

Risicominimalisatie-materiaal voor
zorgverleners over de risico's van
belantamab mafodotin

Inleiding

Dit materiaal beschrijft aanbevelingen om belangrijke risico's van belantamab mafodotin te beperken of te voorkomen. Het materiaal is beoordeeld door het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG).

Blenrep is geïndiceerd voor gebruik bij volwassenen voor de behandeling van recidief of refractair multipel myeloom:¹

- in combinatie met bortezomib en dexamethason bij patiënten die ten minste één eerdere behandeling hebben ondergaan; en
- in combinatie met pomalidomide en dexamethason bij patiënten die ten minste één eerdere, lenalidomide bevattende behandeling hebben ondergaan.

Samenvatting

Bij gebruik van belantamab mafodotin zijn oculaire voorvallen te verwachten.¹

Daarom wordt nauwe samenwerking tussen de voorschrijver en een oogspecialist aanbevolen wanneer een patiënt met belantamab mafodotin behandeld wordt.

Oculaire voorvallen zijn beheersbaar en verdwijnen doorgaans wanneer een dosisaanpassing plaatsvindt. Sommige oculaire voorvallen kunnen asymptomatisch verlopen en alleen via oogonderzoek worden vastgesteld.

Er moet oogonderzoek door een oogspecialist plaatsvinden voorafgaand aan de eerste 4 doses en op klinische indicatie. Onderzoeksbevindingen moeten onmiddellijk worden gerapporteerd aan de voorschrijver. De bevindingen kunnen impact hebben op de te geven dosis.

Het is belangrijk dat voorschrijvers en oogspecialisten patiënten voorlichten over het herkennen van symptomen.

Er is extra materiaal voor de patiënt en/of verzorgers van de patiënt. Voorschrijvers worden verzocht dit materiaal aan de patiënt of zijn/haar verzorgers mee te geven.

Inhoudsopgave

Oculaire voorvallen bij gebruik van belantamab mafodotin	3
Bevindingen cornea-onderzoek	4
Veranderingen in gezichtsscherpte waargenomen bij gebruik van belantamab mafodotin	5
Oculaire bijwerkingen waargenomen bij gebruik van belantamab mafodotin	6
Behandeling met belantamab mafodotin	7
Beoordeling van oculaire voorvallen	8
Omgaan met oculaire voorvallen	9
Referenties	10
Formulier bevindingen oogheelkundig onderzoek	11

Voorschrijver

- Deel uw voorkeurs-contactgegevens met de oogspecialist van uw patiënt, zodat de uitslag van het oogonderzoek met u kan worden gedeeld.
- Lees het formulier Bevindingen in oogheelkundig onderzoek in verband met belangrijke informatie over oogonderzoeken voor patiënten die belantamab mafodotin gebruiken
- Controleer of u de resultaten van de oogonderzoeken heeft ontvangen op voorhand van de eerste vier behandelingen
- Bepaal de dosis belantamab mafodotin op basis van de bevindingen uit het oogonderzoek en de aanbevolen dosisaanpassingen.¹
- Raadpleeg een oogspecialist als zich oculaire voorvallen voordoen

Contactgegevens

Naam:

Telefoonnummer:

Fax:

E-mail:

Oogspecialist

- Deel uw voorkeurs-contactgegevens met de voorschrijver, zodat de voorschrijver zo nodig contact met u kan opnemen
- Lees het formulier Bevindingen in oogheelkundig onderzoek in verband met belangrijke informatie over de vereiste oogonderzoeken voor patiënten die belantamab mafodotin gebruiken
- Geef de uitslag door aan de voorschrijver, zodat deze aan de hand daarvan in overleg met een oogarts weloverwogen besluiten kan nemen aangaande eventuele dosisaanpassingen of stopzetting van de behandeling.¹
- Vul voor elk vervolgonderzoek een nieuwe rubriek (zie pagina 11) in, aangezien zich opnieuw oculaire voorvallen kunnen voordoen na opnieuw toedienen van belantamab mafodotin.

