

HOE MOET IK MIJN THERAPIETROUWKAART VAN FARYDAK GEBRUIKEN?

Gebruik uw terapietrouwkaart om iedere dag bij te houden welke medicatie u gebruikt.

1 Maak uzelf vertrouwd met uw terapietrouwkaart.

Elke regel van de terapietrouwkaart laat zien welke medicatie u die dag moet gebruiken. Bij elke cyclus ontvangt u een nieuwe terapietrouwkaart. Ook wanneer de dosering van een van de middelen verandert, kunt u een nieuwe kaart krijgen.

2 Bespreek met uw arts, verpleegkundige of apotheker hoe u deze terapietrouwkaart moet gebruiken en invullen.

Om u er aan te helpen herinneren wanneer u uw medicatie moet gebruiken, zal uw arts, verpleegkundige of apotheker de begindatum van de behandelcyclus opschrijven. Afhankelijk van de begindatum worden direct alle volgende dagen van de behandeling voor de 3 weken van de behandelcyclus opgeschreven. Op die manier weet u voor elke dag van de behandelcyclus welke medicatie u moet gebruiken. Aangezien er drie verschillende doseringssterktes zijn van Farydak, zal uw arts of verpleegkundige aangeven welke doseringssterkte u moet gebruiken.

3 Gebruik uw medicatie volgens voorschrift.

Markeer elke dag een hokje voor elk medicijn dat u hebt gebruikt, zodat u vastlegt wat u heeft gebruikt. Gebruik alle doses zoals aangegeven op uw terapietrouwkaart. Markeer het hokje niet als u een dosis vergeet. Gebruik de volgende dag GEEN dubbele dosis. Als u per ongeluk toch een dubbele dosis heeft genomen of als u een dosis op een rustdag heeft genomen, noteer dit dan op uw terapietrouwkaart.

4 Breng uw terapietrouwkaart mee naar elke controle bij uw arts of verpleegkundige.

Uw arts of verpleegkundige zal uw terapietrouwkaart controleren en met u bespreken. Het is belangrijk om de instructies van uw arts op te volgen.

Volg de instructies van uw arts op over hoe Farydak in combinatie met bortezomib en dexamethason moet worden gebruikt.



▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. U kunt hieraan bijdragen door elke bijwerking die u ondervindt te melden. In Nederland kunt u vermoede bijwerkingen melden bij Nationaal Bijwerkingen Centrum Lareb. U kunt daarvoor gebruik maken van het meldingsformulier dat u op internet kunt vinden (www.lareb.nl). Bijwerkingen kunnen ook altijd gemeld worden bij de houder van de handelsvergunning van het product: Novartis Pharma B.V., Telefoon: 026-3782243, E-mail: bijwerkingen.phnlar@novartis.com.

BORTEZOMIB TWEEMAAL PER WEEK

Begindatum: _____ Voorgeschreven dosis FARYDAK® (panobinostat): 10mg 15mg 20mg

| Week 1 | |
|----------------------------------|--|
| Dag van de week en datum (dd/mm) | Markeer ELK vakje zoals aangegeven |
| Dag 1 | F + B + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> |
| Dag 2 | D <input type="checkbox"/> |
| Dag 3 | F <input type="checkbox"/> |
| Dag 4 | B + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> |
| Dag 5 | F + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> |
| Dag 6 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 7 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |

| Week 2 | |
|----------------------------------|--|
| Dag van de week en datum (dd/mm) | Markeer ELK vakje zoals aangegeven |
| Dag 8 | F + B + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> |
| Dag 9 | D <input type="checkbox"/> |
| Dag 10 | F <input type="checkbox"/> |
| Dag 11 | B + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> |
| Dag 12 | F + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> |
| Dag 13 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 14 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |

| Week 3 (rust) | |
|----------------------------------|--|
| Dag van de week en datum (dd/mm) | Markeer ELK vakje zoals aangegeven |
| Dag 15 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 16 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 17 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 18 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 19 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 20 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 21 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |

Dit is het goedgekeurde doseringsschema voor Farydak. Volg de instructies van uw arts zorgvuldig op.

F FARYDAK **D** Dexamethason **B** Bortezomib (Velcade)

Gebruik GEEN medicatie uit dit schema op uw rustdagen of in uw rustweek

HOE MOET IK MIJN THERAPIETROUWKAART VAN FARYDAK GEBRUIKEN?

