




# Uw therapie: Trastuzumab (Herceptin<sup>®</sup>) en Pertuzumab (Perjeta<sup>®</sup>)

informatie voor patiënten



Uw therapie:  
Trastuzumab (Herceptin<sup>®</sup>)  
en Pertuzumab (Perjeta<sup>®</sup>)

# UW THERAPIE: TRASTUZUMAB (HERCEPTIN®) EN PERTUZUMAB (PERJETA®)

## WAT IS HERCEPTIN®? WAT IS PERJETA®?

De werkzame stof van Herceptin® is Trastuzumab. De werkzame stof van Perjeta® is Pertuzumab. Trastuzumab en Pertuzumab zijn geneesmiddelen die zich vasthechten aan bepaalde eiwitten op de wand van de tumorcellen. Daardoor kan de zieke groei van deze cellen gestopt worden.

## HOE WORDEN HERCEPTIN® EN PERJETA® TOEGEDIEND?

Het geneesmiddel Herceptin® wordt toegediend in de vorm van een onderhuidse inspuiting. De onderhuidse inspuiting van Herceptin® gebeurt door een langzame inspuiting in de dij.

Het geneesmiddel Perjeta® wordt toegediend in de vorm van een infuus.

De eerste toediening van Perjeta® zal trager gebeuren dan de volgende toedieningen. De eerste keer wordt Perjeta® over 1 uur toegediend. Na de toediening van deze producten blijft u de eerste keer nog enkele uren op de afdeling voor verdere observatie.

De volgende toediening van Perjeta® mag over 30 minuten gebeuren.

Zowel Herceptin® als Perjeta® wordt driewekelijks toegediend.

Herceptin® en Perjeta® worden meestal gebruikt in combinatie met chemotherapie.

Meestal zult u, na het stoppen van uw chemotherapie, verder Herceptin® en Perjeta® krijgen.

## WAT IS BELANGRIJK OM TE WETEN ALS U HERCEPTIN® KRIJGT TOEGEDIEND?

1. Als u wordt behandeld met Herceptin® kunnen reacties, zoals koorts, ademhalingsmoeilijkheden, rillingen, huiduitslag en bloeddrukverlaging optreden. Deze verschijnselen treden voornamelijk op bij de eerste toediening.  
Bij die eerste toediening worden uw bloeddruk, hartritme en temperatuur gecontroleerd. Na de toediening wordt u gedurende korte tijd geobserveerd op het oncologisch dagcentrum.  
  
Bij de volgende toedieningen zijn de risico's op mogelijke reacties kleiner.
2. Vanwege een mogelijke daling, in sommige gevallen, van de bloeddruk bij het begin van de behandeling kan de arts patiënten die geneesmiddelen tegen hoge bloeddruk gebruiken, aanraden 12 uur vóór de Herceptin® deze inname te stoppen.
3. Als u lijdt aan of geleden hebt aan een hartziekte (d.w.z. pijn op de borst vanuit het hart, hartritmestoornissen of hartfalen) of als u last hebt of in het verleden last hebt gehad van ademhalingsmoeilijkheden zal de dokter speciale aandacht aan u besteden tijdens de behandeling met Herceptin®. Uw arts zal regelmatig een hartfunctie-onderzoek laten uitvoeren.
4. Vrouwen in de vruchtbare periode mogen niet zwanger geraken tijdens en tot 1 jaar na de behandeling met Herceptin®.
5. Meld uw arts als u andere geneesmiddelen gebruikt (inclusief die middelen die niet door uw dokter zijn voorgeschreven). Dit is zeer belangrijk omdat door het gelijktijdig gebruik van meer dan één geneesmiddel de werking van geneesmiddelen versterkt of verzwakt kan worden. Daarom mag Herceptin® niet

samen met andere geneesmiddelen gebruikt worden zonder de toestemming van uw behandelende arts.

6. Als de onderhuidse inspuiting van Herceptin® pijnlijk aanvoelt, meld dat dan aan uw verpleegkundige, zodat die de injectiesnelheid kan aanpassen. Enige zwelling tijdens de inspuiting is normaal. Het kan zijn dat uw huid tijdelijk wat roder, harder of gevoeliger wordt in de buurt van de injectieplaatsen.

## WAAR KUNT U TERECHT MET VRAGEN OF PROBLEMEN?

- Met niet-dringende medische vragen kunt u terecht bij uw huisarts.
- Met dringende vragen of bij problemen kunt u contact opnemen met UZ Leuven:
  - ✗ Op werkdagen tussen 8.30 en 16 uur: oncologisch dagcentrum, tel. 016 34 88 66.
  - ✗ 's Avonds, tijdens het weekend en op feestdagen: centrale nummer UZ Leuven, tel. 016 33 22 11. Vraag naar de arts met wachtdienst van de dienst algemene medische oncologie of gynaecologische oncologie.





© januari 2019 UZ Leuven

Overname van deze tekst en illustraties is enkel mogelijk na toestemming van de dienst communicatie UZ Leuven.

Ontwerp en realisatie

Deze tekst werd opgesteld door het Leuvens kankerinstituut (LKI) in samenwerking met de dienst communicatie.

[www.chemotherapie.be](http://www.chemotherapie.be)

U vindt deze brochure ook op [www.uzleuven.be/brochure/700656](http://www.uzleuven.be/brochure/700656).

Opmerkingen of suggesties bij deze brochure kunt u bezorgen via [communicatie@uzleuven.be](mailto:communicatie@uzleuven.be).

Verantwoordelijke uitgever  
UZ Leuven  
Herestraat 49  
3000 Leuven  
tel. 016 33 22 11  
[www.uzleuven.be](http://www.uzleuven.be)

 mynexuzhealth

Raadpleeg uw  
medisch dossier via  
[www.mynexuzhealth.be](http://www.mynexuzhealth.be) of