Contactgegevens

Naam:

Telefoonnummer:

Fax:

E-mail:

Oculaire voorvallen bij gebruik van belantamab mafodotin

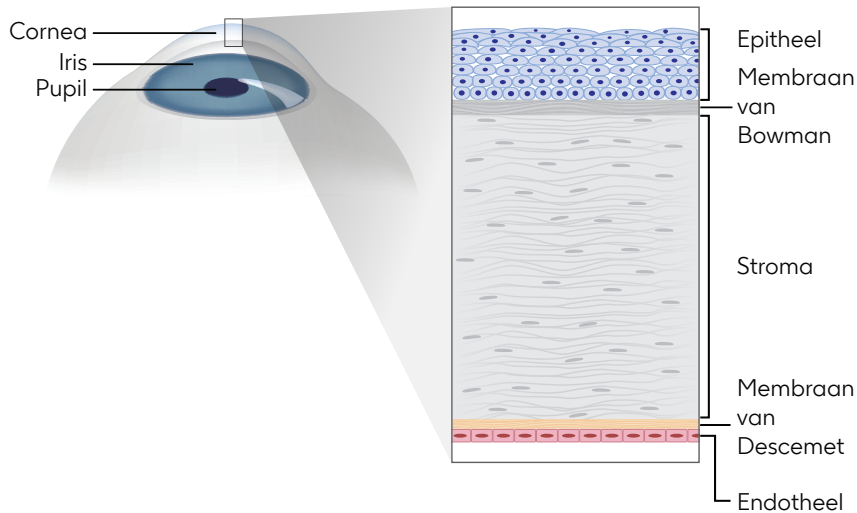
Belantamab mafodotin kan een effect hebben op gezonde cellen, zoals die in het hoornvlies, wat kan leiden tot oculaire voorvallen.

In dit document wordt met oculaire voorvallen het volgende bedoeld: bevindingen uit cornea-onderzoek, afname van de BCVA en oculaire bijwerkingen. Oculaire voorvallen treden op in het cornea-epitheel en worden verondersteld een off-targeteffect van belantamab mafodotin te zijn. Sommige oculaire voorvallen kunnen asymptomatisch verlopen en alleen via oogonderzoek worden vastgesteld.

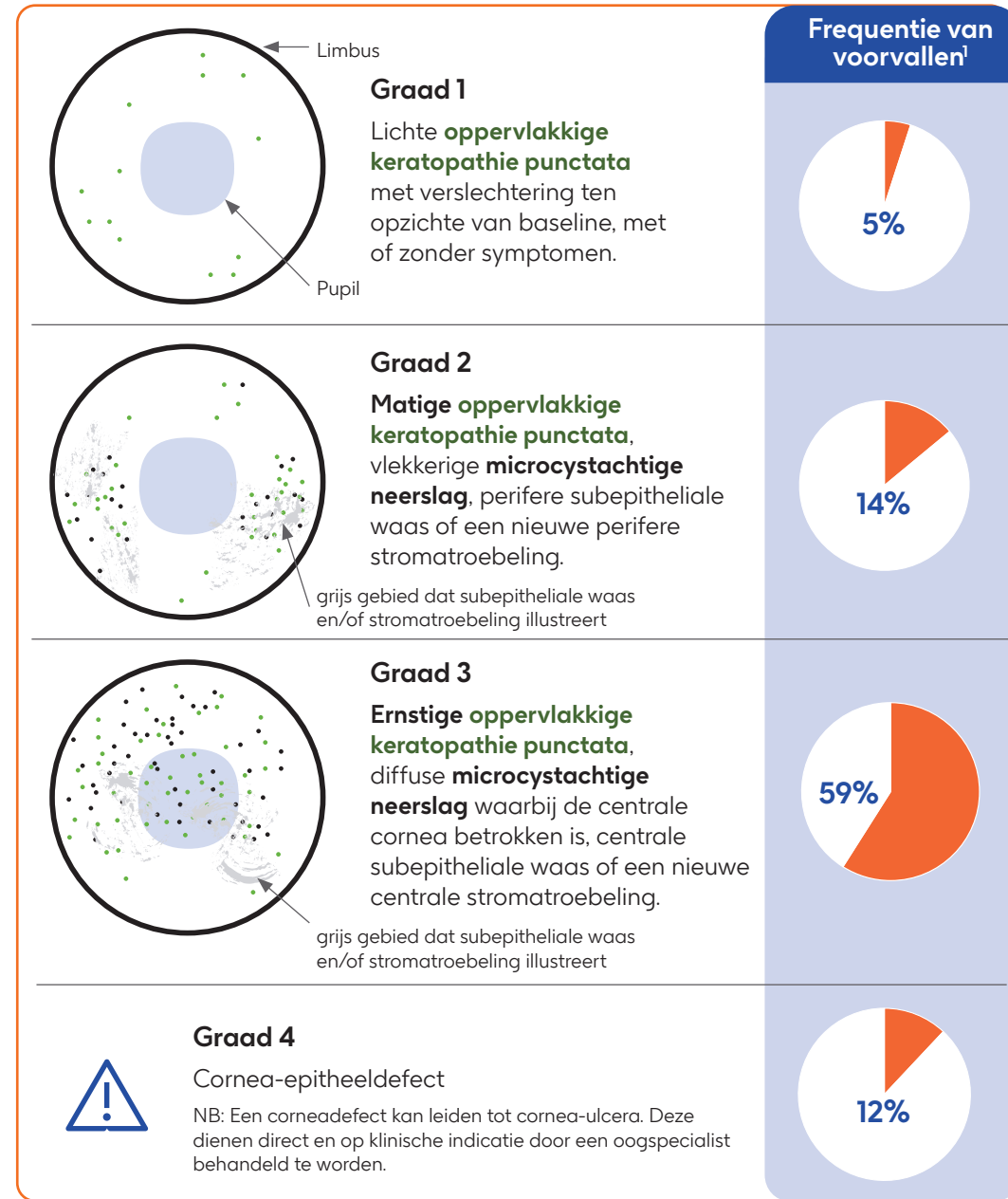
Corneale onderzoeksbevindingen (keratopathieën zoals oppervlakkige keratopathie punctata en microcystachtige neerslag) kunnen optreden als gevolg van apoptose van cornea-epitheelcellen na de internalisatie van belantamab mafodotin. Dit kan worden waargenomen via spleetlamponderzoek. Wanneer cornea-epitheelcellen in een vroeg stadium van apoptose naar de visuele as migreren, kan dat leiden tot veranderingen in de gezichtsscherpte en symptomen als droge ogen en wazig zien. Het cornea-epitheel heeft het vermogen om te herstellen en regenereren zonder littekenvorming (in minimaal 14 dagen). Dit kan bijdragen aan het herstel van oculaire voorvallen.

