

PATIËNTEN TOELICHTINGSFORMULIER

Gebruik van Infliximab (Remicade ®) in de behandeling van inflammatoire darmziekten

Infliximab (Remicade ®) is een medicament dat sinds 1996 aanvankelijk in studieverband en later op grotere schaal in gebruik is voor de behandeling van ontstekingsziekten van diverse aard doch vooral reumatoïde arthritis ("rheuma") en de ziekte van Crohn. Ondertussen is met dit medicament ruime ervaring opgedaan en zijn wereldwijd meer dan 1000000 mensen behandeld. Het product kan dan ook niet langer als experimenteel worden beschouwd. Het heeft de aanpak bij patiënten met de ziekte van Crohn zeer grondig veranderd.

Opstarten en dosis:

Het product wordt gegeven via een korte opname van enkele uren in het ziekenhuis aangezien het toegediend wordt via een 2u durend infuus rechtstreeks in de ader. Het betreft dus een soort "baxter". Het heeft evenwel niets te maken met chemotherapie. De dosering wordt uitgerekend naargelang het lichaamsgewicht. Er zijn 2 mogelijke doseringsschema's. Ofwel gaat het om een actieve ziekte van Crohn en wordt een éénmalig infuus gegeven. Het effect wordt dan afgewacht en het infuus kan worden herhaald als de klachten terugkomen. Ofwel gaat het om een fistel door de ziekte van Crohn en dan dienen 3 infuzen na elkaar te worden gegeven (week 0, week 2, week 6).

Te verwachten effecten:

Bij 80% van de patiënten die een dergelijk infuus krijgen omwille van actieve ziekte treedt er een duidelijke verbetering van de klachten op binnen de 3 tot 7 dagen na het geven van het infuus. Ongeveer 6 op 10 van de patiënten zijn zelfs volledig klachtenvrij nadien. Het product betekent evenwel geen genezing aangezien het gemiddeld 8 tot 12 weken werkt en nadien in principe de klachten kunnen terugkomen en een nieuw Remicade® infuus noodzakelijk kan zijn. Daarom is het zeer belangrijk dat naast de Remicade® er een afweeronderdrukkende onderhoudsbehandeling wordt geassocieerd. Dit is meestal onder de vorm van Imuran® tabletten of methotrexaat (Ledertrexaat of Emthexaat) wekelijkse injecties. Deze medicatie moet ook toelaten dat de Remicade®-infuzen hun werking blijven hebben en dat de kans op allergische nevenwerkingen sterk verminderd wordt.

Mogelijke nevenwerkingen:

Voor de behandeling met Remicade ® gestart wordt, wordt de patiënt gecontroleerd zowel op actieve als inactieve ("latente") tuberculose. Dit gebeurt aan de hand van het gedetailleerd medisch dossier met inbegrip van de persoonlijke voorgeschiedenis en mogelijks vroeger contact met tuberculose. Omdat Remicade ® soms opflakking kan geven van een oude tuberculose infectie, gebeuren voor de start van de behandeling in het kader hiervan enkele vooronderzoeken (röntgenfoto van de longen + tuberculinetest ("cutiproef")).

Tijdens het infuus kunnen volgende bijwerkingen optreden: griepachtige symptomen, hoofdpijn, duizeligheid, spierpijn, lage bloeddruk, jeuk, warmteopwellingen, transpireren, huiduitslag, koorts, piepende ademhaling, een beklemd gevoel op de borst, kortademigheid en maagproblemen zoals misselijkheid en braken. Deze bijwerkingen verdwijnen meestal spontaan. Uw arts is erop voorbereid om deze problemen, indien ze zouden optreden, te behandelen. Als de reactie die optreedt acuut ernstig is, wordt het infuus gestopt en ontvangt u onmiddellijk de noodzakelijke behandeling. Andere bijwerkingen zoals vermoeidheid, bloedarmoede en infecties kunnen eveneens optreden na behandeling met Remicade ®. Sommige van deze bijwerkingen kunnen een verband hebben met de behandeling met Remicade ®.

Verder is het product niet aangewezen bij mensen met verzwakking van de hartspier (hartsdecompensatie) omdat dit een verslechtering van de toestand kan meebrengen. Zeldzaam worden eigenaardige infecties vastgesteld en is een licht verhoogde gevoeligheid voor infecties in het algemeen mogelijk.

Zwangerschap en aangeboren afwijkingen :

Er is geen bewijs van veiligheid bij het gebruik van Remicade ® tijdens de zwangerschap. Mogelijke zwangerschap wordt dan ook per patiënt individueel bekeken en besproken met de arts.

Bijwerkingen :

Verder zijn nog tal van zeldzamere nevenwerkingen beschreven zoals bij vele medicamenten het geval kan zijn.

Indien u verder nog vragen zou hebben omtrent het gebruik van Remicade ® of andere medicatie bij de ziekte van Crohn zijn we uiteraard bereid tot verdere inlichtingen.