

▼ Eculizumab

WAARSCHUWINGSKAART VOOR DE PATIËNT - BEKEMV (eculizumab)

▼ Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen. Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.



Belangrijke veiligheidsinformatie voor patiënten die eculizumab gebruiken

Laat deze kaart zien aan elke zorgverlener die u bezoekt

Eculizumab kan ertoe leiden dat uw immuunsysteem minder goed infecties kan bestrijden, in het bijzonder meningokokkeninfecties, die onmiddellijk medische behandeling vereisen. Als u een van de volgende symptomen hebt, moet u onmiddellijk uw arts bellen of dringend medische hulp zoeken, bij voorkeur op de spoedeisende hulpafdeling van een groot ziekenhuis:

- hoofdpijn en misselijkheid of braken
- hoofdpijn met een stijve nek of rug
- koorts
- huiduitslag
- verwardheid
- hevige spierpijn in combinatie met griepachtige symptomen
- gevoeligheid voor licht



Zoek onmiddellijk medische hulp als u een van deze tekenen of symptomen hebt en toon deze kaart.

Zelfs als u het gebruik van eculizumab stopzet, moet u deze kaart nog 3 maanden na uw laatste dosis eculizumab bij u hebben. Nog enkele weken na uw laatste dosis eculizumab kunt u een risico lopen op een meningokokkeninfectie.

Als u (of uw kind) erfelijke fructose-intolerantie heeft, een zeldzame erfelijke aandoening, mag u (of uw kind) dit middel, eculizumab met de merknaam BEKEMV niet toegediend krijgen. Ook zuigelingen en kinderen jonger dan 2 jaar bij wie erfelijke fructose-intolerantie mogelijk nog niet is gediagnostiseerd mogen dit middel niet toegediend krijgen. Patiënten met erfelijke fructose-intolerantie kunnen fructose niet afbreken. Dat kan ernstige bijwerkingen veroorzaken zoals toevallen, coma, groeiachterstand, nier- en leverfalen

WAARSCHUWINGSKAART VOOR DE PATIËNT - BEKEMV (eculizumab)



Informatie voor de behandelend arts



Deze patiënt kreeg een behandeling met eculizumab voorgeschreven, waardoor de patiënt vatbaarder is voor meningokokkeninfectie (*Neisseria meningitidis*) of andere algemene infecties

- Meningokokkeninfecties kunnen snel levensbedreigend of fataal worden als ze niet vroeg worden herkend en behandeld.
- **Evalueer onmiddellijk als een infectie wordt vermoed en behandel, indien nodig, met geschikte antibiotica.**
- Neem zo snel mogelijk contact op met de behandelende arts (zie onder)
- Na intraveneuze toediening van een geneesmiddel dat sorbitol bevat, zoals eculizumab met de merknaam BEKEMV, kunnen patiënten met HFI zich presenteren met hypoglycemie, metabolische acidose, toevallen en coma wat levensbedreigend kan zijn. Evalueer of HFI wordt vermoed en behandel onmiddellijk.
- Wilt u meer informatie over uw medicijn? Lees de bijsluiter of scan de QR-code voor het online materiaal. Ga met vragen over uw medicijn of bijwerkingen naar uw arts of apotheker.



Patiënten die eculizumab krijgen, moeten deze kaart altijd bij zich hebben.

Toon deze kaart aan elke arts die bij uw gezondheidszorg betrokken is.

Naam van de patiënt _____

Behandelend ziekenhuis _____

Naam van de arts _____

Telefoonnummer _____

Vaccinatiedatum _____