De **BCVA** wordt vastgesteld door middel van de Snellen-gezichtsscherpte test en het testresultaat wordt genoteerd als een breuk (bijv. 20/20).

Bij **oculaire bijwerkingen** gaat het om door patiënten gemelde symptomen zoals droge ogen en wazig zien, geclassificeerd volgens CTCAE.



Bevindingen cornea-onderzoek



groene stip = oppervlakkige keratopathie punctata
zwarte stip = microcystachtige neerslag

Bovenstaande afbeeldingen zijn uitsluitend ter illustratie.

Veranderingen in gezichtsscherpte waargenomen bij gebruik van belantamab mafodotin

De aanwezigheid van oculaire aandoeningen bij baseline verhoogde niet de incidentie van oculaire voorvallen bij patiënten die werden behandeld met BpD of BVd.

Gepoolde gegevens van klinisch onderzoek (516 patiënten) geven het volgende aan:



- Een BCVA-afname tot 20/50 of slechter bij 31% van de patiënten
 - Mediane tijd tot optreden: 85 dagen
- Na het eerste optreden van deze afname werd vervolgens bij 96% van de patiënten een verbetering van de BCVA gezien, en kwam de BCVA bij 90% van de patiënten weer op het baselineniveau* tijdens de laatste follow-up†.
 - Mediane tijd tot herstel: 57 dagen



- Een BCVA-afname tot 20/200 of slechter bij 2% van de patiënten
 - Mediane tijd tot optreden: 99 dagen
- Na het eerste optreden van deze afname werd vervolgens bij 100% van de patiënten een verbetering van de BCVA gezien, en kwam de BCVA bij 75% van de patiënten weer op het baselineniveau* tijdens de laatste follow-up†.
 - Mediane tijd tot herstel: 86,5 dagen

De verandering in BCVA wordt als licht (**graad 1**) geclassificeerd bij een afname ten opzicht van baseline van 1 regel ten aanzien van de Snellen equivalente gezichtsscherpte, als matig (**graad 2**) bij een afname ten opzichte van baseline van 2 regels (en een Snellen equivalente gezichtsscherpte die niet slechter is dan 20/200) of als ernstig (**graad 3**) bij een afname ten opzicht van baseline van 3 of meer regels (en een Snellen equivalente gezichtsscherpte die niet slechter is dan 20/200). De verandering in BCVA wordt als **graad 4** geclassificeerd bij een afname tot een Snellen equivalente gezichtsscherpte die slechter is dan 20/200.



Raadpleeg de **voorschrijfinformatie** voor meer informatie.¹

*Baseline gedefinieerd als 20/25 of beter in ten minste één oog.¹

†Oculaire voorvallen die nog niet waren hersteld op de afkapdatum voor de gegevensanalyse kwamen voornamelijk voor bij patiënten die nog in behandeling waren of in follow-up, of bij degenen die overleden waren of hun toestemming hadden ingetrokken voordat herstel kon worden gedocumenteerd.

