

Behandelschema Trifluridine/Tipiracil / Bevacizumab-kuur

Uw arts heeft u voorgesteld om u te gaan behandelen met cytostatica (celgroeïende middelen) en doelgerichte therapie. De behandeling die u is voorgesteld bestaat uit Trifluridine/Tipiracil en Bevacizumab. Trifluridine/Tipiracil is cytostatica. Bevacizumab is doelgerichte therapie dat specifiek de nieuwvorming van bloedvaten naar de tumor remt. In principe gaan de kuren door zolang u er baat bij hebt, totdat u ervoor kiest om te stoppen of tot er onacceptabele bijwerkingen zijn. De kuren worden eenmaal per 4 weken gegeven. De behandeling wordt poliklinisch gegeven en in overleg met uw behandelend arts kan de behandeling thuis worden toegediend.

Het verloop van de kuur

1. Medicijnen die u via een infuus krijgt
Bevacizumab: dag 1 en dag 15
2. Medicijnen die u per tablet krijgt:
Trifluridine/Tipiracil: dag 1 t/m 5 en dag 8 t/m 12. Twee maal per dag
Metoclopramide: zo nodig 1-3x daags bij misselijkheid gedurende maximaal 5 dagen achter elkaar. Indien dit onvoldoende is, dient u contact op te nemen met uw behandelaar.

De behandeling duurt in totaal ongeveer een half uur.

Gebruiksaanwijzing Trifluridine/Tipiracil

- de eerste tabletten neemt u in de ochtend
- neem de tabletten in binnen 1 uur na het eten 's ochtends en 's avonds in met een glas water

Als u een dosis bent vergeten

- Verdubbel niet de volgende dosis, maar volg het normale doseringsschema. Meld dit bij een volgend bezoek aan uw behandelend arts.
- Indien u braakt kort na de inname van de tabletten, neem dan niet onmiddellijk opnieuw tabletten in. U wordt verzocht het braken aan uw behandelend arts of verpleegkundig specialist te melden. Neem de volgende dosis in volgens het doseringsschema.

Controles

Controles van uw bloed: voor start nieuwe kuur

Controle arts of verpleegkundig specialist: voor start nieuwe kuur

Indien de bloedcellen zich niet voldoende hersteld hebben en/of de bijwerkingen te ernstig zijn, bestaat de mogelijkheid dat de kuur een week wordt uitgesteld en/of de dosis aangepast wordt.

Algemene bijwerkingen

- verminderde eetlust, smaakverandering, soms misselijk en braken
- irritatie en/of ontsteking van het mondslijmvlies
- vermoeidheid
- zelden haaruitval
- invloed op de bloedcellen
- invloed op menstruatie/vruchtbaarheid
- invloed op seksualiteit
- veranderingen van de huid
- verandering van ontlastingspatroon

Specifieke bijwerkingen Trifluridine/Tipiracil

Zeer vaak >20%

- Verminderde eetlust en smaakverandering
- Vermoeidheid
- Maag en darmklachten zoals, misselijkheid, braken, buikpijn en diarree.
- Infecties, bijvoorbeeld van de longen of urinewegen. Verschijnselen zijn onder meer koorts, koude rillingen en transpireren.
- Verlaagd aantal bloedcellen (rode, witte en bloedplaatjes).

Vaak 3-20%

- Pijn op de borst
- Leverbeschadiging, gele kleur van de huid of de ogen
- Nierschade, bloed in de urine
- Jicht (rode, pijnlijke en gezwollen gewrichten)
- Lage bloeddruk/flauwvallen
- Kortademigheid.
- Griepachtige verschijnselen, spierpijn
- Hand-voetsyndroom. Rode verkleuring, zwelling, gevoelloosheid en tintelingen in de handen en de voeten.

Adviezen om het hand-voet-syndroom te voorkomen en/of te beperken:

- vermijd hete lange douches; neem korte lauwe douches
- als je in de zon verblijft smeer met beschermingsfactor 30-50. Vermijd zonnebaden; verblijf zoveel mogelijk in de schaduw.
- vermijd nauw zittend schoeisel, sokken, ringen en schoenen met hoge hakken.
- vermijd activiteiten die een wondje / letsel aan de handen of voeten kunnen veroorzaken (bijv. tuinieren)
- vermijd blootstelling van de huid aan zeer heet water (bijv. de afwas)
- smeer handen en voeten regelmatig in met een vochtinbrengende creme, om uitdrogen, wondjes en kloofjes te voorkomen.

Specifieke aandachtspunten Bevacizumab

- een allergische reactie kan, tijdens of net na infusie optreden. Indien optredend, dan gebeurt dit voornamelijk tijdens eerste toediening.
- verhoogde bloeddruk kan optreden. Controle van bloeddruk vindt plaats gedurende de behandeling met Bevacizumab.
- complicaties bij wondgenezing. Behandeling met Bevacizumab mag niet binnen 28 dagen na een ingrijpende operatie of totdat de wond geheel genezen is. Bij problemen met wondgenezing moet u altijd contact op nemen met het ziekenhuis.
- trombosevorming
- bloedingen (neus, tandvles, vaginaal)
- darmperforatie en darmbloedingen (zeer zelden). Bij ernstige buikpijn dient u altijd direct contact op te nemen met het ziekenhuis.
- u dient voorzichtig te zijn met het gebruik van ontstekingsremmers zoals Acetylsalicylzuur (bijv. Aspirine®, Diclofenac, Brufen, Naprosyne etc.) omdat deze het maagslijmvlies kunnen aantasten en bloedingen kunnen veroorzaken.

Voorzorgsmaatregelen

Trifluridine/Tipiracil valt onder de groep van chemotherapeutische medicijnen en heeft enkele voorzorgsmaatregelen:

- De tabletten dienen buiten bereik van kinderen bewaard te blijven.
- Het breken en/of malen van de tabletten is niet toegestaan.
- Zorg dat u voldoende water klaar heeft staan om de tabletten in te nemen.
- Na het innemen van de tabletten wast u direct uw handen.
- De verpakking van de medicatie verzamelt u in een dubbele plastic zak, die hierna als huisvuil afgevoerd kan worden.

Als uw partner/naaste u ondersteunt bij het innemen van de medicatie gelden de volgende maatregelen als extra:

- trek handschoenen aan voor het uitpakken van de tablet
- geef de tablet rechtstreeks in de mond
- handschoenen uittrekken en deze tezamen met de verpakking van de medicatie in een dubbele plastic zak deponeren en als huisvuil afvoeren

Trifluridine/Tipiracil blijft 2 dagen in de urine/ontlasting/braaksel aanwezig. U dient tijdens deze periode specifieke maatregelen te nemen zoals beschreven in de behandelwijzer.

Vergruizen van tabletten Trifluridine/Tipiracil

Indien u op medische grond geen tabletten Trifluridine/Tipiracil kan slikken kunnen deze tabletten bij uitzondering vergruisd worden en opgelost in (suiker-)water. Dit mag alleen na overleg met uw arts en instructie door uw verpleegkundige. Hiervoor is een aparte informatiebijlage beschikbaar. N.B Als u in het ziekenhuis opgenomen wordt is het niet toegestaan de Trifluridine/Tipiracil in vergruisde vorm in te nemen!