



PATIENTVEJLEDNING

MEDICIN: GOLIMUMAB

Hvordan anvendes golimumab?

Golimumab anvendes ved behandling af leddegigt (reumatoid artrit), psoriasisgigt og hvirvelsøjlegigt (Mb. Bechterew).

Hvordan virker golimumab?

Golimumab hæmmer det betændelsesfremmende stof TNF- α (tumor necrosis factor α), der spiller en central rolle i sygdomsudviklingen. Virkningen består i, at leddenes hævelse, ømhed, stivhed og smerter aftager eller helt forsvinder. Varige skader på leddene påvirkes ikke, men medicinen er i stand til at forsinke eller helt forhindre yderligere ødelæggelse af leddene.

Virkningen af golimumab indtræder efter få uger, og stoffet er virksomt hos mere end halvdelen. Hvis virkningen ikke er indtrådt efter 4 måneder standses behandlingen og erstattes af en anden. Virker golimumab godt, kan behandlingen fortsætte i flere år.

Hvordan tages golimumab?

Golimumab indsprøjtes under huden 1 gang om måneden, på samme dato.

Hvis en dosis glemmes, skal den glemte dosis tages, og afdelingen kontaktes, så en ny dato for næste indsprøjtning evt. kan fastlægges.

Golimumab opbevares i køleskab (2-8 C) og fragtes i køletaske.

Golimumab og anden medicin

Golimumab anvendes i nogle situationer samtidig med methotrexat eller anden immundæmpende medicin. Der er ikke problemer med samtidig indtagelse af anden medicin.

Bivirkninger ved golimumab

De fleste tåler behandlingen uden væsentlige bivirkninger. Almindelige bivirkninger er luftvejsinfektioner eller hudinfektioner. Infektioner kan udvikles hurtigere med sparsomme symptomer, hvorfor du i tilfælde af feber eller andre tegn på infektion skal kontakte lægen straks.

En meget almindelig bivirkning er reaktioner på indstiksstedet i form af rødme og kløe. Risikoen for eventuelle langtidsbivirkninger er endnu ikke endeligt afklaret. Der har været rejst mistanke om at behandlingen kan medføre øget risiko for udviklingen af visse kræftformer, herunder lymfekræft samt hudkræft. En sådan lille risiko kan ikke udelukkes, men afventer endelig afklaring.



DANBIO

DANSK REUMATOLOGISK DATABASE

Forholdsregler ved planlagte operationer

På grund af risiko for infektion anbefales, at sidste golimumab-sprøjte gives 4 uger før større operationer. Du skal derfor informere den læge, der står for din behandling om eventuelt planlagte operationer, således at I i fællesskab kan finde frem til den bedst egnede behandling omkring operationstidspunktet.

Behandlingen kan genoptages efter veloverstået operation når evt. sting er fjernet og der ikke er tegn på mangelfuld sårheling eller infektion.

Svangerskabsforebyggelse, amning og graviditet

Kvinder der er i behandling med golimumab skal anvende svangerskabsforebyggende midler. Behandling med golimumab skal ophøre mindst 6 mdr. før planlagt graviditet.

Golimumab bør ikke anvendes under amning.

Alkohol

Under behandlingen er der ingen specielle forholdsregler vedrørende indtagelse af alkohol.

Kontrol

Behandlingen fordrer ikke speciel blodprøvekontrol. Af hensyn til anden samtidig medicinsk behandling kontrolleres blodprøver hver 4.-8. uge. I forbindelse med kontrolbesøg vurderes om Golimumab har den ønskede virkning på sygdommen og eventuelle bivirkninger.

DANBIO styregruppe

Maj 2013

DANBIO

Glostrup Hospital, Videncenter for Reumatologi og Rygsygdomme, VRR
Indgang 5, stuen, Nordre Ringvej 57, 2600 Glostrup | Tlf: 3863 3103
Mail: databasen@danbio-online.dk | Web: www.danbio-online.dk