Oculaire bijwerkingen waargenomen bij gebruik van belantamab mafodotin

Oculaire bijwerkingen zijn gemeld bij gebruik van belantamab mafodotin. De vaakst gemelde oculaire bijwerkingen zijn: bevindingen uit cornea-onderzoek (waaronder keratopathie), gereduceerd scherpzien, wazig zien, droge ogen, vreemd-lichaamgevoel in ogen, fotofobie, oogirritatie, oogpijn en cataract.

Om oculaire bijwerkingen te beheersen:

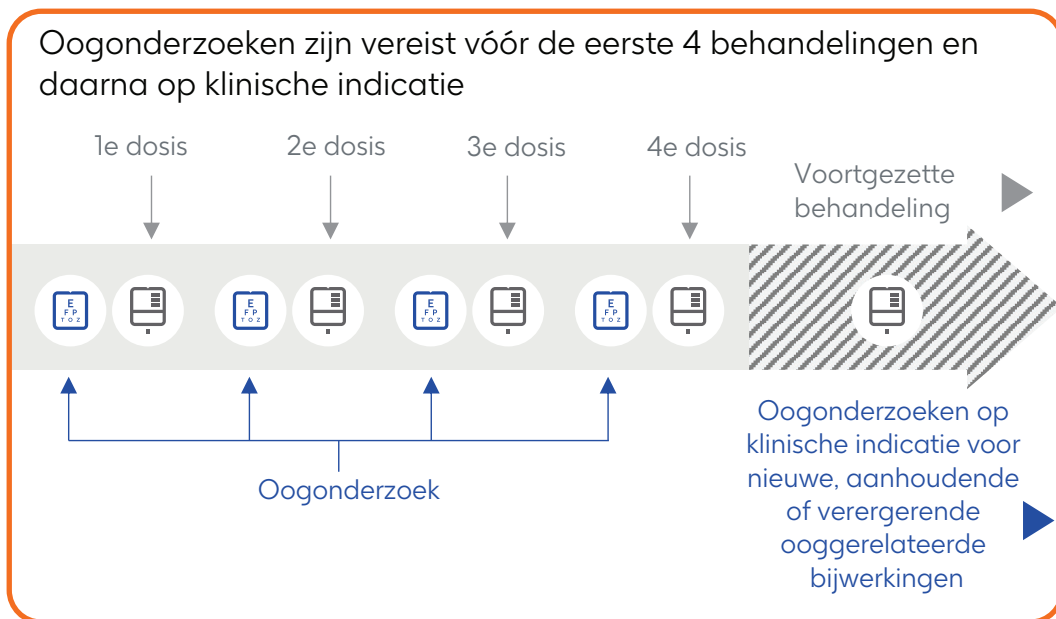
- kreeg **67%** van de patiënten een dosisaanpassing of dosisonderbreking
- kreeg **39%** van de patiënten een dosisverlaging
- staakte **7%** van de patiënten de behandeling

Behandeling met belantamab mafodotin

Zorg voor de patiënten moet worden afgestemd tussen de voorschrijver en oogspecialist voordat begonnen wordt met de behandeling met belantamab mafodotin.

Een multidisciplinaire aanpak waarbij voorschrijvers en oogspecialisten nauw met elkaar samenwerken is cruciaal om patiënten die belantamab mafodotin krijgen de optimale zorg te bieden.

Indien nodig moet dosisaanpassing plaatsvinden om oculaire voorvallen te behandelen.¹



Beoordeling van oculaire voorvallen

Er moet oogonderzoek plaatsvinden voorafgaand aan de eerste 4 doses en op klinische indicatie bij nieuwe of verergerende oculaire voorvallen.¹

Het oogonderzoek moet het volgende omvatten:

- spleetlamponderzoek (cornea-onderzoek)
- beoordeling van de Snellen-gezichtsscherpte (verandering in BCVA)

De ernst van de bevindingen uit het cornea-onderzoek en de verandering in BCVA moet voor elk van beide ogen worden vastgesteld. Dit moet worden gerapporteerd in het betreffende gedeelte van het formulier **Bevindingen uit het oogonderzoek**.

Aangezien mogelijk niet beide ogen in gelijke mate aangedaan zijn, moet op het formulier de hoogste mate van ernst voor het ernstigst aangetaste oog worden genoteerd.

Voorbeeld: als bij een patiënt voor het linkeroog lichte oppervlakkige keratopathie punctata met verergering ten opzichte van baseline wordt vastgesteld maar geen BCVA-afname, wordt aan het linkeroog graad 1 (licht) toegekend. Als bij diezelfde patiënt voor het rechteroog een afname ten opzichte van baseline van 1 regel wordt vastgesteld en ook matige keratopathie punctata en perifere subepitheliale waas, wordt aan het rechteroog graad 2 (matig) toegekend.

