

Patiëntenbrochure met adviezen voor inname van deferasirox voor patiënten met bloedtransfusie-afhankelijke aandoeningen en chronische ijzerstapeling

Lees ook de volledige bijsluiter die u aantreft in de verpakking van dit geneesmiddel.

Deze materialen beschrijven aanbevelingen om belangrijke risico's van het geneesmiddel te beperken of te voorkomen en zijn beoordeeld door het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG).

Deze brochure bevat belangrijke adviezen om deferasirox op de juiste wijze in te nemen.

Samenvatting

- Tijdens uw behandeling met deferasirox zullen regelmatig testen worden uitgevoerd ter controle van uw nierfunctie, leverfunctie en de hoeveelheid ijzer in uw lichaam.
- Wanneer tijdens de behandeling met deferasirox ernstige nierafwijkingen optreden, kan uw arts besluiten een nierbiopsie bij u uit te laten voeren.

Hoe neem ik deferasirox filmomhulde tabletten in?

Welke dosis moet ik innemen?

Uw arts heeft deferasirox filmomhulde tabletten voorgeschreven op basis van uw lichaamsgewicht, de hoeveelheid ijzer in uw lichaam, de functie van uw lever en uw nieren en op basis van het aantal bloedtransfusies dat u ontvangt. Wanneer u omschakelt van Desferal (deferroxamine) infusies naar deferasirox filmomhulde tabletten kan uw arts uw deferasirox dosering bepalen op basis van uw dosis deferroxamine.

Welke tablet(ten) neem ik in?

Deferasirox filmomhulde tabletten zijn beschikbaar in verschillende sterktes en het kan zijn dat u meer dan één tablet moet innemen. Uw arts zal u vertellen hoeveel tabletten u moet innemen en welke dosis u dagelijks dient in te nemen.



Wanneer neem ik deferasirox filmomhulde tabletten in?

Neem deferasirox filmomhulde tabletten elke dag eenmaal per dag in, bij voorkeur op hetzelfde tijdstip. Dit helpt u zich eraan te herinneren uw tabletten in te nemen. De filmomhulde tabletten mogen worden ingenomen op een nuchtere maag of met een lichte maaltijd.

Hoe moet ik deferasirox filmomhulde tabletten innemen?

Deferasirox filmomhulde tabletten dienen in hun geheel te worden doorgeslikt met een beetje water. Voor patiënten die niet in staat zijn om tabletten in hun geheel door te slikken, kunnen deferasirox filmomhulde tabletten worden verpulverd en worden ingenomen door de volledige dosis op zacht voedsel zoals yoghurt of appelmoes (gepureerde appel) te strooien. Het voedsel moet onmiddellijk en volledig worden ingenomen. Bewaar het niet voor later gebruik.

Testen ter controle van uw nierfunctie, leverfunctie en de hoeveelheid ijzer in uw lichaam

Zolang u deferasirox gebruikt, worden er regelmatig laboratoriumonderzoeken uitgevoerd. Aan de hand hiervan wordt gecontroleerd hoe u op de behandeling reageert en kan uw arts beslissen uw deferasirox-dosis te veranderen. De dosis deferasirox die u ontvangt, moet mogelijk naar boven of beneden worden bijgesteld. In de volgende tabel ziet u welke testen er tijdens de behandeling met deferasirox worden gedaan, en ook wanneer deze testen plaatsvinden.

Test	Voordat u met deferasirox begint	Elke maand	Jaarlijks
IJzer Serumferritine (SF)	√	√	
Nieren Serumcreatinine	√ Deze test wordt twee keer gedaan voordat u met deferasirox begint	√ Gedurende de eerste maand wordt wekelijks getest, hierna één keer per maand	
Creatineklaring	√	√ Gedurende de eerste maand wordt u twee-wekelijks getest, hierna één keer per maand	
Lever (Serumtransaminases, bilirubine, alkaline fosfatase)	√	√ Gedurende de eerste maand wordt u twee-wekelijks getest, hierna één keer per maand	
Urine Proteïnurie	√	√	
Gehoor- en oogtesten	√		√
Kinderen Beoordeling lichaamsontwikkeling (bijv. gewicht, seksuele ontwikkeling en lichaamsgroei)	√		√

Uw arts kan ook nog gebruik maken van de volgende testen:

U kunt ook MRI-testen (beeldvorming met magnetische resonantie) ondergaan om de hoeveelheid ijzer in uw hart of lever te bepalen. Het is mogelijk dat u een nierbiopsie moet ondergaan wanneer uw arts het vermoeden heeft dat er belangrijke nierafwijkingen ontstaan.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb; website www.lareb.nl

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op www.aurobindo.nl/risico-minimalisatie-materialen/deferasirox. Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn. Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker. Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).