

Trastuzumab-emtansine

U begint met een chemokuur. De kuur bestaat uit één medicijn.

Trastuzumab-Emtansine

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21
TE																				

Uw behandelend oncoloog heeft u een behandeling met trastuzumab-emtansine voorgesteld. Trastuzumab-emtansine is een combinatie van chemotherapie en doelgerichte therapie. Bij doelgerichte therapie worden er medicijnen gegeven om kankercellen te doden of de groei ervan te remmen. Deze medicijnen richten zich op de specifieke eigenschappen van kankercellen. Dit doen ze door de werking van bepaalde eiwitten van de kankercel te blokkeren, het her-2 eiwit. Her-2 is een specifiek eiwit dat zich bij bepaalde tumoren op de celwand van kankercellen bevindt. Her-2 bevindt zich dan in grote aantallen op het oppervlak van de tumorcellen waar het hun groei bevordert. Her2-remmers blokkeren dit specifieke eiwit waardoor deze kankercellen stoppen met groeien en afsterven. Chemotherapie heeft als doel de kankercellen rechtstreeks te vernietigen.

Manier van toediening

De toediening van trastuzumab/emtansine begint langzaam en zal bij de volgende behandeling wat sneller gaan als er geen bijwerkingen zijn geweest. De eerste keer duurt de toediening ongeveer anderhalf uur. Daarna blijft u nog anderhalf uur op de afdeling. Zo kunnen onze zorgprofessionals erop letten dat u goed op het infuus reageert. De meeste bijwerkingen op dit medicijn gebeuren namelijk tijdens of direct na het eerste infuus. Vanaf de tweede kuur duurt de totale toediening ongeveer. De kuur wordt afhankelijk van de bloedsuitslagen om de drie weken gegeven. Het aantal kuren kan, afhankelijk van uw situatie, variëren.

Naast de algemene bijwerkingen kunnen de volgende specifieke bijwerkingen optreden:

- Eén van de bijwerkingen van trastuzumab/emtansine is kans op vermindering van de hartspierfunctie. Voor dat met de behandeling gestart kan worden, zal de werking hartspier onderzocht worden. Dit wordt tijdens de behandeling herhaald.
- U kunt koorts krijgen. Bij koorts boven de 38,5 moet u contact met ons opnemen.
- U kunt last krijgen van tintelingen en/of een doof gevoel in de vingertoppen en/of tenen. Meld dit altijd bij het volgende bezoek aan het ziekenhuis.

- Hoofdpijn, spierpijn en gewrichtspijn is een veel voorkomende bijwerking. Meestal merkt u dit twee tot drie dagen na de toediening. U mag zo nodig maximaal vier keer per dag 1000 mg paracetamol innemen.
- Resten cytostatica kunnen tot dag acht in het lichaamsvocht (onder meer urine, ontlasting, sperma, speeksel en braaksel) aanwezig zijn. In het ziekenhuis krijgt u adviezen over hoe u hiermee om kunt gaan.

Heeft u vragen

Heeft u na het lezen van deze informatie nog vragen, neem dan contact op met uw behandelend medisch specialist, verpleegkundig specialist of oncologieverpleegkundige.

Dagbehandeling oncologie ZGT:

- 088 708 35 64

Buiten kantoortijden via afdeling 5 west/oncologie:

- 088 708 34 20

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.