Bij deze patiënt is het ernstigst aangetaste oog het rechteroog, met als hoogste mate van ernst graad 2. Daarom moet als algemene mate van ernst graad 2 genoteerd worden (zie hieronder).

Involvoorbeeld beoordelingstabel:

Datum van beoordeling: _____

Verandering in BCVA en bevindingen uit het cornea-onderzoek					
	Geen verandering	Graad 1	Graad 2	Graad 3	Graad 4
Bevindingen uit cornea-onderzoek		Licht	Matig	Ernstig	Cornea-epitheeldefect
Vink het hokje aan dat past bij de toestand van het ernstigst aangetaste oog	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Verandering in BCVA t.o.v. baseline		Licht	Matig	Ernstig	20/200 of slechter
Vink het hokje aan dat past bij de toestand van het ernstigst aangetaste oog	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Hoogste mate van ernst in slechtste oog: Geen verandering Graad 1 Graad 2 Graad 3 Graad 4

Omgaan met oculaire voorvallen

Het is belangrijk om patiënten te adviseren dat:

Bij gebruik van belantamab mafodotin oculaire voorvallen te verwachten zijn. Deze kunnen opnieuw optreden na opnieuw toedienen.¹

Ze oogonderzoeken moeten ondergaan voorafgaand aan de eerste 4 doses, en op klinische indicatie bij nieuwe of verergerende oculaire voorvallen.¹

Raad patiënten aan het volgende te doen om de impact van oculaire voorvallen te beperken:

Ten minste 4 keer per dag **kunsttranen zonder conserveringsmiddelen** toe te dienen, vanaf de eerste infusiedag tot het einde van de behandeling. Dit kan oogklachten verminderen.

Bij patiënten met symptomen van droge ogen kunnen oogspecialisten aanvullende therapieën aanbevelen.

Drag tot het einde van de behandeling **geen contactlenzen**. Het is wel toegestaan om bandagelenzen te gebruiken onder toezicht van een oogarts.

Voorzichtig te zijn wanneer ze autorijden of machines bedienen, en van deze activiteiten af te zien als hun gezichtsvermogen is aangetast. Bij twijfel dienen ze te overleggen met een oogspecialist.

Onmiddellijk contact op te nemen met hun zorgteam als ze oogklachten krijgen.

Er is een speciale folder met **Informatie voor patiënten** beschikbaar die gebruikt kan worden om patiënten en mantelzorgers voor te lichten over mogelijke oculaire voorvallen.

Referenties

1. Belantamab mafodotin. Samenvatting van de productkenmerken. (www.geneesmiddeleninformatiebank.nl)

Afkortingen

ADC	antilichaam-geneesmiddelconjugaat
BCVA	best gecorrigeerde gezichtsscherpte
BPd	belantamab mafodotin in combinatie met pomalidomide en dexamethason
BVd	belantamab mafodotin in combinatie met bortezomib en dexamethason
CTCAE	<i>Common Terminology Criteria for Adverse Events</i>

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld.

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb; website www.lareb.nl.

Formulier bevindingen oogheelkundig onderzoek

Patiëntgegevens

Naam van patiënt: _____

Rubriek 1: alleen voor het baselineonderzoek

Datum van beoordeling: _____ Huidige BCVA (Snellen-gezichtsscherpte): OS / OD /

Eventuele bestaande oogaandoeningen waarvan de voorschrijver op de hoogte moet zijn: _____

Rubriek 2: oogonderzoek voorafgaand aan de 2e dosis

Datum van beoordeling: _____

Verandering in BCVA en bevindingen uit het cornea-onderzoek

	Geen verandering	Graad 1	Graad 2	Graad 3	Graad 4
Bevindingen uit cornea-onderzoek		Licht	Matig	Ernstig	Cornea-epitheeldefect
Vink het hokje aan dat past bij de toestand van het ernstigst aangetaste oog	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Verandering in BCVA t.o.v. baseline		Licht	Matig	Ernstig	20/200 of slechter
Vink het hokje aan dat past bij de toestand van het ernstigst aangetaste oog	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Hoogste mate van ernst in slechtste oog: Geen verandering Graad 1 Graad 2 Graad 3 Graad 4

