



Remicade

Inwendig dagziekenhuis

01 Inhoud

Algemeen	3
Werking	3
Voorzorgsmaatregelen	4
Gebruik en dosering	4
Bijwerkingen	5
Interacties met andere geneesmiddelen	5
Opnieuw starten met Infliximab (Remicade®)	6
Reizen	6
Vaccinaties (inenting)	7
Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding	7

02 Welkom

De arts heeft met jou het gebruik van van Infliximab (Remicade®) besproken.

Deze brochure geeft je algemene informatie over dit medicijn.

Indien je na het lezen van de brochure hierover nog vragen hebt, kan je altijd terecht bij je behandelende arts of op het heelkundig dagcentrum.

Heelkundig dagcentrum

03 Algemeen

De oorzaak van de ziekte van Crohn en colitis ulcerosa is tot nu toe niet bekend. Daarom is de behandeling met medicijnen gericht op het verminderen van klachten en het voorkomen van een verslechtering van de ziekte. Medicijnen kunnen gebruikt worden in de acute fase (vaak korte behandeling), maar ook om de ziekte onder controle te houden

(onderhoudsbehandeling voor jaren). Daardoor kan het zijn dat je verschillende medicijnen tegelijk moet gebruiken. De ziekte geneest dus niet door de behandeling met medicijnen. Na het minderen of stoppen met (onderhouds)-medicijnen kunnen de klachten weer terugkomen.

04 Werking

Infliximab (Remicade®) is een (zogenaamd biologisch) middel tegen de ziekte van Crohn en colitis ulcerosa.

Infliximab (Remicade®) wordt voorgeschreven als andere medicijnen onvoldoende werken. We weten dat in de darm van patiënten met de ziekte van Crohn of colitis ulcerosa een verhoogde hoeveelheid van het ontstekings eiwit tumor necrosis factor (TNF) zit. Dit eiwit speelt een rol bij het ontstaan en instandhouden van de ontsteking in jouw darm.

Infliximab (Remicade®) zorgt ervoor dat dit eiwit geen ontsteking meer kan veroorzaken. Daardoor nemen de klachten (zoals diarree en buikpijn) af. Ook voelen veel patiënten zich over het algemeen minder moe en kunnen ze meer dingen ondernemen in het dagelijks leven. Soms gebeurt het dat de behandeling moet stopgezet worden en dat er wordt overgestapt naar een andere behandeling.

05 Voorzorgsmaatregelen

Voordat je kan starten met Infliximab (Remicade®) is het belangrijk om mogelijke infecties uit sluiten. Deze kunnen in jouw lichaam aanwezig zijn ook al heb je er geen last van. Een voorbeeld hiervan is een longziekte, tuberculose (TBC) en een leverontsteking, hepatitis B.

Het afweersysteem zorgt ervoor dat deze ziektes geen klachten geven.

Het gebruik van Infliximab (Remicade®) kan ertoe leiden dat deze ziektes actief worden en klachten geven. Daarom zal je voor het starten met de behandeling op tuberculose en hepatitis B onderzocht worden.

06 Gebruik en dosering

Infliximab (Remicade®) wordt gegeven via een infuus in een bloedvat.

Na het eerste infuus volgen infusen na twee en zes weken en vervolgens wordt het elke acht weken gecontinueerd als onderhoudsbehandeling.

Soms zien we dat de werkzaamheid van Infliximab (Remicade®) na verloop van tijd kan afnemen.

Daardoor is het soms nodig om een hogere dosering te gebruiken of om de tijd tussen de infusen te verkorten.

Heb je ergens een ontsteking of heb je koorts, meld dit dan voordat het infuus wordt toegediend. Indien nodig beoordeelt de arts of er redenen zijn om het infuus niet te geven of de dosering aan te passen.

07 Bijwerkingen

Meest voorkomend

- Huiduitslag, jeuk, rillingen, kortademigheid en lagere bloeddruk tijdens het inlopen van het Infliximab (Remicade®) infuus. Dit kan meestal worden behandeld door het infuus langzamer toe te dienen of tijdelijk te stoppen. Soms is het nodig om medicijnen te geven om deze allergische reactie te behandelen. Een volgende keer worden deze medicijnen dan uit voorzorg gegeven om herhaling van klachten te voorkomen. Meestal zijn de klachten echter mild en kan de behandeling worden voortgezet.
- Milde infecties zoals verkoudheid en griep.
- Hoofdpijn, huiduitslag (netelroos), misselijkheid en diarree.

