



Vedolizumab (Entyvio®)

Uw behandelend arts heeft met u gesproken over een behandeling met vedolizumab (Entyvio). In deze folder krijgt u informatie over de werking en het gebruik van dit medicijn en hoe u moet handelen in geval van bijwerkingen. Het is echter géén vervanging van de bijsluiter. Heeft u na het lezen van deze folder nog vragen, dan kunt u daarmee bij uw behandelend arts of verpleegkundig specialist terecht.

Wat is vedolizumab?

Uw behandelend arts schrijft vedolizumab voor wanneer andere medicijnen niet of onvoldoende hebben geholpen, of niet verdragen kunnen worden. Vedolizumab kan zowel voor als na anti-TNF medicatie (infliximab, adalimumab, golimumab) worden voorgeschreven.

Bij patiënten met colitis ulcerosa of de ziekte van Crohn wordt een verhoogde ontstekingsreactie gezien in de darm door een nog onbekende oorzaak. bij deze ontstekingsreactie spelen witte bloedcellen een grote rol. Vedolizumab is een anti lichaam dat bindt aan een darm specifiek eiwit (het $\alpha 4\beta 7$ -integrine wordt verhinderd dat witte bloedcellen uit de bloedvaten naar de darm migreren, zodat de ontsteking in de darm afneemt.

Vedolizumab werkt selectief op de darmen, een systemische (op het gehele lichaam werkende) immunosuppressieve werking is niet vastgesteld. Het middel wordt als infusie toegediend.

Voor de start

Informeer uw behandelend arts/ verpleegkundig specialist altijd indien er sprake is van één of meer van onderstaande omstandigheden:

- Een infectie in uw hele lichaam (zoals griep).
- Een langdurige of steeds terugkerende infectie.
- Een neurologische aandoening (bijvoorbeeld Multiple Sclerose).
- Gebruik van andere medicatie. Neem altijd een lijstje mee naar uw behandelend arts met daarop alle door u gebruikte medicijnen.
- Besmetting met tuberculose in het verleden.

Vorbereiding start vedolizumab

Om de ernst van de ziekte van Crohn of colitis ulcerosa verder te beoordelen kan overwogen worden uw ontlasting te onderzoeken op calprotectine. Dit is een eiwit dat in de ontlasting komt bij ontsteking in de darm, en een aanwijzing geeft over de ernst van de ontsteking. Ook kan uw ontlasting getest worden op bepaalde bacteriën.

Bij alle patiënten wordt voor de start met vedolizumab gekeken of er een vroegere besmetting met tuberculose en hepatitis (levervirus) heeft plaatsgevonden. Dit wordt gedaan met een huidtest (mantouxtest, bloedafname (IGRA) en een röntgenfoto van de longen. Een eventuele besmetting met hepatitis wordt getest via een bloedafname.

Behandeling met vedolizumab

Vedolizumab wordt via een infuus toegediend op de dagbehandeling van de betreffende locatie (Hoorn of Purmerend). Het infuus wordt ingebracht in uw arm of hand. Het medicijn loopt gedurende een periode van 30 minuten in.

Na de eerste toedieningen blijft u nog twee uur ter observatie op de dagbehandeling. Wanneer u voor het eerst vedolizumab krijgt, is het verstandig dat iemand u begeleidt bij de eerste 2 toedieningen, omdat vooraf niet bekend is hoe u op het infuus zal reageren. Bij ieder infuus krijgt u 300mg vedolizumab toegediend, deze dosering is steeds hetzelfde en onafhankelijk van uw gewicht.

Gedurende het infuus mag u de afdeling niet verlaten, omdat de verpleegkundige u steeds moet kunnen observeren.

Vedolizumab kan ook via injecties worden toegediend. U krijgt de eerste 2 giften dan wel via het infuus. Waar u normaal gesproken het derde infuus zou krijgen start u dan met injecties. Dit zal met prikinstructie op de poli bij de verpleegkundig specialist worden opgestart. De dosering is dan 108mg per injectie en is elke keer hetzelfde en onafhankelijk van uw gewicht.

