

Graag contact met ons opnemen indien u niet aanwezig kan zijn op de gemaakte afspraak.

PRAKTISCHE INFO

Eerste infusie op om uur op de

- Dageenheid geneeskunde
(campus Bornem, route 150)
- Dageenheid campus Willebroek

U hoeft niet nuchter te zijn, tenzij uw arts dit heeft gevraagd. Tijdens de infusiebehandeling mag u de infuuseenheid niet verlaten. Breng gerust iets mee om te lezen of te werken. U kan ook wat rusten en praten met de andere patiënten.

Draag best comfortabele kledij. In normale omstandigheden kan u na de behandeling zelf naar huis rijden.

CONTACT

De dageenheid **campus Bornem** is te bereiken op 03 890 17 43, alle werkdagen van 08u00 tot 18u00.

De dageenheid **campus Willebroek** is te bereiken op 03 860 32 43, alle werkdagen van 07u00 tot 18u00.

Heeft u nog vragen, neem contact op met uw IBD verpleegkundig consulente

Veroniek Vandewalle, 03 890 59 27

Veroniek.Vandewalle@sjk.be

- Dienst gastro (route 160)
- Dageenheid Bornem (route 150)
- Dageenheid Willebroek

IBD (inflammatoire darmziekten)

Starten met Ustekinumab (Stelara®)

Informatiefolder

IBD-centrum

Dr. P. Potvin - Dr. G. Van den Steen

Kasteelstraat 23
2880 Bornem

Auteur: Veroniek Vandewalle,
IBD-verpleegkundig conselente
50006237 - 17/04/2018



Wat is Ustekinumab?

Ustekinumab (Stelara®) is een geneesmiddel dat ontstekingen afremt en wordt voorgeschreven voor de behandeling van de Ziekte van Crohn. Het behoort tot de groep geneesmiddelen met de naam "immunosuppressiva". Deze geneesmiddelen werken door een deel van het afweersysteem te verzwakken.

Ustekinumab is een monoklonaal antilichaam.

Monoklonale antilichamen zijn eiwitten die specifiek bepaalde eiwitten in het lichaam herkennen en zich eraan binden.

Opstarten dosis

Voor de behandeling met Ustekinumab kan gestart worden wordt er eerst gescreend op actieve of inactieve tuberculose. Dit gebeurt met een röntgenfoto van de longen, een tuberculine huidtest en bloedafname.

Er wordt navraag gedaan of je een latexallergie hebt.

Ustekinumab wordt toegediend via een infuus voor de eerste toediening. Nadien wordt de behandeling verdergezet met een SC (onderhuidse)-injectie om de 8 of 12 weken (onderhoudsbehandeling).

Voor de toediening met Ustekinumab moet u een aantal controlevragen beantwoorden:

1/ Bent u recent ziek geweest? Hebt u op dit moment last van griepklachten of verkoudheid?

- Ja: heeft u koorts (>38.5°C)
- Nee

2/ Zijn er sinds de vorige toediening nog veranderingen geweest in uw medicijngebruik?

- Ja: wat is er veranderd?
- Nee

3/ Heeft u korter dan 2 weken geleden een vaccinatie gehad of verwacht u dat u in de komende 4 maanden nog gevaccineerd gaat worden tegen gele koorts en/of Bof/Mazelen/Rode hond (BMR vaccin)?

- Ja
- Nee

4/ Ondergaat u binnenkort een operatie?

- Ja
- Nee

Indien JA wordt geantwoord op 1 van die vragen mag Ustekinumab niet worden toegediend en moet u eerst de behandelende arts raadplegen.

Wat is het effect van deze behandeling?

Ustekinumab blokkeert een aantal ontstekingseiwitten (pro-inflammatoire cytokines), met name interleukine 12 en 23, die een rol spelen bij IBD.

Mogelijke nevenwerkingen

Zeldzaam kunnen tijdens of onmiddellijk na het infuus volgende bijwerkingen optreden: hoofd- en spierpijn, duizeligheid en lage bloeddruk, moeite met ademen of slikken, rash, gezwollen gelaat, lippen, mond of keel. Verwittig onmiddellijk de verpleegkundige wanneer u zich onwel begint te voelen tijdens de toediening. Dit wijst op een allergische reactie.

Bij gebruik van Ustekinumab kan uw lichaam mogelijk minder weerstand bieden tegen infecties. Raadpleeg uw arts als u 1 van volgende symptomen van een infectie opmerkt:

- koorts, griepachtige symptomen, zweetaanvallen 's nachts
- vermoeidheid of kortademigheid, een hoest die niet overgaat
- warme, rode pijnlijke huid of een pijnlijke huiduitslag met blaren
- brandend gevoel bij het plassen
- diarree

Zeldzaam (max 1/1000 pers) maar ernstige huidaandoening is een erythrodermische psoriasis of explosieve dermatitis = vervelling van de huid, verergering van roodheid en vervelling van de huid over een groter gebied van de huid kunnen symptomen zijn. Waarschuw onmiddellijk uw arts.

De beschermdop over de naald van de voorgevormde spuit is vervaardigd van latex, wat allergische reacties kan veroorzaken bij personen die gevoelig zijn voor latex.

Zwangerschap en borstvoeding

De effecten van Ustekinumab op zwangere vrouwen zijn niet bekend. U gebruikt best effectieve anticonceptie zolang u Ustekinumab gebruikt en minstens 15 weken na de laatste behandeling met Ustekinumab. U geeft best geen borstvoeding tijdens de behandeling met Ustekinumab. Dit overlegt u samen met uw arts.