



# Uw therapie: Rituximab (Mabthera®)

informatie voor patiënten

# UW THERAPIE: RITUXIMAB (MABTHERA®)

## WAT IS MABTHERA®?

De werkzame stof van MabThera® is Rituximab. Rituximab is een geneesmiddel dat zich vasthecht aan bepaalde eiwitten op de wand van de tumorcellen. Hierdoor kan de zieke groei van deze cellen gestopt worden.

## HOE WORDT MABTHERA® TOEGEDIEND?

Het geneesmiddel Mabthera® wordt toegediend in de vorm van een infuus.

Om de toediening zo juist mogelijk te laten verlopen wordt Mabthera® met een infuuspomp toegediend. Om de 30 minuten wordt de snelheid van het infuus verhoogd.

De eerste toediening gebeurt trager dan de volgende toedieningen. De totale tijd van de toediening bedraagt ongeveer 4 uur voor de eerste toediening en ongeveer 3 uur voor de volgende toedieningen.

Mabthera® wordt vaak gebruikt in combinatie met chemotherapie. Mabthera® wordt dan voor of na de chemotherapie toegediend.

## WAT IS BELANGRIJK OM TE WETEN ALS U MABTHERA® KRIJGT TOEGEDIEND?

1. Als u wordt behandeld met Mabthera® kunnen reacties, zoals koorts, ademhalingsmoeilijkheden, rillingen, huiduitslag en bloeddrukverlaging optreden. Deze verschijnselen treden voornamelijk op bij de eerste toediening.

Vóór elke toediening van Mabthera® zult u een geneesmiddel krijgen om koorts te voorkomen of te verminderen en een geneesmiddel om allergie te voorkomen.

Tijdens deze eerste toediening worden uw bloeddruk en hartritme goed gevolgd. Ook uw temperatuur wordt zeer regelmatig gecontroleerd. In het geval dat bij u een reactie ontstaat, zal uw arts de infusie vertragen of onderbreken en een passende behandeling instellen. Na verbetering van de symptomen kan de infusie worden voortgezet.

Bij de volgende toedieningen zijn de risico's op de mogelijke reacties kleiner.

2. Door een mogelijke daling van de bloeddruk bij het begin van de behandeling, kan de arts patiënten die geneesmiddelen tegen hoge bloeddruk gebruiken, aanraden 12 uur vóór de Mabthera® deze inname te stoppen.
3. Vrouwen in de vruchtbare periode mogen niet zwanger geraken tijdens en tot 1 jaar na de behandeling met Mabthera®.
4. Meld uw arts als u andere geneesmiddelen gebruikt (inclusief die middelen die niet door uw dokter zijn voorgeschreven). Dat is zeer belangrijk omdat door het gelijktijdig gebruik van meer dan een geneesmiddel de werking van deze geneesmiddelen versterkt of verzwakt kan worden. Daarom mag Mabthera® niet samen met andere geneesmiddelen gebruikt worden zonder de toestemming van uw arts.
5. Als Rituximab® gecombineerd wordt met chemotherapie kunt u nog andere nevenwerkingen hebben.

© november 2016 UZ Leuven

Overname van deze tekst en illustraties is enkel mogelijk na toestemming van de dienst communicatie UZ Leuven.

Ontwerp en realisatie

Deze tekst werd opgesteld door het Leuvens kankerinstituut (LKI) in samenwerking met de dienst communicatie.

[www.chemotherapie.be](http://www.chemotherapie.be)

U vindt deze brochure ook op [www.uzleuven.be/brochure/700335](http://www.uzleuven.be/brochure/700335).

Opmerkingen of suggesties bij deze brochure kunt u bezorgen via [communicatie@uzleuven.be](mailto:communicatie@uzleuven.be).

Verantwoordelijke uitgever

UZ Leuven

Herestraat 49

3000 Leuven

tel. 016 33 22 11

[www.uzleuven.be](http://www.uzleuven.be)

