

## LEMTRADA® (alemtuzumab) RMA Richtlijnen bij het voorschrijven (check-list)

Tijdstip	Activiteit	Detail
Initiële screening van patiënten	Contra-indicaties	<input type="checkbox"/> Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor één of meer van de hulpstoffen: natriumfosfaat (E339), dinatriumedetaat dihydraat, kaliumchloride (E508), kaliumdiwaterstoffosfaat (E340), polysorbaat 80 (E433), natriumchloride, water voor injecties <input type="checkbox"/> Infectie met het humaan-immunodeficiëntievirus (HIV) <input type="checkbox"/> Patiënten met een ernstige actieve infectie, totdat deze verholpen is
	Voorzorgsmaatregel	<input type="checkbox"/> Overweeg de gecombineerde effecten op het immuunstelsel van de patiënt wanneer LEMTRADA® gelijktijdig gebruikt wordt met antineoplastische of immunosuppressieve behandelingen.
	Aanbevolen screening	<input type="checkbox"/> Screening op actieve of inactieve (latente) tuberculose (volgens de lokale richtlijnen). <input type="checkbox"/> Overweeg screening van patiënten met een hoog risico op hepatitis B virus (HBV) en/of hepatitis C virus (HCV) <input type="checkbox"/> Wees voorzichtig bij het voorschrijven van LEMTRADA® aan patiënten die geïdentificeerd zijn als drager van HBV en/of HCV <input type="checkbox"/> Screening op het humaan papillomavirus (HPV) is aanbevolen voorafgaand aan behandeling en jaarlijks na de behandeling
	Bepaling uitgangswaarden	<input type="checkbox"/> Volledig bloedbeeld met plaatjestelling <input type="checkbox"/> Creatininemie <input type="checkbox"/> Schildklierfunctieonderzoek zoals dosering van Thyroïd Stimulating Hormone (TSH) <input type="checkbox"/> Microscopisch onderzoek van de urine
	Begrijpen van de voordelen en de risico's	<input type="checkbox"/> De patiënt is geïnformeerd en begrijpt de risico's van ernstige auto-immuun aandoeningen, infecties en afwijkingen, en de maatregelen die erop zijn gericht de risico's hiervan te beperken (bijvoorbeeld alert zijn op symptomen, de patiëntenkaart bij zich dragen en de noodzaak van een periodieke controle gedurende 48 maanden na de laatste behandeling)
Minimaal 6 weken voor de behandeling (indien nodig)	Vaccinaties	<input type="checkbox"/> Het wordt aangeraden om erop toe te zien dat alle - volgens de nationale richtlijnen - vereiste vaccinaties van de patiënten compleet zijn. De laatste hiervan moet minstens 6 weken voor aanvang van de behandeling met LEMTRADA® hebben plaatsgevonden <input type="checkbox"/> Overweeg vaccinatie tegen het varicella zoster-virus (VZV) bij patiënten die geen antistoffen hebben, voordat wordt gestart met een LEMTRADA® - behandeling
Voorafgaand aan de behandeling tot en met minstens één maand na de behandeling	Dieet	<input type="checkbox"/> Raad de patiënten aan om vanaf twee weken voorafgaand aan de behandeling, tijdens en voor minstens één maand na de behandeling te vermijden om rauw of ongaar vlees, zachte kazen en ongepasteuriseerde melkproducten te eten
Vlak vóór de behandeling	<b>Premedicatie</b> Premedicatie voor infusie-gerelateerde reacties	<input type="checkbox"/> Dien gedurende de eerste 3 dagen van elke behandelingskuur corticosteroïden toe, vlak vóór het infuus met LEMTRADA® <input type="checkbox"/> U kunt ook overwegen antihistaminica en/of antipyretica als premedicatie te geven voordat LEMTRADA® wordt toegediend
	Orale profylaxis voor herpes	<input type="checkbox"/> Dien tweemaal daags 200 mg aciclovir (of een equivalent hiervan) toe vanaf de eerste dag van de behandeling en vervolgens gedurende minimaal 1 maand na de behandeling
	Algemene gezondheid	<input type="checkbox"/> Overweeg aanvang van de toediening van LEMTRADA® uit te stellen bij patiënten met een actieve infectie tot de infectie volledig onder controle is
	Zwangerschap en anticonceptie	<input type="checkbox"/> Controleer of vrouwen die zwanger kunnen worden een effectief anticonceptiemiddel gebruiken tijdens de behandeling met LEMTRADA® en gedurende vier maanden na de laatste behandeling <input type="checkbox"/> Voer een zwangerschapstest uit. Als de patiënte zwanger is, mag u LEMTRADA® alleen toedienen wanneer het potentiële voordeel opweegt tegen het risico voor de foetus
Aan het einde van de infusie	Infusie	<input type="checkbox"/> Spoel de lijnen om te verzekeren dat de gehele dosis aan de patiënt werd toegediend.
Tijdens de behandeling en gedurende 48 maanden na de laatste behandelingscyclus*	Follow-up onderzoeken	<input type="checkbox"/> Volledig bloedbeeld met plaatjestelling en serumcreatinine: maandelijks tot en met 48 maanden na de laatste behandelingscyclus <input type="checkbox"/> Microscopisch onderzoek van de urine: maandelijks tot en met 48 maanden na de laatste behandeling <input type="checkbox"/> Schildklierfunctieonderzoek met TSH-dosering: elke 3 maanden tot en met 48 maanden na de laatste behandeling

\_\_\_\_\_ (naam van de patiënt invoegen)

op \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_ (datum invoegen)

\_\_\_\_\_ (medisch dossiernummer van de patiënt invoegen)

\_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_ (geboortedatum van de patiënt invoegen)

\_\_\_\_\_ (naam van de voorschrijvende arts)