Rubriek 3: oogonderzoek voorafgaand aan de 3e dosis

Datum van beoordeling: _____

Verandering in BCVA en bevindingen uit het cornea-onderzoek

	Geen verandering	Graad 1	Graad 2	Graad 3	Graad 4
Bevindingen uit cornea-onderzoek		Licht	Matig	Ernstig	Cornea-epitheeldefect
Vink het hokje aan dat past bij de toestand van het ernstigst aangetaste oog	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Verandering in BCVA t.o.v. baseline		Licht	Matig	Ernstig	20/200 of slechter
Vink het hokje aan dat past bij de toestand van het ernstigst aangetaste oog	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Hoogste mate van ernst in slechtste oog: Geen verandering Graad 1 Graad 2 Graad 3 Graad 4

Rubriek 4: oogonderzoek voorafgaand aan de 4e dosis

Datum van beoordeling: _____

Verandering in BCVA en bevindingen uit het cornea-onderzoek

	Geen verandering	Graad 1	Graad 2	Graad 3	Graad 4
Bevindingen uit cornea-onderzoek		Licht	Matig	Ernstig	Cornea-epitheeldefect
Vink het hokje aan dat past bij de toestand van het ernstigst aangetaste oog	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Verandering in BCVA t.o.v. baseline		Licht	Matig	Ernstig	20/200 of slechter
Vink het hokje aan dat past bij de toestand van het ernstigst aangetaste oog	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Hoogste mate van ernst in slechtste oog: Geen verandering Graad 1 Graad 2 Graad 3 Graad 4

U kunt extra materiaal opvragen via de vergunninghouder GSK BV, te bereiken via telefoonnummer (033) 208 1100 of via nl.business-support-team@gsk.com. Het materiaal is online beschikbaar op de website van de vergunninghouder (<https://gskpro.com/nl-nl/risico-minimalisatie-materialen/blenrep>). Aanvullende informatie betreffende belantamab mafodotin is beschikbaar in de Samenvatting van productkenmerken (SmPC) en bijsluiter op www.geneesmiddeleninformatiebank.nl.

Informatie voor patiënten

Let op bij gebruik van Blenrep
(belantamab mafodotin).

Informatie over ooggerelateerde bijwerkingen
die kunnen optreden bij gebruik van
belantamab mafodotin.

Inleiding

In deze folder staat wat u kunt verwachten bij uw behandeling met belantamab mafodotin.

U kunt een aantal bijwerkingen van uw behandeling ervaren. Bij gebruik van belantamab mafodotin komen vaak **ooggerelateerde bijwerkingen** voor, deze kunnen variëren in ernst.

In deze folder vindt u informatie over hoe om te gaan met eventuele ooggerelateerde bijwerkingen. Ook leest u hoe u klachten kunt herkennen en wat er gedaan wordt om uw ooggezondheid in de gaten te houden. Sommige ooggerelateerde bijwerkingen kunnen optreden zonder dat u klachten heeft, en alleen worden opgespoord via oogonderzoeken.



Het is gebruikelijk dat uw behandelend arts de behandeling met belantamab mafodotin aanpast om bijwerkingen te beheersen.

Inhoud

Bij uw behandeling zijn ooggerelateerde bijwerkingen te verwachten	3
Controle van uw ooggezondheid tijdens de behandeling	5
Om wat voor soort oogonderzoeken gaat het?	6
Verlagen van het risico op ooggerelateerde bijwerkingen	7
Oogdruppeldagboek	9
Afsprakenoverzicht voor oogonderzoeken	11

Bij gebruik van belantamab mafodotin zijn ooggerelateerde bijwerkingen te verwachten

Ooggerelateerde bijwerkingen kunnen worden beheerst en hersteld door uw dosis te verlagen of het verlengen van de tijd tussen de doses.



Het hoornvlies is het deel van het oog dat de iris en de pupil bedekt en helpt bij het focussen van het licht dat het oog binnenkomt.

Wanneer u wordt behandeld met belantamab mafodotin, kunnen er veranderingen optreden aan het oppervlak van uw hoornvlies, wat kan leiden tot klachten zoals die op de volgende pagina worden weergegeven.

