

**INFORMATIE BETREFFENDE HET GEBRUIK VAN
EMTHEXATE®(LEDERTREXATE) VOOR DE ZIEKTE VAN CROHN :**

Bij sommige patiënten met ernstig actieve ziekte van Crohn die niet of onvoldoende reageren op cortisone en die allergisch zijn aan of geen effect ondervonden van azathioprine (Imuran®) kan een behandeling met Emthexate® (Ledertrexate) aangewezen zijn. De bedoeling van dit medicament is om de ziekte onder controle te brengen en de cortisone behandeling te kunnen afbouwen en daarna stoppen om zo langdurige klachtenvrije periodes ("remissie") te bekomen zonder opstoten.

Algemeen wordt dit product goed verdragen en kan het bij de meerderheid van de patiënten langdurig worden toegediend zonder problemen.

Emthexate® wordt toegediend onder de vorm van een wekelijkse inspuiting in de bil of bovenarm (intramusculair). Het product begint pas goed te werken na 3 tot 6 weken en een blijvende verbetering kan verwacht worden vanaf 12 weken na de start van de behandeling. De medicatie is enkel te verkrijgen via de ziekenhuisapotheek in ampulles van 50 mg (25 mg/ml). De normale dosis is 25 mg (= 1/2 amp/week) de eerste 12 weken. Na 12 weken kan de dosis worden verminderd tot 12.5 mg (1/4 amp/week) in te spuiten door de huisarts of verpleegster .

Vóór de start van de behandeling dient echter een uitgebreide bloedname te gebeuren (complet met formule, nier- en leverfunctie). Bij vroegere longproblemen moet ook een radiografie van de longen gebeuren. Bij vooraf bestaande problemen van nier, lever of longen is Emthexate® niet aangewezen. Om eventuele problemen vroegtijdig op te sporen dient een bloedname te gebeuren 1 maand na start van de behandeling. Nadien kunnen de controles om de 3 maanden gebeuren.

Welke problemen kunnen zich voordoen bij deze behandeling?

Zoals reeds vermeld wordt de behandeling meestal goed verdragen en is de kans erg groot dat er helemaal geen nevenwerkingen optreden. 5-10% van de patiënten kunnen echter voorbijgaande last ondervinden, (vooral bij de start van de behandeling), van misselijkheid, slechte eetlust, braken, diarree of hoofdpijn. Sommigen hebben ook last van blaasjes in de mond. Bij minder dan 1% wordt een daling van witte bloedcellen of bloedplaatjes vastgesteld, waarvoor de behandeling moet worden gestopt of de dosis aangepast.

De nevenwerkingen kunnen soms verholpen worden met toediening van een vitamine (foliumzuur 1 mg/d). Zeer zeldzaam kan een overgevoeligheid voor het product ontstaan met ernstige longproblemen (interstitiële pneumonitis) tot gevolg. Indien u zou kortademig worden of een droge hoest ontwikkelen moet u onmiddellijk uw arts te raadplegen. Emthexate® kan een invloed hebben op uw afweersysteem , bij meer dan 38°C koorts, raadpleeg je dan ook best een arts. Tijdens een behandeling met Emthexate® moet anticonceptie worden in acht genomen (zowel voor man als vrouw) tot 3 maanden na stoppen van het product. Zwangerschap of borstvoeding is tegen aangewezen tijdens een dergelijke behandeling.

Frequent wordt bij de start een tijdelijke maar beperkte stijging van de leverenzymen gezien. Dit is geen probleem, alleen bij blijvende verhoging (boven 2 à 3 maal het normale) moet de behandeling worden onderbroken. Bij langdurig gebruik kan verlittekening optreden in de lever (fibrosevorming) ook zonder last of stoornissen in de leverfunctie. Omwille van de eventuele leverproblemen moet uiteraard alcoholinname tot een minimum worden beperkt. Het gebruik van Bactrim® (een antibioticum) is tegen aangewezen omwille van mogelijke interacties.

Aarzel niet om uw arts meer vragen te stellen indien u nog vragen zou hebben over het gebruik van Emthexate® of andere. Bewaar dit document zorgvuldig en bespreek het met uw huisarts. Het is belangrijk deze richtlijnen op te volgen.