

Imbruvica® (= ibrutinib)

1. Waarvoor wordt dit geneesmiddel gebruikt?

- Het wordt gebruikt voor de behandeling van verschillende soorten bloedkanker:
 - > Mantelcelymfoom (MCL),
 - > Chronische lymfatische leukemie (CLL),
 - > De ziekte van Waldenström (WM).

2. Doseringsschema

- De standaarddosis is afhankelijk van het type bloedkanker:
 - > **MCL:** de standaarddosis is 560 mg per dag in 1 inname (= 1 tablet Imbruvica® 560 mg).
 - > **CLL en WM:** de standaarddosis is 420 mg per dag in 1 inname (= 1 tablet Imbruvica® 420 mg).
- Uw arts kan een andere dosis voorschrijven, volg steeds de instructies van uw behandelende arts.
- De voorgeschreven dosis moet continu eenmaal per dag ingenomen worden.

3. Hoe moet ik het geneesmiddel innemen?

- Slik de tablet in zijn geheel door met een glas water. Kauw niet op de tablet en breek of plet ze niet.
- Neem de tabletten steeds in op ongeveer hetzelfde tijdstip.
- De tabletten moeten consequent ofwel met voedsel ofwel zonder voedsel ingenomen worden.
- Het is belangrijk dat dit geneesmiddel steeds op de correcte manier wordt ingenomen. Indien u een dosis bent vergeten innemen maar u denkt er dezelfde dag nog aan, neem dan zo snel mogelijk de vergeten dosis in. Indien u er pas de volgende dag aan denkt, dan moet u deze vergeten dosis overslaan. Meld de vergeten dosis bij de volgende raadpleging aan uw arts en ROTS-apotheker.
- Neem **NOOIT** een dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.
- Bij braken vlak na de inname van Imbruvica®, hoeft u uw dosis niet opnieuw in te nemen. Wacht met het innemen van een nieuwe dosis tot het volgende geplande tijdstip.

4. Bijwerkingen

- Neutropenie: een verlaagd aantal witte bloedcellen. Hierdoor is er een verhoogde vatbaarheid voor infecties wat gekenmerkt wordt door onder andere koorts, aanhoudende diarree of een branderig gevoel bij het plassen.
- Trombocytopenie: een tekort aan bloedplaatjes. Dit leidt tot een hoger risico op bloedingen.
- Ontsteking van de mond.
- Misselijkheid en braken.
- Verminderde eetlust.
- Diarree of constipatie.
- Huiduitslag.
- Koorts.
- Spier- en gewrichtspijn.
- Opstapelen van vocht (= oedeem).
- Waterige of droge ogen.
- Hoofdpijn.

5. Welke geneesmiddelen en voeding mag ik NIET innemen tijdens mijn behandeling?

- Door het gelijktijdig innemen van andere geneesmiddelen/voedingssupplementen of bepaalde voedingsmiddelen, kan de werking van één van de geneesmiddelen versterkt of verzwakt worden. Daarom is het belangrijk dat uw behandelende arts en ROTS-apotheker op de hoogte zijn van alle voedingssupplementen en geneesmiddelen die u neemt. Dit geldt ook voor de geneesmiddelen die u zonder voorschrift kan krijgen. Start bovendien geen nieuwe geneesmiddelen op zonder overleg met uw arts.
- Vermijd het gebruik van voedingssupplementen zoals visolie, vitamine E of lijnzaad. Zij kunnen het risico op bloedingen verhogen.
- Eet geen pompoemes, bittere/zure sinaasappel en granaatappel.
- Drink geen pompoessap.
- Gebruik geen middelen op basis van sint-janskruid (een kruidenbehandeling tegen depressie).

6. Hoe moet ik het geneesmiddel bewaren?

- Bewaar de tabletten op kamertemperatuur, buiten het zicht en bereik van kinderen.
- Breng de overgebleven tabletten steeds terug mee naar het ziekenhuis. Spoel de tabletten nooit door via de gootsteen of het toilet en gooi ze niet in de vuilbak.

7. Aandachtspunten

- Vermijd het rijden met de auto of andere voertuigen indien u duizelig of vermoeid bent.
- Gebruik dit geneesmiddel niet tijdens de zwangerschap.
- Gebruik geschikte voorbehoedsmiddelen tijdens en tot 3 maanden na de behandeling.
- Indien u orale anticonceptie gebruikt, kunnen deze mogelijk minder werkzaam zijn door de inname van Imbruvica®. Gebruik daarnaast ook een barrièremethode (vb. een condoom).
- Geef geen borstvoeding tijdens uw behandeling.

Neem bij twijfel of vragen altijd contact op met uw behandelende arts of ROTS-apotheker (09/224.54.98 of ROTS@azstlucas.be).

Deze fiche is met uiterste zorgvuldigheid samengesteld door de apotheek van AZ Sint-Lucas. Desondanks kan AZ Sint-Lucas geen aansprakelijkheid aanvaarden voor eventuele vergissingen, tekortkomingen of onvolledigheid van deze fiche. De informatie op deze fiche is geen vervanging van een medisch consult of de bijsluiter, maar vormt een aanvulling daarop.