

Checklist voor voorschrijvers van alemtuzumab

Tijdstip	Check	Activiteit
Initiële screening van patiënten	Contra-indicaties	<input type="checkbox"/> Overgevoelighedsreacties op de actieve stof of op een of meer van de hulpstoffen <input type="checkbox"/> Humaan Immunodeficiëntie Virus(HIV)-infectie <input type="checkbox"/> Patiënten met ernstige actieve infectie, tot aan oplossing
	Aanbevolen screening	<input type="checkbox"/> Screen op actieve of inactieve (latente) TBC (volgens de lokale richtlijnen) <input type="checkbox"/> Overweeg screening van patiënten met een hoog risico op HBV- en/of HCV-infectie <input type="checkbox"/> Wees voorzichtig bij het voorschrijven van alemtuzumab aan patiënten die geïdentificeerd zijn als drager van HBV en/of HCV
	Bepaling uitgangswaarden	<input type="checkbox"/> Compleet bloedbeeld met differentiële telling <input type="checkbox"/> Serumcreatinine <input type="checkbox"/> Schildklierfunctieonderzoek (TSH). Bij klachten wordt geadviseerd ook te testen op vrij T3, vrij T4, thyrotropinereceptor (TSHR) antilichamen en Thyreoïdperoxidase (TPO) antilichamen <input type="checkbox"/> Microscopische urineanalyse
	Voor- en nadelen	<input type="checkbox"/> De patiënt is geïnformeerd over en begrijpt het risico op ernstige auto-immuun aandoeningen en infecties en maligniteiten, en de maatregelen om deze risico's te minimaliseren (bijvoorbeeld alert zijn op symptomen, de patiëntenkaart bij zich dragen en de noodzaak tot periodieke controle gedurende 48 maanden na de laatste behandelingskuur)
6 weken vóórde behandeling (indien nodig)	Vaccinaties	<input type="checkbox"/> Het is aan te raden dat patiënten gevaccineerd zijn volgens de lokale richtlijnen <input type="checkbox"/> Test patiënten zonder een voorgeschiedenis van waterpokken of zonder vaccinatie tegen het varicella zoster virus (VZV) op antilichamen tegen VZV <input type="checkbox"/> Overweeg VZV-vaccinatie van antilichaam-negatieve patiënten; de behandeling met alemtuzumab dient dan tot 6 weken na de vaccinatie te worden uitgesteld
Vlak voor de behandelingskuur	<u>Pre-medicatie</u> <i>Premedicatie voor IAR's</i> <i>Orale profylaxis voor herpes</i>	<input type="checkbox"/> Dien gedurende de eerste 3 dagen van elke behandelingskuur 1000 mg methylprednisolon toe vlak voor de behandeling met alemtuzumab <input type="checkbox"/> U kunt daarnaast overwegen antihistaminica en/of antipyretica toe te dienen volgens lokale richtlijnen voordat de behandeling met alemtuzumab begint <input type="checkbox"/> Dien tweemaal daags 400 mg aciclovir toe volgens lokaal voorschrift, of tweemaal daags 200 mg zoals gebruikt in klinische studies, vanaf de eerste dag van de behandeling en vervolgens gedurende minimaal 1 maand na de behandeling
	Algemene gezondheid	<input type="checkbox"/> Stel de eerste toediening van alemtuzumab uit bij patiënten met actieve infectie tot de infectie volledig onder controle is
	Zwangerschap en anticonceptie	<input type="checkbox"/> Controleer of vrouwen effectieve anticonceptie gebruiken tijdens de behandeling met alemtuzumab en gedurende 4 maanden na de laatste behandelingskuur <input type="checkbox"/> Als de patiënt zwanger is, mag u alemtuzumab alleen toedienen wanneer het potentiële voordeel het potentiële risico voor de foetus rechtvaardigt

