

Reumatologie Martini Ziekenhuis Groningen

Patiënteninformatie Abatacept (Orencia®) Injectie



Abatacept behoort tot de groep van reuma-remmende middelen, dat wil zeggen dat deze middelen in staat zijn de ontstekingsactiviteit van het reumaproces zelf af te remmen.

Het doel van dit type medicijnen is dan ook:

1. Het onderdrukken van de klachten (pijn en stijfheid), verschijnselen (gewrichtszwelling) en het verbeteren van de algemene conditie.
2. Het beperken van de gewrichtsbeschadiging.

Hoe werkt Abatacept?

Abatacept is een eiwit dat specifieke eiwitten op lichaamscellen herkent en zich daaraan bindt. Abatacept verhindert dat bepaalde witte bloedcellen (de T-cellen) een afweerreactie tegen lichaamseigen cellen in uw gewrichten in werking zetten of in stand houden. Hierdoor zal de activiteit van uw reuma afnemen of zelfs verdwijnen en zult u beter kunnen functioneren.

Lees voor gebruik de bijsluiter

Het is belangrijk om voor gebruik van het geneesmiddel ook altijd de officiële bijsluiter goed te lezen.

Hoe wordt Abatacept toegediend?

Abatacept wordt in een standaarddosering van één keer per week 125 mg/ml als injectie toegediend onder de huid. In principe kan dit door uzelf in de thuissituatie worden gedaan. U ontvangt instructie over de toediening. Mocht het zelf spuiten voor u niet mogelijk of bezwaarlijk zijn, kan de assistente van de huisarts of een verpleegkundige van de thuiszorg dit ook doen.

Moment van werking

Meestal begint de werking al nadat u een aantal injecties hebt gehad. Vaak wordt na drie maanden het maximale effect bereikt.

Mogelijke bijwerkingen

De meeste bijwerkingen zijn mild tot matig. Sommige kunnen ernstig zijn en een behandeling vereisen.

- allergische reacties: meestal mild tot matig en soms, in zeldzame gevallen, ernstiger. De symptomen van zulke reacties zijn meestal huidreacties, netelroos, vermoeidheid, piepend ademhalen of moeilijk ademhalen en/of lage bloeddruk. Deze symptomen zullen het meest optreden bij de eerste of de tweede toediening van het geneesmiddel. Andere bijwerkingen kunnen veel later optreden.

Raadpleeg uw arts wanneer u de volgende klachten heeft:

- infecties: door de behandeling met abatacept kunt u gevoeliger voor infecties zijn:
 - wondjes aan de huid
 - urineweginfectie
 - luchtweginfectie
 - maagdarminfectie
 - ontstoken kiezen en tanden en andere mondproblemen
 - koorts
- een licht gevoel in het hoofd
- vermoeidheid
- huiduitslag
- jeuk



Als u twijfelt of u een infectie heeft en/of u heeft koorts, overleg dan met uw huisarts. In geval van een infectie is het belangrijk om het toedienen van de injectie uit te stellen en de infectie te behandelen. Zodra de infectie over is kunt u weer opnieuw starten met de injecties.

Bij de volgende bijwerkingen moet u zo snel mogelijk contact opnemen met uw huisarts of reumatoloog: kortademigheid en/of hartkloppingen.

Controles

Bloedcontroles zijn niet anders dan wat u gewend was tijdens de behandeling van uw ziekte. Wanneer u de afspraak niet opvolgt om volgens voorschrift het bloed te laten controleren krijgt u het dringend advies om geen Abatacept te gebruiken.

Zwangerschap en borstvoeding

De gevolgen van Abatacept voor de zwangerschap zijn niet bekend, daarom wordt het gebruik van Abatacept afgeraden bij kinderwens. Het is van belang om zwangerschap te voorkomen gedurende het gebruik van Abatacept. Anticonceptie tijdens het gebruik van Abatacept is van belang tot tien weken na de laatste dosering. Wordt u zwanger tijdens de behandeling? Neem dan contact op met uw arts. Het is onbekend of Abatacept, het werkzame bestanddeel, overgaat in de moedermelk. Borstvoeding wordt dan ook afgeraden.

Operaties en tandheelkundige ingrepen

Indien een geplande operatie plaatsvindt, hoeft de therapie niet te worden onderbroken, tenzij er sprake is van een operatie met een verhoogd infectierisico. Abatacept kan worden hervat als er geen tekenen van infecties zijn of complicaties.

Vaccinatie

Een griepvaccinatie wordt jaarlijks aanbevolen. Wanneer u in verband met reizen vaccinaties denkt nodig te hebben, overleg dan met de GGD.

Aanvullende informatie

De rol van dit middel bij het ontwikkelen van kanker is niet bekend.

Bron

- Farmacotherapeutisch Kompas
- Productinformatie Bristol Myers en Squibb
- NVR Biologicals richtlijn verantwoordelijk gebruik van Biologicals jan.2011/update 2014