

PATIËNTEN INFORMATIE

Golimumab (Simponi®)

**MAASSTAD
ZIEKENHUIS**

een santeon ziekenhuis



In deze folder vindt u informatie over behandeling met het middel golimumab. Het doel van een behandeling met golimumab is het ontstekingsproces tot rust te brengen.

Werking van golimumab

Golimumab is een antilichaam tegen het eiwit TNF. TNF speelt een belangrijke rol bij het op gang brengen en onderhouden van ontstekingen. Bij een aantal reumatische aandoeningen is er sprake van een teveel aan TNF. Golimumab blokkeert TNF waardoor ontstekingsklachten afnemen.

Wanneer wordt golimumab voorgeschreven?

Golimumab kan ervoor zorgen dat de pijn en zwelling in uw gewrichten afnemen en uw gewrichten op de lange termijn minder schade oplopen. Golimumab kan voorgeschreven worden aan patiënten met een reumatische aandoening (zoals reumatoïde artritis, artritis psoriatica en de ziekte van Bechterew) bij wie andere geneesmiddelen onvoldoende effect hadden.

Voorafgaand aan de behandeling met golimumab dient onderzocht te worden of u in aanmerking komt voor de behandeling en of de behandeling voor u veilig is. Dit houdt in dat u gescreend wordt op een doorgemaakte TBC en hepatitis infectie in het verleden.

Het gebruik van golimumab

- Het gebruik van golimumab gebeurt door middel van onderhuidse injecties. U leert om uzelf te injecteren (met een zogenaamde prikpen). Dat moet één keer per maand gebeuren.
- Golimumab wordt vaak gecombineerd met methotrexaat (MTX, zie de betreffende informatiefolder).
- Het effect van de behandeling met golimumab wordt na ongeveer 3 maanden door uw arts beoordeeld.

Controle

Tijdens de behandeling met golimumab wordt er regelmatig bloed afgenomen voor controle. Bij deze controle worden rode en witte bloedlichaampjes, bloedplaatjes, leverfuncties en nierfunctie beoordeeld.

Als de uitslagen niet in orde zijn, krijgt u daarover bericht. Indien u niets hoort, is uw bloed in orde en kunt u doorgaan met de golimumab injecties. U kunt de uitslagen van het bloedonderzoek opvragen bij uw arts als u de polikliniek bezoekt.

Bijwerkingen

De volgende opsomming is niet volledig maar geeft een overzicht van de meest voorkomende bijwerkingen.

- Op de plaats waar u zichzelf injecteert, kan een lichte roodheid of een kleine blauwe plek ontstaan. Als u zich afvraagt of u de juiste injectietechniek toepast, neem dan contact op met de verpleegkundig reumaconsulente.
- Patiënten die golimumab gebruiken, hebben een grotere kans op infecties. Neem daarom altijd de temperatuur op wanneer u zich ziek voelt. Neem bij koorts of andere tekenen van infectie, bijvoorbeeld een pussend wondje, altijd contact op met de polikliniek en dien geen injectie toe voordat u overleg heeft gehad.

Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Over het gebruik van golimumab tijdens zwangerschap zijn onvoldoende gegevens bekend om de veiligheid te kunnen beoordelen. Overweegt u een zwangerschap of wilt u borstvoeding geven, overleg dan eerst met uw reumatoloog.

Vaccinaties

De griepvaccinatie (griep prik) is mogelijk. We adviseren om overige vaccinaties eerst met uw huisarts of reumatoloog te overleggen

Operaties en andere ingrepen

Op theoretische gronden bestaat er bij het gebruik van golimumab een verhoogd risico op postoperatieve infecties en een vertraagde wondgenezing. Daarom wordt over het algemeen geadviseerd tijdelijk te stoppen met golimumab als u geopereerd moet worden. Het algemeen advies is om twee weken voor een geplande operatie (of andere ingreep) te stoppen met het gebruik van golimumab en weer te starten als de wond genezen is.

Vertel uw huisarts, uw tandarts en uw specialist altijd welke medicijnen u gebruikt. Denk hierbij ook aan uw eventuele gebruik van zelfzorgmedicatie.

Het gelijktijdig gebruik van verschillende geneesmiddelen is niet altijd veilig.

Vragen

Als u naar aanleiding van deze folder vragen heeft, dan kunt u deze stellen aan uw reumatoloog of reumaconsulent. Iedereen die start met een biological krijgt een afspraak bij de reumaconsulent.

Heeft u dringende vragen neem dan contact op met de polikliniek Reumatologie via (010) 291 22 05.

Heeft de vraag geen spoed dan kunt u uw vraag ook stellen via het zorgportaal 'Mijn Maasstad Ziekenhuis' via onze website.

Notities



De informatie in deze folder is belangrijk voor u. Als u moeite heeft met de Nederlandse taal, zorg dan dat u deze folder samen met iemand leest die de informatie voor u vertaalt of uitlegt.

The information in this brochure is important for you. If you have any difficulties understanding Dutch, please read this brochure together with somebody who can translate or explain the information to you.

Bu broşürdeki bilgi sizin için önemlidir. Hollandaca dilde zorlanıyorsanız, bu broşürü size tercüme edecek ya da açıklayacak biriyle birlikte okuyun.

Informacje zawarte w tym folderze są ważne dla Państwa. Jeśli język niderlandzki sprawia Państwu trudność, postarajcie się przeczytać informacje zawarte w tym folderze z kimś, kto może Państwu je przetłumaczyć lub objaśnić.

المعلومات المتواجدة في هذا المنشور مهمة بالنسبة لكم. إذا كنتم تواجهون صعوبة في اللغة الهولندية،
إحرصوا حينئذ على أن تقرأوا هذا المنشور بحضور شخص ما، الذي يترجم لك المعلومات الواردة فيه
أو بشرحها لكم.

Maasstad Ziekenhuis

Maasstadweg 21

3079 DZ Rotterdam

T: (010) 291 19 11

E: info@maasstadziekenhuis.nl

I: www.maasstadziekenhuis.nl / www.maasnik.nl (kinderwebsite)

I: www.maasstadziekenhuis.nl/mijn (patiëntenportaal)

