

Luspatercept bij Myelodysplastisch syndroom (MDS)

Uw arts heeft u voorgesteld om u te gaan behandelen met een groeifactor. Het medicijn wordt voorgeschreven bij bloedarmoede door MDS om de aanmaak van rode bloedcellen te stimuleren. Rode bloedcellen zijn belangrijk voor het zuurstoftransport in het bloed. Dit is een medicijn wat u via injecties onderhuids krijgt toegediend.

De arts zal regelmatig bloedonderzoek willen doen om het effect van de behandeling te meten. Voor toediening van de injectie dient altijd bloedonderzoek plaats te vinden. De toediening van de injecties vindt op de dagbehandeling plaats.

Het verloop van de behandeling:

De dosering van de injectie is afhankelijk van de bloeduitslagen voor de volgende injectie en van de hoeveelheid transfusies. Afhankelijk van de bloeduitslagen kan de dosering bijgesteld worden. Het kan zijn dat u 2 injecties krijgt op hetzelfde moment, afhankelijk van de dosering die gegeven wordt. De injecties worden 1x per 3 weken gegeven.

Controles:

Controle van uw bloed: voor elke nieuwe toediening van de injectie, zo nodig vaker.
Controle arts/verpleegkundig specialist: in overleg met de arts/verpleegkundig specialist

Bijwerkingen

- (Draai)Duizeligheid, flauwvallen
- Hoofdpijn
- Bot- en gewrichtspijn, soms ook rugpijn
- Infecties
- Kortademigheid
- Diarree (22%)
- Misselijkheid
- Vermoeidheid (27%)
- Overgevoeligheidsreacties welke zich kunnen uiten in oedeem aan de lippen, oogleden, het gezicht,
- Trombose
- Hoge bloeddruk
- Griepachtige verschijnselen
- Reactie op de injectieplaats (jeuk, roodheid, zwelling, huiduitslag)

Specifieke aandachtspunten

- Het gebruik van Luspatercept kan tijdens de zwangerschap een schadelijke invloed hebben op het ongeboren kind. Vrouwelijke patiënten in de vruchtbare leeftijd moeten daarom vooraf een zwangerschapstest laten doen en adequate anticonceptie gebruiken gedurende én tot ten minste drie maanden na de therapie.
- De bloeddruk wordt regelmatig gecontroleerd.