

Golimumab - generel behandlingsinformation

Til patienter og pårørende

Hvordan virker Golimumab

Golimumab er et biologisk lægemiddel som virker hæmmende på den betændelsesproces som er aktiveret i forbindelse med colitis ulcerosa.

Golimumab virker mod en bestemt type stof i kroppen, nemlig signalstoffet TNF-alfa.

I kroppen findes der naturligt nogle proteiner, der virker som signalstoffer. Et af disse signalstoffer hedder TNF-alfa. Nogle signalstoffer virker ved at fremme en betændelsesreaktion (inflammation), mens andre virker ved at hæmme den.

Normalt vil der være en naturlig balance mellem de fremmende og hæmmende signalstoffer.

Personer med kronisk tarmbetændelse danner ofte for meget TNF-alfa, og denne overproduktion kan give betændelsestilstanden i tarmen.

Golimumab binder sig til TNF-alfa i blodet og i tarmen. På den måde kan signalstoffet neutraliseres og sygdomsaktiviteten dæmpes.

Før behandlingsstart

Man skal sikre sig, at kroppen er fri for infektioner, herunder tuberkulose.

Forud for behandlingen tages derfor en række blodprøver og et røntgenbillede af brystkassen.

Behandlingens forløb

Behandling med Golimumab gives i Medicinsk Mave og Tarm Ambulatorium.

Golimumab gives som indsprøjtning i underhuden (subkutan) på låret eller maven.

Når du påbegynder behandlingen, vil du få det med 14 dages interval. Herefter hver 4. uge.

Golimumab leveres i en specialdesignet pen eller sprøjte, som indeholder enten 50 mg eller 100 mg Golimumab. Hvilken dosis du skal have, afhænger af hvor meget du vejer.

Umiddelbart før den 4. behandling vil du blive indkaldt til en samtale med din læge. Her vil I vurdere effekten af behandlingen, og det videre behandlingsforløb vil blive fastlagt.

Behandlingseffekten indsætter generelt forholdsvis hurtigt.

Hvis du er startet på behandling med Golimumab, fordi du ikke tåler Infliximab, skal du i forbindelse med de to første behandlinger have anlagt en lille kanyle (venflon) i en blodåre i hånden eller underarmen.

Denne kanyle er blot en sikkerhedsforanstaltning, som kan anvendes til medicinindgift, såfremt der måtte udvises tegn på allergiske reaktioner overfor Golimumab.

Efter disse to behandlinger, skal du observeres i ambulatoriet i 2 timer.

I forbindelse med de efterfølgende behandlinger er der ingen observationstid, og der skal heller ikke anlægges en venflon.

Golimumab - generel behandlingsinformation

Kontrol af blod- og afføringsprøver

Når du er i behandling med Golimumab skal du have taget blodprøver og indsende afføringsprøver hver 3. måned.

Blodprøverne er bestilt fra ambulatoriet og du får udleveret materiale til afføringsprøverne i forbindelse med besøg i ambulatoriet.

Det er vigtigt, at du husker at få taget blodprøverne og indsendt afføringsprøver.

Ved behandling eller udlevering af medicin må prøverne max være 3 måneder gamle.

Før behandling

Hvis du har en infektion eller har feber, når du skal have din behandling, bør du kontakte ambulatoriet.

Husk at udfylde "mit skema" i app'en Mit Sygehus inden du kommer til en planlagt tid i ambulatoriet.

Selvadministration

Når der er sikkerhed for, at behandlingen virker, som den skal, og du er tryk ved behandlingen, kan du tilbydes selvadministration af Golimumab.

Ambulatoriets sygeplejersker vil sikre, at du forinden bliver oplært i blandt andet injektionsteknik, opbevaring af medicin, forbehold ved sygdom m.v.

Du tager så selv injektionerne derhjemme.

Du vil få udleveret Golimumab i Medicinsk Mave og Tarm Ambulatorium.

Der udleveres maksimalt til 2 måneders behandling og under forudsætning af:

- At du medbringer en køletaske med køleelement.

Hvis du har en infektion eller har feber, den dag du efter planen skal tage Golimumab, bør du kontakte ambulatoriet.

Har du glemt en dosis ?

For at opnå den bedste virkning bør dosis tages som aftalt.

Glemmes en dosis, så tag den så snart du husker det. Herefter følges den fastlagte injektions plan.

Du må ikke tage dobbeltdosis på en gang.

Kontakt ambulatoriet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

Bivirkninger

Golimumab kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Meget almindelige (flere end 10 ud af 100 personer får bivirkningen)

- Luftvejsinfektion

Almindelige (højst 10 ud af 100 får bivirkningen)

- Feber, Kraftsløshed, Reaktionen på indstiksstedet, Betændelse i mavens slimhinde, Fordøjelsesbesvær, Kvalme, Leverpåvirkning, Mavesmerter, Mundbetændelse, Tyktarmsbetændelse, Astma, Forhøjet blodtryk, Blodmangel, Øget risiko for infektioner pga. mangel på hvide blodlegemer, Brystsmerte, Øget risiko for knoglebrud, Depression, Hovedpine, Svimmelhed, Søvnløshed, Ændring i hudens følesans, Betændelse i huden, Hudkløe, Hududslæt, Hårtab, Allergiske reaktioner, Infektioner

Golimumab - generel behandlingsinformation

Ikke almindelige (højest 1 ud af 100 personer får bivirkningen)

- Kræftsvulster, Blodprop, Hjertekrampe, Hjerterytmeforstyrrelser, Lungesygdom, Blodmangel og øget risiko for infektioner pga. mangel på hvide blodlegemer, Øget tendens til blødning pga. fald i antallet af blodplader, For meget fedt i blodet, Forhøjet blodsukker, Forstyrrelse af skjoldbruskkirtlens funktion, Balanceforstyrrelser, Psoriasis, Blodforgiftning, Nyrebækkenbetændelse, Allergiske reaktioner i øjet, Synsforstyrrelser, Øjenbetændelse

Sjældne ((højest 1 ud af 1000 personer får bivirkningen)

- Hjertesvigt, Hvide fingre og tæer pga. sammentrækning af blodkarrene, Karbetændelse, Hævede lymfeknuder, Leukæmi, Bindevævslidelse Sarcoidose, Ødelæggelse af hinde omkring nervetråde, Alvorlig hudreaktion, Modermærkekræft, Sårhelingsproblemer, Anafylaktisk chok - en akut alvorlig allergisk tilstand, Bindevævssygdom

Graviditet og amning

Planlægger du at blive gravid, er det vigtigt, at du taler med din læge om din behandling.

Behovet for behandling med Golimumab under en eventuel graviditet og efterfølgende ammeperiode vil blive drøftet indgående med dig.

Bliver du gravid, er det vigtigt, at du straks kontakter ambulatoriet, så den rette behandling kan tilrettelægges i samarbejde med dig.

Vaccinationer

Du vil i forbindelse med behandlingen blive orienteret om forhold vedrørende vaccinationer, og du vil blive tilbudt afdelingens vaccinationsprogram.

Under behandling med Golimumab må du ikke blive vaccineret med vacciner indeholdende levende svækket virus.

Forud for eventuelle vaccinationer bør du derfor rette henvendelse til ambulatoriet for vejledning.