Schema toediening

U start met een inductietherapie. U krijgt dan de vedolizumab volgens het volgende schema:

- Eerste infuus: week 0
- Tweede infuus: na twee weken
- Derde infuus: vier weken na het tweede infuus
- Hierna krijgt u het infuus iedere 8 weken, of de injectie elke 2 weken. Dit is de onderhouds behandeling

In overleg met uw arts of verpleegkundig specialist kan een afwijkend schema worden afgesproken.

Effect van vedolizumab

Na start van vedolizumab kan het tot 14 weken duren voordat het effect van vedolizumab merkbaar is. Over het algemeen is het effect bij colitis ulcerosa eerder merkbaar dan bij de ziekte van Crohn.

Bijwerkingen

Zoals bij alle geneesmiddelen, kan ook het gebruik van vedolizumab bijwerkingen geven.

Let wel, gelukkig ondervindt niet iedereen deze bijwerkingen.

Bijwerkingen die kunnen optreden tijdens de toediening:

Overgevoeligheidsreactie als gevolg van het infuus. Uw lichaam kan schrikken doordat het in korte tijd een kwart liter extra volume in de bloedbaan krijgt. Dit kan zich uiten door schommelingen in de bloeddruk. De verpleegkundige controleert daarom regelmatig uw bloeddruk.

Ook pijn en irritatie op de infuusplaats, koude rillingen, en een koud gevoel zijn bijwerkingen die tijdens of vlak na het infuus op kunnen treden. Infusiereacties met vedolizumab zijn zeldzaam.

De meest gemelde bijwerkingen zijn:

Verkoudheid, hoofdpijn en gewrichtspijn.

Naast deze bijwerkingen, die relatief vaker voorkomen, zijn er ook bijwerkingen als koorts en huiduitslag, die minder vaak voorkomen. Bij iedere mogelijke bijwerking dient u contact op te nemen met uw behandelend arts of verpleegkundig specialist.

Interacties met andere geneesmiddelen

Er zijn nog weinig gegevens over de interactie met andere geneesmiddelen zoals methotrexaat, azathioprine en mercaptopurine. Combinatie lijkt veilig, hoewel vaak ook wordt gekozen voor een behandeling met enkel vedolizumab. Een eventuele combinatie met andere afweersonderdrukkende medicijnen kan een verhoogde kans op infecties geven.

Overleg bij twijfel met uw arts.

Extra aandachtspunten

Operaties of tandheelkundige ingrepen

Vertel het uw arts als u een operatie of tandheelkundige ingreep moet ondergaan.

Vertel het uw chirurg die de ingreep uitvoert dat u een behandeling met vedolizumab ondergaat.

Controles

Voor een veilig verloop van uw behandeling is het noodzakelijk dat u onder controle blijft bij uw arts of verpleegkundig specialist. Ook is het noodzakelijk om regelmatig bloed- en of ontlastings onderzoek te laten doen. Deze controles zijn nodig om het effect van de behandeling met vedolizumab te kunnen volgen.

De verpleegkundig specialist zal u begeleiden bij het starten met vedolizumab. Dit zal zij doen aan de hand van het volgende schema:

Voordat u start met vedolizumab:

- Wordt bloed afgenomen om uit te sluiten dat u hepatitis B en hepatitis C heeft.
- Wordt een longfoto gemaakt, een bloedafname en een mantouxprik gezet om uit te sluiten dat u tuberculose (TBC) heeft.
- Wordt bloed afgenomen om uit te sluiten dat u het cytomegalovirus (CMV) heeft (gehad).
- Wordt ontlasting op ontstekings eiwit (calprotectine) en bacteriënt onderzocht.

