

Tocilizumab

Patiëntenkaart

Deze kaart bevat aanbevelingen om de volgende belangrijke risico's van tocilizumab te beperken of te voorkomen:

- Infecties
- Giftig voor uw lever (levertoxiciteit)
- Complicaties van divertikelontsteking (infectie van delen van de dikke darm)

MEER INFORMATIE

Deze informatie is ook terug te vinden op <https://www.fresenius-kabi.com/nl/producten/Biosimilars>

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn.
Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

RMA-Toci-2023-V3.1 (15/sep/2023)

Deze informatie kan ook van toepassing zijn op uw kind; lees in dat geval "uw kind" op plaatsen waar "u" staat.

- Laat deze kaart zien aan IEDERE zorgverlener bij wie u onder behandeling bent.
- Lees de bijsluiter van tocilizumab voor meer informatie.

Draag deze kaart bij u tot minimaal 3 maanden na uw laatste toediening tocilizumab, omdat bijwerkingen ook enige tijd na uw laatste dosis kunnen optreden.

Als u last heeft van bijwerkingen en u bent in het verleden behandeld met tocilizumab, neem dan contact op met uw zorgverlener voor advies.

Naam van de behandelend arts:

Telefoonnummer arts:

Naam van de patiënt:

Naam van de ouder/voogd:

DATA VAN TOCILIZUMAB-BEHANDELING:

Zorg ervoor dat u altijd een lijst van al uw andere medicijnen bij u heeft tijdens elk bezoek aan een zorgverlener.

Datum eerste toediening:

Toedieningsvorm (intraveneuze infusie of subcutane injectie):

- Intraveneus (in een ader)
- Subcutaan (onder de huid)

Datum meest recente toediening:

INFECTIES

Tocilizumab verhoogt het risico op het krijgen van infecties die ernstig kunnen worden of fataal kunnen zijn indien niet behandeld. U mag geen tocilizumab krijgen als u een ernstige infectie heeft.

Zoek onmiddellijk medische hulp als u symptomen van een infectiekrijgt, zoals:

- koorts en koude rillingen
- aanhoudende hoest
- gewichtsverlies
- keelpijn of irritatie
- piepende ademhaling
- rode of gezwollen blaren op de huid of in de mond, huidbeschadigingen of wondjes
- ernstige zwakte of vermoeidheid
- buikpijn.

- Vraag om medisch advies als gedurende of na behandeling met tocilizumab klachten/symptomen optreden (bijv. aanhoudende hoest, gewichtsverlies, milde koorts) die kunnen wijzen op een tuberculose- infectie. Voordat u start met de behandeling met tocilizumab moet u gescreend zijn op tuberculose en mag geen actieve tuberculose vastgesteld zijn.
- Vertel uw zorgverlener als u hepatitis B heeft of als u weet of vermoedt dat u drager bent van het hepatitis B-virus.
- Vertel uw zorgverlener over vaccinaties die u nodig zou hebben voordat u start met de behandeling met tocilizumab.

- Als u een infectie heeft (zelfs een verkoudheid) op het moment dat u uw volgende behandeling moet hebben, overleg dan met uw zorg-verlener of de behandeling moet worden uitgesteld.
- Jongere kinderen met pJIA of sJIA kunnen minder goed in staat zijn om hun symptomen aan te geven. Daarom moeten ouders/voogden van pJIA- of sJIA-patiënten onmiddellijk contact opnemen met de zorgverlener als hun kind zich om onduidelijke redenen niet lekker voelt.

PROBLEMEN MET UW LEVER

Vertel uw arts als u een lever- aandoening heeft. Voordat u start met de behandeling met tocilizumab kan uw arts bloedtesten uitvoeren om te controleren hoe goed uw lever werkt.

Leverproblemen: bij bloedtesten bij patiënten die behandeld worden met tocilizumab zijn vaak verhoogde leverenzymwaarden gemeten. Dit kan wijzen op een probleem met de lever. Tijdens uw behandeling zal u daarom nauwlettend gecontroleerd worden op veranderingen in leverenzymwaarden in uw bloed en zal uw arts de nodige maatregelen nemen.

In zeldzame gevallen hebben patiënten levensbedreigende leverproblemen gekregen, waarbij soms een lever- transplantatie nodig was. Zelden voorkomende bijwerkingen (deze kunnen voorkomen bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers) zijn leverontsteking (hepatitis) en geelzucht. Een zeer zelden

voorkomende bijwerking (deze kan voorkomen bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers) is leverfalen.

Neem onmiddellijk contact op met uw arts wanneer u een gele verkleuring van de huid of ogen opmerkt, donkerbruine urine heeft, pijn of zwelling rechtsboven in de maagstreek heeft, of u wanneer u zich moe en verward voelt.

COMPLICATIES VAN DIVERTIKELONTSTEKING

Patiënten die tocilizumab gebruiken kunnen complicaties van divertikelontsteking ontwikkelen die ernstig kunnen worden indien niet behandeld.

- **Zoek onmiddellijk medische hulp** als u koorts en aanhoudende buikpijn of buikkrampen (kolieken) met veranderingen van de stoelgang krijgt of als u ziet dat er bloed in uw ontlasting zit
- **Vertel het aan uw arts** als u zweren in de darm of divertikelontsteking (infectie van delen van de dikke darm) heeft of ooit heeft gehad.

MELDEN VAN BIJWERKINGEN

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb: www.lareb.nl.

Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Bijwerkingen kunnen ook altijd gemeld worden bij de Vigilantieafdeling van Fresenius Kabi via bene.vig@fresenius-kabi.com of 0032 3 880 73 00