

Toedienlijst Ocrelizumab (Ocrevus®)

Specialisme	: NEAP	339966F
Cyclusduur	: Kuur 1 dag 1 en 15, hierna 1x per 6 maanden	
Totaal	: tot progressie of onacceptabel infuusreacties	
Afspraakcode	: Ocrelizumab1: dag 1 en 15: 5,5 uur Ocrelizumab2: vervolg: 6 uur	

Infuus 1 dag 1 en 15

Inloop-tijd (hr:min)	Geneesmiddel	Dosering	Toediening	Pompstand (ml/uur)	TIV (ml)	Toelichting
						a. RR, pols, temp
00:15	Methylprednisolon NaCl 0,9%	100 mg 100 ml	iv			
	Clemastine	1 mg	po			
	Paracetamol	1000 mg	po			
						30 min wachten b.
00:30	Ocrelizumab	300 mg	iv	30	15	filter 0,22µm
00:30				60	30	
00:30				90	45	a.
00:30				120	60	
00:50				150		Rest a.
01:00						Observatie a.

Vanaf infuus 2:

Inloop-tijd (hr:min)	Geneesmiddel	Dosering	Toediening	Pompstand (ml/uur)	TIV (ml)	Toelichting
						a. RR, pols, temp
00:15	Methylprednisolon NaCl 0,9%	100 mg 100 ml	iv			
	Clemastine	1 mg	po			
	Paracetamol	1000 mg	po			
						30 min wachten b.
00:30	Ocrelizumab	600 mg	iv	40	20	filter 0,22µm
00:30				80	40	
00:30				120	60	a.
00:30				160	80	
01:30				200		Rest a.
01:00						Observatie a.

Zie voor Verpleegkundige (toedien-)instructies pagina 2:

Toedienlijst Ocrelizumab (Ocrevus®)

Verpleegkundige (toedien)-instructies:

- *a*: controles vooraf, à 1 uur tijdens inloop Ocrelizumab en na observatie.
- *b*: bereiding: *300 mg*: Haal 10 ml NaCl 0,9% uit een infuuszak NaCl 0,9% van 250 ml.
Voeg vervolgens 10 ml (= 300 mg) ocrelizumab, concentraat voor oplossing voor infusie toe aan de infuuszak NaCl 0,9%.
600 mg: Haal 20 ml NaCl 0,9% uit een infuuszak 0,9% van 500 ml.
Voeg vervolgens 20 ml (=600 mg) ocrelizumab, concentraat voor oplossing voor infusie toe aan de infuuszak NaCl 0,9%.
Voor overige informatie zie: Docportal: ocrelizumab.
- Vraag na aan de patiënt of er tekenen zijn van een actieve infectie, denk hierbij aan: koorts, hoest die niet weggaat, herpes (koortslip, gordelroos)
Nieuwe symptomen of verergering van bestaande klachten van de MS die nog niet bij de arts bekend zijn. Zo ja, overleg met arts of behandeling door kan gaan.

Achtergrondinformatie Ocrelizumab (Ocrevus®)

Informatie over de behandeling:

- Indicatie: bij actieve relapsing remitting multiple sclerose (RRMS) en bij vroege primair progressieve multiple sclerose (PPMS)

Informatie over de geneesmiddelen:

- Ocrelizumab(Ocrevus®) is een recombinant gehumaniseerd monoklonaal antilichaam dat zich selectief bindt aan bepaalde B-cellen waardoor deze worden verwijderd. Wanneer deze B-cellen verwijderd zijn, neemt de ontsteking af en wordt de kans dat andere zenuwcellen worden aangetast vermindert. Hierdoor vermindert het aantal relapsen in RRMS en wordt progressie van de ziekte vertraagd in RRMS en vroege PPMS.

Voor meer informatie zie: Docportal.

Bijwerkingen:

Infuus gerelateerde reacties (huiduitslag, urticaria) hypotensie, infecties van de bovenste luchtwegen, verkoudheid, griep, gastro-enteritis, herpes zoster, virale infecties, conjunctivitis.

Voorlichting benadrukt door verpleegkundige van het dagcentrum:

- Wijs de patiënt op waarschuwingskaart, te verkrijgen op de poli.
- Informeer de patiënt dat als er een infectie of verslechtering van de RRMS/PPMS optreedt hij/zij contact met behandelend arts (neuroloog) moet opnemen.

Informatie voor patiënten over het middel en bijwerkingen:

- Wordt uit gereikt door arts of verpleegkundig consulent.

Levering: apotheek distributie. Door middel van een therapie plan in EPIC.

Contact:

- Dr. Heersema tel: 42605. Indien niet bereikbaar, consultendienst neurologie 77579.
- Verpleegkundig consulent Mw. R Koree tel: 13500 of via polikliniek neurologie.