Gebruik uw terapietrouwkaart om iedere dag bij te houden welke medicatie u gebruikt.

1 Maak uzelf vertrouwd met uw terapietrouwkaart.

Elke regel van de terapietrouwkaart laat zien welke medicatie u die dag moet gebruiken. Bij elke cyclus ontvangt u een nieuwe terapietrouwkaart. Ook wanneer de dosering van een van de middelen verandert, kunt u een nieuwe kaart krijgen.

2 Bespreek met uw arts, verpleegkundige of apotheker hoe u deze terapietrouwkaart moet gebruiken en invullen.

Om u er aan te helpen herinneren wanneer u uw medicatie moet gebruiken, zal uw arts, verpleegkundige of apotheker de begindatum van de behandelcyclus opschrijven. Afhankelijk van de begindatum worden direct alle volgende dagen van de behandeling voor de 3 weken van de behandelcyclus opgeschreven. Op die manier weet u voor elke dag van de behandelcyclus welke medicatie u moet gebruiken. Aangezien er drie verschillende doseringssterktes zijn van Farydak, zal uw arts of verpleegkundige aangeven welke doseringssterkte u moet gebruiken.

3 Gebruik uw medicatie volgens voorschrift.

Markeer elke dag een hokje voor elk medicijn dat u hebt gebruikt, zodat u vastlegt wat u heeft gebruikt. Gebruik alle doses zoals aangegeven op uw terapietrouwkaart. Markeer het hokje niet als u een dosis vergeet. Neem de volgende dag GEEN dubbele dosis. Als u per ongeluk toch een dubbele dosis heeft genomen of als u een dosis op een rustdag heeft genomen, noteer dit dan op uw terapietrouwkaart.

4 Breng uw terapietrouwkaart mee naar elke controle bij uw arts of verpleegkundige.

Uw arts of verpleegkundige zal uw terapietrouwkaart controleren en met u bespreken. Het is belangrijk om de instructies van uw arts op te volgen.

Volg de instructies van uw arts op over hoe Farydak in combinatie met bortezomib en dexamethason moet worden gebruikt.



▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. U kunt hieraan bijdragen door elke bijwerking die u ondervindt te melden. In Nederland kunt u vermoede bijwerkingen melden bij Nationaal Bijwerkingen Centrum Lareb. U kunt daarvoor gebruik maken van het meldingsformulier dat u op internet kunt vinden (www.lareb.nl). Bijwerkingen kunnen ook altijd gemeld worden bij de houder van de handelsvergunning van het product: Novartis Pharma B.V., Telefoon: 026-3782243, E-mail: bijwerkingen.phnlar@novartis.com.

BORTEZOMIB EENMAAL PER WEEK

Begindatum: _____ Voorgeschreven dosis FARYDAK® (panobinostat): 10mg 15mg 20mg

| Week 1 | |
|----------------------------------|--|
| Dag van de week en datum (dd/mm) | Markeer ELK vakje zoals aangegeven |
| Dag 1 | F + B + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> |
| Dag 2 | D <input type="checkbox"/> |
| Dag 3 | F <input type="checkbox"/> |
| Dag 4 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 5 | F <input type="checkbox"/> |
| Dag 6 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 7 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |

| Week 2 | |
|----------------------------------|--|
| Dag van de week en datum (dd/mm) | Markeer ELK vakje zoals aangegeven |
| Dag 8 | F + B + D <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> |
| Dag 9 | D <input type="checkbox"/> |
| Dag 10 | F <input type="checkbox"/> |
| Dag 11 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 12 | F <input type="checkbox"/> |
| Dag 13 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 14 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |

| Week 3 (rust) | |
|----------------------------------|--|
| Dag van de week en datum (dd/mm) | Markeer ELK vakje zoals aangegeven |
| Dag 15 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 16 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 17 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 18 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 19 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 20 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |
| Dag 21 | Geen dosis <input type="checkbox"/> |

Dit is het goedgekeurde doseringsschema voor Farydak. Volg de instructies van uw arts zorgvuldig op.

F FARYDAK **D** Dexamethason **B** Bortezomib (Velcade)

Gebruik GEEN medicatie uit dit schema op uw rustdagen of in uw rustweek