkheden kan veroorzaken, is het van belang dat u voor de start eventuele aandoeningen zoals COPD, astma,... meldt aan uw arts.



Hoe u deze nevenwerkingen beleeft, is zeer **individueel en persoonlijk! Iedereen reageert anders** op de toediening.

Sommige mensen hebben veel last van bijwerkingen, anderen hebben er minder last van. De ernst van de bijwerkingen verdwijnen meestal na de behandeling. Belangrijk hierbij is dat de ernst van de bijwerkingen **niets** te maken heeft met het resultaat van de behandeling!



Het is belangrijk dat u steeds uw bijwerkingen vermeldt aan uw arts of verpleegkundige. Op die manier kunnen er mogelijkheden gezocht worden om deze bijwerkingen te voorkomen of te verminderen.



Het is belangrijk om te weten dat Daratumumab invloed kan hebben op de bloedtest die nodig is om te bepalen welk type bloed u nodig heeft in geval van een bloedtransfusie. De invloed van het gebruik van Daratumumab op deze bloedtest kan tot 6 maanden na de laatste behandeling aanhouden. Om deze reden zal uw bloedgroep worden bepaald vòòr uw eerste behandeling.

U krijgt een patiëntenwaarschuwingskaart die u altijd bij u moet hebben en waarop informatie staat over uw behandeling en uw bloedtype. Toon deze kaart aan de zorgverlener wanneer u een bloedtransfusie nodig heeft.