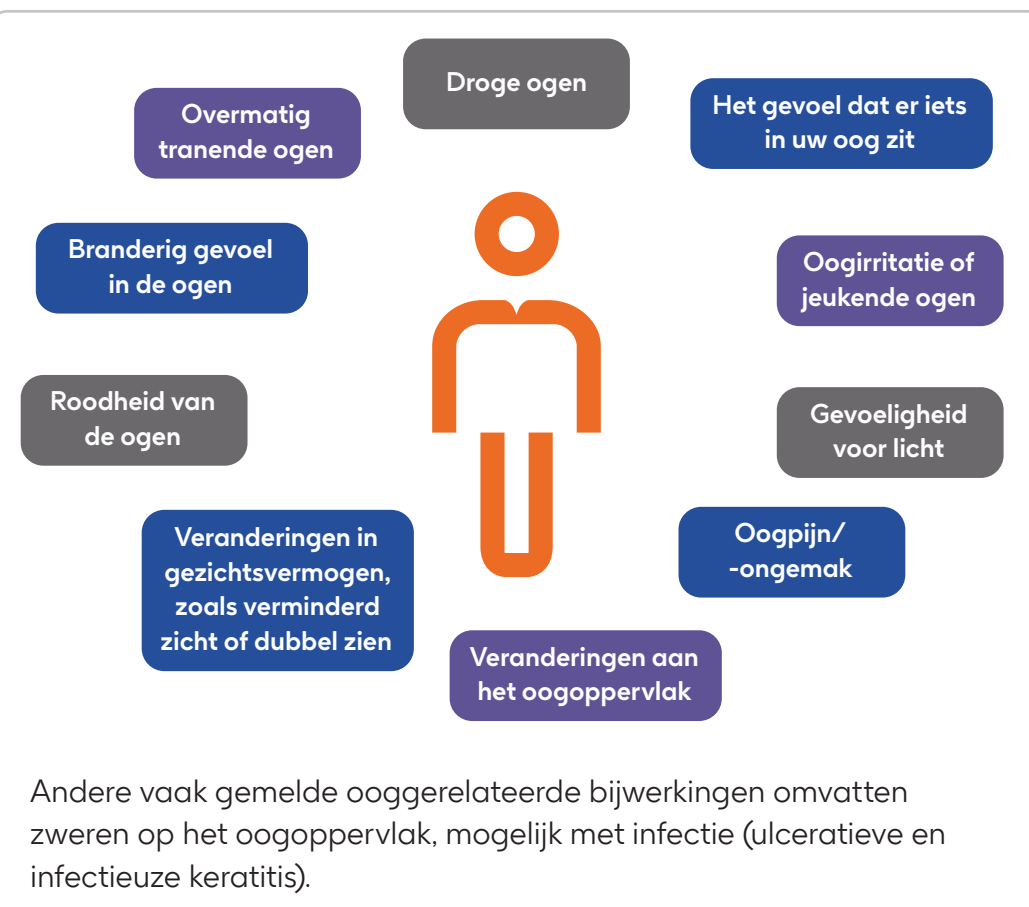


Sommige veranderingen aan het oogoppervlak kunnen zonder klachten optreden en kunnen alleen worden opgespoord via oogonderzoeken. Zelfs als uw gezichtsvermogen prima lijkt, moet u voorafgaand aan uw eerste 4 doses uw ogen te laten controleren door een oogspecialist. Uw arts kan tijdens uw behandeling om aanvullende oogonderzoeken vragen.



Belantamab mafodotin kan vaak worden toegediend aan patiënten met een voorgeschiedenis van zicht- of oogproblemen. Bespreek dit met uw arts als dit op u van toepassing is.

De vaakst gemelde ooggerelateerde bijwerkingen zijn:



Dit is geen volledige lijst van bijwerkingen. Als u deze of andere klachten ervaart die niet in de lijst staan, neem dan contact op met uw behandelend arts en zorg ervoor dat u hem/haar informeert over eventuele aanvullende geneesmiddelen die u momenteel gebruikt.

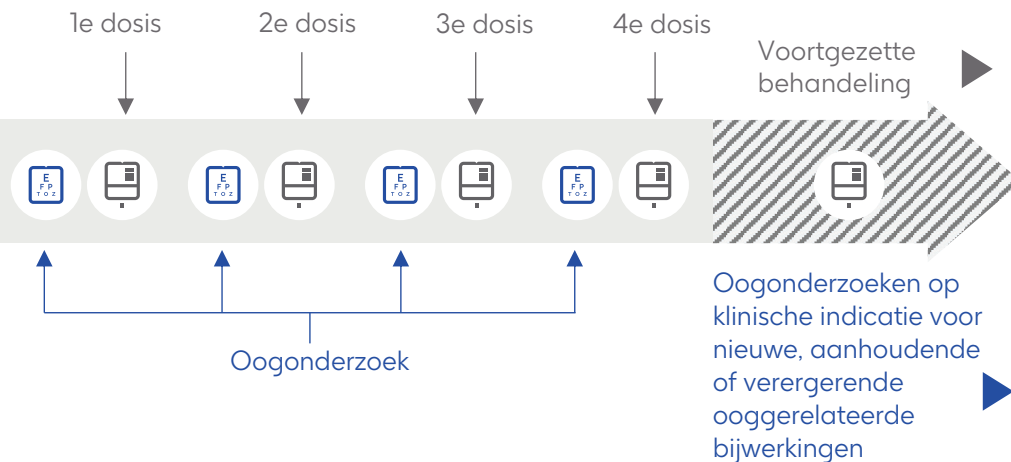
Controle van uw ooggezondheid tijdens de behandeling

