



In samenspraak met je arts werd er besloten om chemotherapie met **Regorafenib (Stivarga®)** te starten. Op deze infofiche vind je alle informatie betreffende de toedieningswijze en samenstelling van de therapie, het praktisch verloop en (mogelijke) neveneffecten.



Toedieningswijze en samenstelling van de therapie

De therapie wordt volledig via de mond gegeven in de vorm van tabletten. Je neemt de tabletten elke dag eenmaal 's morgens of 's avonds in, bij of ten laatste 30 minuten na de maaltijd of bij een tussendoortje.

Werkingsmechanisme

Regorafenib (Stivarga®): proteïnekinaseremmer (celremmend geneesmiddel)

Praktisch verloop van de therapie

De therapie wordt gegeven in cycli (kuren), één kuur duurt vier weken. Op dag één kom je naar het dagziekenhuis voor een klinisch onderzoek, een bloedname en een voorraad pillen. Je neemt dagelijks een dosis in gedurende drie weken, gevolgd door 1 week rust. Regorafenib (Stivarga®) bestaat in tabletten van 40mg. De arts bepaalt welke dosis je dagelijks moet innemen. Na vier weken start de volgende cyclus. Tijdens de eerste twee cycli wordt op dag 14 of 15 een tussentijdse bloedname gepland, om het effect op het beenmerg, de lever en de nieren te beoordelen.

Een voorbeeld zie je in het schema hieronder.

Naam product	Dag	
	Week 1, 2 en 3	Week 4
Regorafenib	x	rust

Alvorens te starten zal er telkens een bloedafname gebeuren. Soms is uitstel of dosisaanpassing van de therapie noodzakelijk bij nevenwerkingen.

De behandeling kan in het dagziekenhuis gebeuren. Overnachting is niet nodig.

Aantal

Het aantal kuren behandeling zal jouw arts met jou bespreken. Na, gemiddeld twee tot drie maanden, gebeurt een herevaluatie d.m.v. een bloedonderzoek en radiologische onderzoeken.



Mogelijke nevenwerkingen van de therapie

- Buikloop of diarree
- Huidveranderingen, zoals jeuk of huiduitslag
- Huidveranderingen aan de handen en voeten
- Misselijkheid en braken
- Smaak- en geurveranderingen
- Vermoeidheid
- Verhoogde bloeddruk
- Beenmergonderdrukking met tijdelijk verminderde bloedaanmaak als gevolg
 - Vermindert aantal **witte bloedcellen**, waardoor verhoogd infectierisico - bij koorts dient contact genomen te worden.
 - Vermindert aantal **rode bloedcellen**, waardoor meer kans op vermoeidheid/kortademigheid, soms is bloedtransfusie noodzakelijk.
 - Vermindert aantal **bloedplaatjes**, waardoor meer risico op neusbloeding, tandvliesbloeding, blauwe plekken,...
- Haarveranderingen

Je arts zal je elke keer bevragen naar eventuele neveneffecten en zo nodig een ondersteunende behandeling voorzien.

Let op: Regorafenib kan interageren met bepaald voedsel. Vermijd het eten/drinken van pompoes(sap), granaatappel, sterfruit of preparaten op basis van sint-janskruid.

Succes met je behandeling!

Contactgegevens

PSST

Tussen 8.30 en 16 uur

tel. 015 89 21 21

psst.azsintmaarten@emmaus.be

Dageenheid oncologie

Tussen 8 en 18 uur

tel. 015 89 23 50

Arts

Voor vragen aan je arts?

Neem contact op met het medisch secretariaat - tel. 015 89 21 50

Tijdens het weekend of buiten de kantooruren kan je voor dringende medische vragen steeds terecht op het algemeen nummer - 015 89 10 10 of Spoedgevallen - tel. 015 89 20 90