

Risankizumab (Skyrizi®)

Uw behandelend medisch specialist en/of verpleegkundig specialist heeft met u gesproken over het gebruik van risankizumab. In deze folder krijgt u informatie over de werking en het gebruik van dit medicijn en hoe u moet handelen in geval van bijwerkingen. Deze folder is echter géén vervanging van de bijsluiter. Heeft u na het lezen van deze folder nog vragen, dan kunt u daarmee bij uw behandelend medisch specialist of verpleegkundig specialist terecht.

Algemeen

De oorzaak van de ziekte van Crohn of colitis ulcerosa is niet bekend. Elke behandeling met medicijnen is gericht op het onderdrukken van ontstekingsreacties. Dit leidt tot vermindering van klachten en verkleint de kans op complicaties die zich bij deze ziekte voor kunnen doen. Medicijnen kunnen de darmontsteking onderdrukken maar de huidige medicijnen kunnen de ziekte niet definitief genezen. Na het afbouwen van of stoppen met medicijnen kunnen de klachten weer terugkomen.

Werking

Uw behandelend medisch specialist schrijft risankizumab voor wanneer andere medicijnen niet of onvoldoende hebben geholpen. U kunt met risankizumab worden behandeld om de klachten of symptomen van uw ziekte te verminderen. Risankizumab behoort tot de groep biologische geneesmiddelen. Risankizumab bevat het werkzaam bestanddeel risankizumab, een monoklonaal antilichaam. Risankizumab blokkeert in het lichaam de ontstekingsstof IL23, ofwel interleukine 23. Deze speelt een rol in de ontsteking bij de ziekte van Crohn. Door het remmen van deze stof, nemen de ontsteking en de klachten af. Risankizumab behoort tot de groep van geneesmiddelen met de naam immunosuppressiva. Deze geneesmiddelen werken door een deel van het afweersysteem te verzwakken. Effecten van Risankizumab kunnen binnen 4 tot 12 weken worden verwacht. Bij goed effect kan Risankizumab langdurig worden voorgeschreven.

Gebruik

Risankizumab wordt gestart met drie giften in de vorm van een intraveneus infuus waarna de toediening plaats vindt met een "On Body Injector" in de vorm van onderhuidse injecties. De toediening middels het infuus bestaat uit drie giften en worden elke vier weken toegediend. Na vier weken krijgt u de eerste onderhuidse injectie met de "On Body Injector". De eerste injectie vindt op de polikliniek plaats, tijdens dit consult krijgt u de instructies over het gebruik van de injector.

Omdat in het algemeen infecties vaker Voor komen bij ouderen (patiënten van 65 jaar en ouder), is voorzichtigheid geboden bij het behandelen van oudere patiënten.

Bijwerkingen

Zoals bij alle geneesmiddelen, kan ook het gebruik van risankizumab bijwerkingen geven. Let wel, niet iedereen ondervindt deze bijwerkingen. De belangrijkste bijwerkingen van risankizumab zijn: roodheid op injectieplaats, infecties van de bovenste luchtwegen, hoofdpijn, keelpijn, vermoeidheid, schimmelinfectie van de huid, jeuk, kleine rode bultjes op de huid en netelroos.

Naast bijwerkingen die relatief vaker voorkomen, zijn er ook bijwerkingen die minder vaak voorkomen. Bij iedere mogelijke bijwerking dient u contact op te nemen met uw behandelaar.

Allergische reactie

Hiervoor kan dringend behandeling nodig zijn, dus neem onmiddellijk contact op met uw

Almelo

Zilvermeeuw 1
Postbus 7600
7600 SZ Almelo

Hengelo

Geerdinksweg 141
Postbus 546
7550 AM Hengelo

 facebook.com/ZGTinfo

 twitter.com/ZGT_info

 linkedin.com/company/zgt

 youtube.com/user/ZGTinfo

 zgt.nl - zgt.nl/mijnzgt

medisch specialist of zoek dringend medische hulp als u een of meer van deze symptomen bemerkt.

- Ernstige allergische reacties ('anafylaxie') komen zelden voor bij mensen die risankizumab gebruiken (bij maximaal 1 op de 1.000 personen).

De verschijnselen zijn onder andere:

- Moeite met ademen of slikken;
- Gezwollen gelaat, lippen, mond of keel.
- Erge jeuk van de huid, met rode uitslag of bultjes.

Als u een ernstige allergische reactie heeft, kan uw medisch specialist beslissen dat u risankizumab niet meer mag gebruiken.

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. De werkzame stof in dit middel is risankizumab. De andere stoffen in dit middel zijn sucrose, L-histidine, L-histidinemonohydrochloridemonohydraat, polysorbaat-80 en water voor injectie. U heeft een actieve infectie die uw medisch specialist belangrijk vindt. Als u niet zeker bent of één van de situaties hierboven op u van toepassing is, raadpleeg dan uw medisch specialist of apotheker alvorens risankizumab te gebruiken.

Zwangerschap en borstvoeding

Het verdient de voorkeur om Ustekinumab niet te gebruiken als u zwanger bent. De effecten van dit geneesmiddel op zwangere vrouwen zijn niet bekend. Als u in verwachting kunt raken, wordt u geadviseerd om te voorkomen dat u in verwachting raakt en moet u effectieve anticonceptie gebruiken zolang u Ustekinumab gebruikt en minstens 15 weken na de laatste behandeling met Ustekinumab. Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn of wilt u zwanger worden? Neem dan contact op met uw medisch specialist voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Heeft u vragen?

Als u na het lezen van deze folder nog vragen heeft, neem dan contact op met uw verpleegkundige van het MDL-centrum, Telefoonnummer 088 708 70 70.

Check uw dossier op MijnZGT

MijnZGT is het patiëntenportaal van ZGT. U kunt op MijnZGT via uw computer, tablet of mobiel delen van uw medisch dossier inzien, persoonlijke gegevens checken, of bijvoorbeeld vragenlijsten invullen die wij voor u hebben klaargezet. Kijk voor meer informatie op: zgt.nl/mijnzgt.