



INFORMATIE VOOR DE PATIËNT  
EN VERZORGERS VAN DE  
PATIËNT

# Let op bij gebruik van Pluvicto<sup>®</sup> (lutetium (<sup>177</sup>Lu)-vipivotide tetraxetan)

## 1. Wat is lutetium (<sup>177</sup>Lu)-vipivotide tetraxetan en hoe werkt het?

Dit geneesmiddel is een radiofarmaceutisch product (radioactief geneesmiddel) dat gebruikt wordt voor de behandeling van volwassenen met progressieve castratieresistente prostaatkanker die is verspreid naar andere delen van het lichaam (uitgezaaid) en die al is behandeld met andere kankerbehandelingen. Castratieresistente prostaatkanker is een kanker van de prostaat (een klier van het mannelijke voortplantingssysteem) die niet reageert op een behandeling die mannelijke hormonen vermindert.

Dit geneesmiddel wordt gebruikt indien de prostaatkankercellen een eiwit op hun oppervlak hebben, genaamd prostaatspecifiek membraanantigeen (PSMA). Dit geneesmiddel bindt aan PSMA dat zich op het oppervlak van de prostaatkankercellen bevindt. Eenmaal gebonden geeft de radioactieve stof in dit geneesmiddel, lutetium-177, straling af, die ervoor zorgt dat de prostaatkankercellen afsterven.

Uw arts zal testen uitvoeren om te kijken of er PSMA aanwezig is op het oppervlak van de kankercellen. Het is waarschijnlijker dat uw kanker op de behandeling met dit geneesmiddel reageert als de testuitslag positief is.

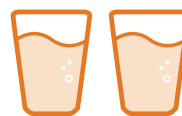


## 2. Wat u moet weten voor, tijdens en na toediening van lutetium (<sup>177</sup>Lu)-vipivotide tetraxetan

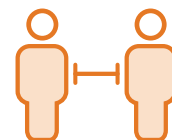
Het gebruik van dit geneesmiddel gaat gepaard met blootstelling aan radioactiviteit.

Uw arts en de nucleair geneeskundige zijn van mening dat het klinisch voordeel dat u bij de procedure met het radiofarmaceutisch product heeft, groter is dan het risico van de straling.

Omdat dit geneesmiddel radioactief is, moet u de hieronder beschreven instructies opvolgen om blootstelling aan straling tot een minimum te beperken.



**Vóór toediening van dit geneesmiddel** moet u veel water drinken zodat u gehydrateerd blijft, en u zo vaak mogelijk moet plassen tijdens de eerste uren na toediening.



**Tijdens de toediening** zal u op afstand van andere patiënten gehouden worden.



**Na toediening van dit geneesmiddel** moet u veel water drinken gedurende 2 dagen zodat u gehydrateerd blijft en u zo vaak mogelijk moet plassen om het radiofarmaceutische product uit uw lichaam te verwijderen. Voor verdere informatie zie kopje 3.

### 3. Specifieke voorzorgsmaatregelen na toediening van lutetium (<sup>177</sup>Lu)-vipivotide tetraxetan

Het gebruik van dit geneesmiddel gaat gepaard met blootstelling aan radioactiviteit.

Om blootstelling aan straling voor anderen tot een minimum te beperken dienen de onderstaande algemene aanbevelingen voor patiënten te worden gevolgd, tenzij anders aangegeven door uw nucleair geneeskundige.

