

Samenstelling van de therapie

In samenspraak met uw arts is er beslist om Ribociclib (Kisqali®) toe te dienen. Ribociclib is een CDK4/6 remmer. CDK4 en 6 zijn eiwitten die belangrijk zijn voor de groei en deling van de cel. Door remming van deze eiwitten kan de groei van de tumor worden vertraagd.

Ribociclib wordt in combinatie met Letrozol (Letrozole®) toegediend.

Deze therapie wordt gegeven om de ziekte te verbeteren of minstens te stabiliseren.

Verloop van de therapie

Eén cyclus van een behandeling met Ribociclib duurt vier weken. Ribociclib dient dagelijks te worden ingenomen gedurende drie weken, gevolgd door één week rust.

Letrozol wordt continu doorgenomen.

Voor de start van een nieuwe kuur zal steeds een bloedstaal worden afgenomen. De behandelend arts zal informeren naar eventuele neveneffecten.

De gebruikelijke dosis is 600 mg per dag (3 tabletten van 200 mg) die in één gift moeten worden ingenomen. Bij ernstige neveneffecten kan deze dosis, op advies van uw behandelend arts, worden verminderd tot 400 mg (2 tabletten) of 200 mg (1 tablet) per dag.

Tijdens de eerste twee cycli dienen tweewekelijks bloedafnames te gebeuren ter controle van het aantal witte bloedcellen en eventuele andere neveneffecten. Dit dient in het ziekenhuis te gebeuren, één uur voor de raadpleging of de dag ervoor.

Om terugbetalingsredenen zullen driemaandelijke evaluaties gebeuren, meestal met een CT-scan, soms in combinatie met botscan.

Ribociclib en Letrozol worden gegeven zolang de ziekte onder controle blijft en de neveneffecten dit toelaten.

Plaats van toediening

De controles in het kader van de inname van de medicatie gebeuren via de raadpleging medische oncologie, F+0, oud gebouw.

U moet zich telkens eerst laten inschrijven aan het onthaal (X-2).

Meer praktische informatie kan u terugvinden in de informatiebrochure die u krijgt bij het secretariaat Radiotherapie-Oncologie.

Nevenwerkingen van de therapie

Frekwente nevenwerkingen

- Misselijkheid en braken
- Vermoeidheid
- Verminderde eetlust en smaakverandering
- Tijdelijke onderdrukking van het beenmerg met het risico op infecties of bloedarmoede

Minder frequente nevenwerkingen

- Ontsteking van het mondslijmvlies
- Irritatie en/of tranen van de ogen en neusloop
- Verdunning van het haar
- Bloedneuzen en blauwe plekken

Eerder zelden voorkomende nevenwerkingen

- Huiduitslag
- Diarree

Specifieke richtlijnen

Tijdens uw behandeling met Ribociclib zal u regelmatig een electrocardiogram krijgen om het effect van de therapie op het hart na te gaan.

Ribociclib dient telkens op hetzelfde tijdstip, bij voorkeur 's ochtends, te worden ingenomen. Dit is belangrijk om de hoeveelheid Ribociclib in het bloed stabiel te houden.

Slik de tabletten in hun geheel in met een glas water, zonder te kauwen.

Letrozol hoeft niet op hetzelfde tijdstip als Ribociclib te worden genomen, maar wel elke dag op hetzelfde moment te worden ingenomen.

Meld uw behandelende arts welke andere geneesmiddelen u gebruikt. Dit is zeer belangrijk omdat door het gelijktijdig gebruik van meer dan één geneesmiddel de werking van Ribociclib kan versterken of verzwakken.

Daarom mag Ribociclib niet samen met andere geneesmiddelen gebruikt worden zonder de toestemming van uw behandelende arts.

Gebruik geen pompelmoes, pompelmoessap, granaatappel, sterfruit of preparaten op basis van Sint-Janskruid.

Wanneer u een dosis Ribociclib bent vergeten in te nemen, sla dan de vergeten dosis over. Neem geen dubbele dosis om de gemiste dosis in te halen en neem de volgende dosis gewoon op het geplande tijdstip.

Bij braken vlak na inname van Ribociclib hoeft u uw dosis niet te herhalen. Neem de volgende dosis op het geplande tijdstip in.

Indien u koorts (twee keer na elkaar >38°C) of aanhoudende nevenwerkingen ontwikkelt, dient u contact op te nemen met uw behandelend arts of huisarts. Tijdens de nacht of het weekend dient u zich aan te melden via de dienst spoedgevallen.

Aarzel niet om bij problemen of vragen uw behandelend arts, verpleegkundig specialist of maatschappelijk werker te contacteren.

Succes met de behandeling.

Contactgegevens

Borstkliniek

Campus Aalst
Moorselbaan 164 - 9300 Aalst

Secretariaat Radiotherapie – Oncologie

Tel: 053 72 44 79

Verpleegkundig specialist

Tel: 053 72 49 66

Disclaimer

De informatie in deze brochure is van algemene aard en is bedoeld om u een globaal beeld te geven van de zorg en voorlichting die u kunt verwachten. In iedere situatie, en dus ook de uwe, kunnen andere adviezen of procedures van toepassing zijn. Deze brochure vervangt dus niet de informatie die u van uw behandelend arts reeds kreeg en die rekening houdt met uw specifieke toestand. Zijn er na het lezen van deze brochure nog vragen schrijf deze eventueel op en bespreek ze in ieder geval met uw behandelend arts.

Versie 15/11/2023

Goedgekeurd door dr. Huygh