

## Infliximab

(Remicade<sup>®</sup>, Remsima<sup>®</sup>, Flixabi<sup>®</sup>, Inflectra<sup>®</sup>)

Infliximab is aangewezen, zowel voor de behandeling van een Reumatoïde Artritis (RA), Spondylitis Ankylosans (SA) (vroeger ook wel de ziekte van Bechterew genoemd), als voor de behandeling van een Psoriasis Artritis (PsA).

Infliximab behoort tot de groep van biologische geneesmiddelen of de groep van de anti-TNF-alfa therapiën.

TNF-alfa (Tumor Necrosis Factor alfa) is een stof (een eiwit) die van nature in ons lichaam aanwezig is en een rol speelt in ons afweersysteem. Bij patiënten met RA/SA/PsA is er een overmatige aanmaak van dit TNF-alfa en dat leidt tot aanhoudende ontstekingsreacties.

Infliximab zal er voor zorgen dat dit teveel aan TNF afneemt zodat de pijn, de stijfheid en de ontsteking gaan verminderen.

Deze behandeling wordt biologisch genoemd, omdat ze gebruik maakt van natuurlijke stoffen (eiwitten).

## Toedieningswijze en dosis

Infliximab wordt toegediend per infuus via de bloedbaan (intraveneus) over 1,5 tot 2 uur, in dagkliniek.

Tijdens de toediening zullen bloeddruk, pols en temperatuur regelmatig gecontroleerd worden.

De standaarddosis is 3mg/kg lichaamsgewicht (RA) of 5mg/kg lichaamsgewicht (SA/PsA). Bij opstarten van Infliximab is er een oplaadbehandeling op week 0-2-6. Verdere onderhoudsdosis is om de 8 weken.

Mocht er toch een verminderd effect vastgesteld worden, kan het tijdsinterval van 8 naar 6 weken onderhoudsbehandeling verkort worden, naargelang het type gewrichtsontsteking.

## Mogelijke nevenwerkingen

Zoals elk geneesmiddel heeft Infliximab soms ongewenste effecten. Tijdens de toediening van het infuus kan er een allergische reactie optreden, mogelijke reacties kunnen zijn:

- Jeuk, huiduitslag
- Zwelling en roodheid van het aangezicht
- Slikmoeilijkheden
- Kortademigheid
- Verlaagd bloeddruk
- Misselijkheid
- Hartkloppingen
- Temperatuursveranderingen

Moehed is ook een van de mogelijke klachten dat tijdens of de dag na de behandeling kan optreden.

De klachten zijn van persoon tot persoon verschillend.

Tijdens de behandeling met Infliximab wordt uw bloed regelmatig gecontroleerd op ontstekingsfactoren (bloedbezinking en CRP), aantal bloedcellen, nierfunctie, leverfunctie en wordt uw urine onderzocht. Dat is nodig om na te gaan hoe u op de behandeling reageert en om bijwerkingen tijdig op te sporen.

Laattijdige overgevoelighedsreacties thuis komen zeer zelden voor.

Het is belangrijk om de intervallen tussen twee infusen niet nodeloos te verlengen. Een interval van langer dan tien weken kan de kans op overgevoelighedsreacties verhogen.

Bij het gebruik van Infliximab is er een verhoogd risico op infecties, omdat het de natuurlijke afweer vermindert. Het is belangrijk bij koorts of mogelijke tekens van infectie contact op te nemen met je arts.

## Aandachtspunten

Neem contact op met je arts bij vermoeden van nevenwerkingen.

Bij temperatuursverhoging  $> 38^{\circ}\text{C}$  die langer dan 2 dagen duurt, neem steeds contact op met uw reumatoloog.

Meld steeds aan uw huis-/tandarts dat u Infliximab krijgt.

Vrouwen mogen tijdens een behandeling met Infliximab niet zwanger worden en moeten een efficiënt voorbehoedsmiddel gebruiken.

Mogelijke heelkundige ingrepen dienen bij voorkeur gepland te worden in de periode die begint 14 dagen na het infuus en loopt tot 14 dagen voor een volgende toediening van Infliximab. Indien uw wonde nog niet mooi geheeld zou zijn tegen de tijd van het volgende infuus, vragen wij u om met ons contact op te nemen om deze mogelijk uit te stellen.

Indien er een opname in het ziekenhuis gebeurt voor een andere discipline, gelieve dan te vragen of uw behandelende arts contact opneemt met de dienst reumatologie voor overleg.

Niet-levende vaccins zoals griepvaccin mogen toegediend worden. Het is af te raden om levende vaccins gelijktijdig met de Infliximab toe te dienen.

Beschikbare gegevens tonen aan dat een goede klinische respons gewoonlijk binnen de 12 weken wordt bereikt.

## Terugbetalingsprocedure

Vooraleer men met Infliximab kan starten, dient men aan een aantal criteria te voldoen.

Een eerste aanvraag voor terugbetaling loopt voor een beperkte periode (meestal 6 maand). Afhankelijk van de doeltreffendheid kan men nadien verlenging aanvragen voor 12 maand. Het effect van de behandeling wordt regelmatig opnieuw geëvalueerd.

De aanvraag tot terugbetaling gebeurt via uw reumatoloog. In kader van RA gebeurt dit online (TARDIS), in kader van PsA en AS gebeurt dit met papieren documenten die door u ingediend moeten worden bij het ziekenfonds. Vóór de aanvraag dient er steeds een Mantoux test te gebeuren (voor het opsporen van tuberculose) en een longfoto.

## Contactgegevens Dienst Reumatologie

### Campus Aalst

Moorselbaan 164 - 9300 Aalst  
Tel: 053 72 79 65  
Reumato.Aalst@olvz-aalst.be

### Campus Asse

Bloklaan 5 - 1730 Asse  
Tel: 02 300 61 09  
Reumato.Asse@olvz-aalst.be

### Campus Ninove

Biezenstraat 2 - 9400 Ninove  
Tel: 054 31 20 61  
Reumato.Ninove@olvz-aalst.be

### 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 16/01/2019  
Goedgekeurd door dokter Van  
Hoydonck