

Beste patiënt,
In samenspraak met uw arts werd beslist om
een behandeling met Bevacizumab
te starten.

BEVACIZUMAB

Bevacizumab (doelgerichte therapie) is een monokonaal antilichaam dat kan zorgen voor het stilvallen van de tumor-groei door het blokkeren van de groei van de bloedvaten die de tumor voorzien van zuurstof en voedingsstoffen.

HOE VERLOOPT DE BEHANDELING?

De toediening wordt georganiseerd op de dagzaal oncologie en gebeurt via een infuus.

Bevacizumab wordt in monotherapie of in combinatie met chemotherapie en/of immunotherapie toegediend. Afhankelijk waarmee de bevacizumab wordt gecombineerd zal deze om de 2 weken (14 dagen) of om de 3 weken (21 dagen) toegediend worden. Dag 1 is altijd de eerste dag van een nieuwe cyclus. De volgende cyclus start in principe 2 of 3 weken na dag 1, als de bloedsuitslagen en uw algemene toestand dit toelaten. Een bloedname gebeurt in overleg met de arts op de dag van behandeling of 1 à 2 dagen ervoor met een consultatie.

De eerste 2 toedieningen worden trager (90-60min) gegeven. Als bevacizumab goed verdragen wordt, zal vanaf cyclus 3 bevacizumab over 30 minuten toegediend worden.

MOGELIJKE NEVENWERKINGEN

- Een allergische reactie (zelden): Als die zich toch voordoet is dat meestal tijdens de eerste toediening terwijl u nog in het ziekenhuis bent. Een reactie kenmerkt zich door huiduitslag, al dan niet in combinatie met jeuk, een gevoel van benauwdheid, lage bloeddruk, duizeligheid, misselijkheid, hoofdpijn, koorts of koude rillingen. Soms gaat een reactie gepaard met overmatig transpireren. Het is belangrijk dat u dergelijke gewaarwordingen onmiddellijk meldt aan een verpleegkundige of een arts, zodat er vlug en adequaat kan worden gereageerd.
- Hoge bloeddruk: door bevacizumab kan u last hebben van een verhoogde bloeddruk. Regelmatige controle is aangewezen, ook in de thuissituatie. Aangeraden wordt om éénmaal per dag de bloeddruk te controleren. Een verhoogde bloeddruk dient verder opgevolgd te worden en wordt steeds gemeld aan uw arts. Mogelijk krijgt u medicatie tegen verhoogde bloeddruk. De toediening van een volgende dosis kan pas plaatsvinden als uw bloeddruk voldoende gezakt is.
- Wondgenezing: bevacizumab verstoort de normale wondgenezing. Het is belangrijk dat u tandextracties of eventuele heelkundige ingrepen met uw arts bespreekt. Ook eventuele wondjes worden best besproken met uw arts zodat een gepaste verzorging kan voorgesteld worden.
- Trombose/embolie: u heeft een iets hoger risico om een trombose of flebitis te ontwikkelen tijdens de behandeling met bevacizumab. Contacteer uw arts bij een pijnlijke en/of gezwollen arm of been.
- Bloedingen: bij toediening van bevacizumab kunnen bloedingen van het slijmvlies (vooral neusbloedingen) optreden. Als u het bloeden niet gestopt krijgt kan u best uw arts contacteren.
- Proteïnurie: dit wil zeggen dat het eiwitgehalte in de urine verhoogd kan zijn. Daarom zal uw urine vóór elke toediening gecontroleerd worden.
- Als bevacizumab gecombineerd wordt met chemotherapie of immunotherapie, kunnen zich nog andere nevenwerkingen voordoen.

CONTACTGEGEVENS

Het multidisciplinair team van artsen, verpleegkundigen, de verpleegkundig consulenten, de sociaal verpleegkundige, de diëtiste, de psychologe werken nauw samen om u en uw familie zo goed mogelijk te begeleiden. In de loop van uw traject komt u met elk van hen in contact.

Bij eventuele vragen of problemen kunt u steeds contact opnemen met:

- secretariaat Gastro-entero: 089/80 73 30
- verpleegkundig consulenten digestieve: 089/80 63 63 of 089/ 80 63 64
- dagzaal oncologie: 089/80 83 40
- buiten de werkuren via de telefooncentrale van het ziekenhuis: 089/80 80 80 of de dienst spoedgevallen

Bij koorts (vanaf 38°C) en/of rillingen raden wij u aan om naar de spoedgevallen te komen.

SUCCES MET DE BEHANDELING!