Zelden

- Tijdens de behandeling zijn ernstige infecties beschreven (circa 1% per jaar). Als je klachten of symptomen hebt die kunnen passen bij een ernstige infectie, zoals hoge koorts, ernstige kortademigheid of hoesten, raadpleeg dan een arts.

Zeer zelden zijn tijdens een Infliximab (Remicade®) behandeling andere auto-immuunziekten ontstaan zoals multiple sclerose (MS) of systemische lupus erythematosus (SLE). Meld tintelingen, krachtsverlies of slechter zien aan je arts.

08 Interacties met andere geneesmiddelen

Infliximab (Remicade®) kan voor zover bekend veilig worden gebruikt naast andere geneesmiddelen. Breng steeds een lijstje mee van alle medicatie die je op dat moment neemt.

09

Opnieuw starten met Infliximab (Remicade®)

Als er een allergische reactie is, treedt deze meestal op tijdens de toediening van Infliximab (Remicade®). De infusie wordt dan gestaakt en indien nodig worden antiallergische medicijnen toegediend.

Overgevoeligheidsreacties die pas later klachten geven, kunnen ook voorkomen, maar zijn minder heftig. Deze uitgestelde overgevoeligheidsreacties presenteren zich meestal drie tot twaalf dagen na een infuus met klachten als spierpijn, gewrichtspijn, rugpijn, koorts, uitslag, jeuk, galbulten, heesheid, droge keel, hoofdpijn en/of zwelling van gezicht, lippen of handen.

Na een langere onderbreking van Infliximab (Remicade®) - van meerdere maanden tot enkele jaren - neemt de kans op infuusreacties of vertraagde overgevoeligheid toe.

10

Reizen

Tijdens het gebruik van Infliximab (Remicade®) kan je zonder problemen op reis. Er zijn echter enkele punten waar je rekening mee moet houden:

- Zorg dat je de infusen goed afstemt op jouw reisplannen. Overleg tijdig met de arts of jouw schema aangepast kan/moet worden.
- Vermijd tevens het eten van producten uit (vaak onhygiënische) stalletjes op straat en drink alleen maar flessenwater.

11 Vaccinaties (inenting)

Vaccinatie met een verzwakt levend vaccin, zoals bof, mazelen, rode hond (BMR), gele koorts moeten vermeden worden tijdens het gebruik van Infliximab (Remicade®). Infliximab (Remicade®) kan de werkzaamheid van sommige soorten vaccins verminderen.

Bij het gebruik van Infliximab (Remicade®) samen met jouw Crohn of colitis, wordt geadviseerd om in het najaar de griepvaccinatie te halen. Tevens krijg je best om de 5 jaar een vaccinatie tegen pneumokokken (longontsteking) en moet je ook gevaccineerd worden voor Hepatitis A en B, moest dit in het verleden niet gebeurd zijn.

12 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Tot zover bekend lijkt het gebruik van Infliximab (Remicade®) gedurende de zwangerschap veilig. Infliximab (Remicade®) komt echter ook terecht in de foetus. Om te vermijden dat de baby met Infliximab (Remicade®) geboren wordt, dient Infliximab (Remicade®) in week 24 van jouw zwangerschap gestopt te worden.

Overleg met de arts wanneer je een zwangerschapswens hebt of zwanger bent en Infliximab (Remicade®) gebruikt. Vaak geldt dat een opflakking van de ziekte meer risico's met zich meebrengt in de zwangerschap dan het gebruik van Infliximab (Remicade®).

Infliximab (Remicade®) gaat over in de borstvoeding. Tot nu toe zijn er geen schadelijke gevolgen gevonden bij kinderen die borstvoeding kregen van een moeder die Infliximab (Remicade®) gebruikte. Overleg met de arts over het geven van borstvoeding tijdens het gebruik van Infliximab (Remicade®).

Vragen?

Contacteer in eerste instantie je huisarts. Indien de huisarts je doorverwijst of niet bereikbaar is, kan je contact opnemen met:

Dienst vooropname – iedere werkdag van 09.00 tot 17.30 uur
tel.: 011 69 91 15

Dienst heelkundig dagcentrum
tel.: 011 69 98 95



Diestersteenweg 100 • 3800 Sint-Truiden

t 011 69 91 11 • f 011 69 91 10
info@stzh.be • www.sint-trudo.be