Nadat u bent gestart met vedolizumab wordt er bloed bij u afgenomen op de volgende momenten:

- 2 weken na starten met vedolizumab (bij 2e infuus)
- 6 weken na starten met vedolizumab (bij 3e infuus of 1e injectie)
- 14 weken na starten met vedolizumab (bij 4e infuus of 5 injectie)

Nadat u bent gestart met vedolizumab wordt de ontlasting onderzocht op de volgende momenten:

- 6 weken na de start met vedolizumab. Wilt u dus bij de afspraak bij de infusie in deze week ook een potje ontlasting meenemen?

Indien nodig, kan er van dit schema worden afgeweken.

Nadien verzoeken wij u het eerste jaar iedere 4 maanden bloed te laten prikken.

Dat kan voorafgaand aan een vedolizumab infuus. Indien de bloedwaarden stabiel zijn gaan de controles naar 2 keer per jaar.

Zwangerschap en borstvoeding

Indien u een kinderwens heeft, overleg dan altijd eerst met uw behandelend arts/ verpleegkundig specialist over deze wens en wat het gebruik van vedolizumab hierin betekend.

Er is nog geen ervaring met het middel vedolizumab en het geven van borstvoeding. Er wordt vooralsnog geadviseerd met uw arts te overleggen bij het gebruik van vedolizumab.

Waar vindt de behandeling plaats?

Toediening van vedolizumab per infuus gebeurt of de dagbehandeling.

Wanneer u samen met uw arts/ verpleegkundig specialist heeft besloten om met vedolizumab te starten, wordt u door de doktersassistente van de poli een afspraak met u gemaakt voor het eerste infuus. U hoort van de assistente wanneer en waar u zich mag melden.

Het is belangrijk dat u zich aan het afgesproken schema houdt. Wilt u afwijken van dit schema, overleg dan eerst met uw arts of verpleegkundig specialist.

Wat neemt u mee?

- Uw identiteitsbewijs
- Eventueel een labformulier

Afmelden

Indien u ziek bent, of niet op de afspraak kunt komen, meldt u zich dan s.v.p. uiterlijk één dag van te voren telefonisch af! In uw plaats kunnen wij dan iemand anders helpen.

Dagbehandeling locatie Hoorn: 0229-257828, locatie Purmerend: 0299-457993.

Tot slot

Heeft u lichamelijke klachten, neem dan contact op met de verpleegkundig specialisten.

Zijn uw problemen of vragen niet dringend, overleg deze dan met uw behandelend arts tijdens uw bezoek aan de polikliniek.

Vragen

Als u na het lezen van deze folder nog vragen heeft, kunt u contact opnemen met de verpleegkundig specialist. Voor afspraken neemt u contact op met de polikliniek Maag-, Darm- en Leverziekten.

Belangrijke telefoonnummers en e-mail:

Voor niet spoedeisende vragen:

Denk hierbij aan vragen voor herhaalrecepten, informatie ter voorbereiding poliafspraak en voorleggen van langer bestaande problemen.

E-mail: IBD_zorg@dijklander.nl Wij streven ernaar om vragen zoveel mogelijk binnen 24-48 uur te beantwoorden.

NB. Vermeld altijd uw patiëntnummer of uw achternaam en geboortedatum en de locatie waar u onder behandeling bent.

Voor spoedeisende vragen:

Dagelijks telefonisch spreekuur tussen 14:00 en 16:00 uur op 0229-257800. Denk hierbij aan acute klachten zoals diarree, bloedverlies, koorts en buikpijn.

Spoedeisende hulp (buiten kantoortijden en in het weekend)

Telefoonnummer: 0229-257257

Locatie Enkhuizen

Molenweg 9b
1601 SR Enkhuizen
T. 0228 312 345

Locatie Hoorn

Maelsonstraat 3
1624 NP Hoorn
T. 0229 257 257

Locatie Purmerend

Waterlandlaan 250
1441 RN Purmerend
T. 0299 457 457

Locatie Volendam

Heideweg 1b
1132 DA Volendam
T. 0229 257 500

Postbus 600, 1620 AR Hoorn

www.dijklander.nl
info@dijklander.nl



FLD-00117-NL 27-12-2022