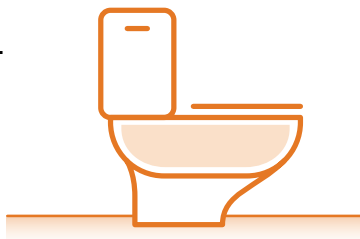
#### Contact met anderen in uw gezin, kinderen en/of zwangere vrouwen

- Beperk nauw contact (op minder dan 1 meter afstand) met:
  - anderen in uw gezin gedurende 2 dagen
  - kinderen en zwangere vrouwen gedurende 7 dagen
- Slaap in een aparte slaapkamer, afgezonderd van:
  - andere gezinsleden gedurende 3 dagen
  - kinderen gedurende 7 dagen
  - zwangere vrouwen gedurende 15 dagen
- Vermijd seksuele activiteit gedurende 7 dagen
- Verwek geen kind en gebruik een condoom tijdens seks gedurende de behandeling met dit geneesmiddel en gedurende 14 weken na uw laatste dosis

#### Gebruik van toiletten

Neem speciale voorzorgsmaatregelen gedurende 2 dagen na de toediening om besmetting te voorkomen:

- U moet altijd zitten als u naar het toilet gaat.
- Het is essentieel dat u elke keer als u naar het toilet gaat toiletpapier gebruikt.
- Was altijd goed uw handen na gebruik van het toilet.



- Spoel alle doekjes en/of het toiletpapier direct na gebruik door het toilet.
- Spoel eventuele tissues of andere voorwerpen die lichaamsafval bevatten, zoals bloed, urine en ontlasting, door het toilet. Artikelen die niet door het toilet kunnen worden gespoeld, zoals verband, moeten in aparte plastic afvalzakken worden gedaan (zie de paragraaf 'Aanbevelingen voor afvalverwijdering' hieronder).
- Alle speciale medische hulpmiddelen die besmet kunnen raken door lichaamsvloeistoffen (zoals katheterzakjes, stomazakjes, ondersteek, waterspuit) moeten onmiddellijk in het toilet geleegd worden en daarna gereinigd worden.

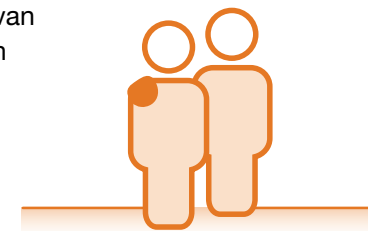
#### Douchen en de was

- Neem elke dag een douche gedurende ten minste 7 dagen na toediening.
- Was uw ondergoed, pyjama, lakens en andere kleding die zweet, bloed of urine bevatten apart van de was van andere huisgenoten, en gebruik een standaard wasprogramma. U hoeft geen bleekmiddel te gebruiken en u hoeft de was niet extra te spoelen.

#### Zorgverleners/verzorgers

Gedurende 2-3 dagen na toediening:

- Patiënten die bedlegerig of minder mobiel zijn, krijgen bij voorkeur hulp van een zorgverlener. Het wordt zorgverleners aanbevolen om tijdens hulpverlening in de badkamer/toilet wegwerphandschoenen te dragen.
- Zorgverleners die helpen bij het opruimen van braaksel, bloed, urine of ontlasting, moeten plastic handschoenen dragen, die daarna weggegooid moeten worden in een aparte plastic afvalzak (zie de paragraaf 'Aanbevelingen voor afvalverwijdering' hieronder).



**Aanbevelingen voor afvalverwijdering**

- Alle spullen die weggegooid moeten worden, moeten in een aparte plastic afvalzak worden gedaan die alleen hiervoor wordt gebruikt.
- Houd de plastic afvalzakken apart van het andere huishoudelijke afval en weg van kinderen en dieren.
- Een personeelslid van het ziekenhuis zal u vertellen waar u deze afvalzakken moet laten.

**Andere voorzorgsmaatregelen**

- De nucleair geneeskundige zal u laten weten of u andere speciale voorzorgen moet treffen nadat u dit geneesmiddel gekregen heeft. Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw nucleair geneeskundige.

**Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb**

▼ 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 bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

**Meer informatie**

Deze informatie is ook terug te vinden op [www.novartis.nl/medicijnen/rmm/pluvicto](http://www.novartis.nl/medicijnen/rmm/pluvicto). Lees de bijsluiters voor meer informatie over uw medicijn op [www.geneesmiddeleninformatiebank.nl](http://www.geneesmiddeleninformatiebank.nl). Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen ([www.cbg-meb.nl](http://www.cbg-meb.nl)).





0623AAAAG66181