- Uw ogen zullen worden gecontroleerd met twee gebruikelijke oogonderzoeken **voorafgaand aan uw eerste 4 doses** en zo nodig bij nieuwe, aanhoudende of verergerende ooggerelateerde bijwerkingen.
- Uw oogspecialist zal de bevindingen van het oogonderzoek delen met uw behandelend arts.
- Uw behandelend arts zal de resultaten van uw oogonderzoek gebruiken om te bepalen of uw dosis moet worden verlaagd of de tijd tussen de doses moet worden verlengd.



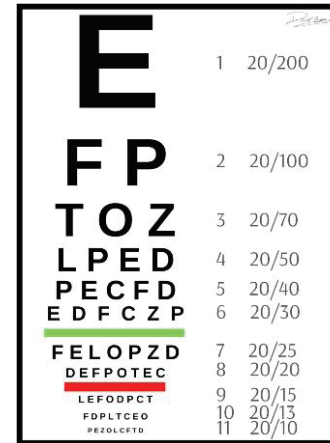
Als u ooggerelateerde klachten ervaart of uw zicht wordt minder, **moet u onmiddellijk contact opnemen** met uw behandelend arts en/of de oogspecialist.

Uw zorgteam zal ervoor zorgen dat uw ogen worden gecontroleerd vóór uw eerste 4 behandelingen



Om wat voor soort oogonderzoeken gaat het?

Uw oogspecialist zal een oogheelkundig onderzoek uitvoeren waarbij een beoordeling van de **gezichtsscherpte** en een **spleetlamponderzoek** zal plaatsvinden.



Beoordeling van de gezichtsscherpte

Bij een beoordeling van de gezichtsscherpte wordt uw vermogen gemeten om fijne details te onderscheiden met en zonder corrigerende lenzen. U wordt gevraagd om de letters te lezen op een kaart die op een bepaalde afstand van u is geplaatst. Dit is een veelvoorkomende oogtest die bepaalt of er een bril op sterkte nodig is.



Spleetlamponderzoek

Een spleetlamp is een microscoop gecombineerd met een fel licht. Tijdens een spleetlamponderzoek wordt u gevraagd om met uw voorhoofd en kin op een steun voor de spleetlamp te gaan zitten. Mogelijk krijgt u ook oogdruppels in uw ogen. Uw oogspecialist zal dan uw oog onderzoeken en vaststellen of er veranderingen zijn aan het oppervlak van uw oog.



Gebruik het **Afsprakenoverzicht voor oogonderzoeken** en **Oogdruppeldagboek** achter in deze folder om uw afspraken en uw gebruik van de oogdruppels bij te houden.

Verlagen van het risico op ooggerelateerde bijwerkingen



Uw arts vraagt u om tijdens de behandeling minimaal **4 keer per dag oogdruppels** te gebruiken om uw ogen vochtig te maken en te smeren. Deze oogdruppels worden **kunsttranen zonder conserveringsmiddel** genoemd. U moet ze gebruiken volgens de gebruiksaanwijzing.



Draag **geen contactlenzen** tijdens uw behandeling, behalve als uw oogspecialist u vertelt dat wel te doen.



Als uw zicht is aangetast, mag u niet autorijden en geen zware machines gebruiken.



Gebruik de **patiëntenkaart**:

- als hulpmiddel om de juiste oogdruppels te verkrijgen bij de apotheek.
- als u ooggerelateerde klachten ervaart en u medische hulp nodig heeft.
- om de contactgegevens van het zorgteam op te schrijven.

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 bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Oogdruppeldagboek

Noteer in het daarvoor bestemde veld de datum waarop u uw oogdruppels gebruikt. Zet elke keer nadat u uw oogdruppels heeft gebruikt, een X in het bijbehorende rondje.

Nummer van de behandelcyclus:	Dag 1	Dag 2	Dag 3		Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Datum (week 1)								
Oogdruppels aangebracht	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Datum (week 2)								
Oogdruppels aangebracht	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Datum (week 3)								
Oogdruppels aangebracht	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Datum (week 4)								
Oogdruppels aangebracht	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Nummer van de behandelcyclus:	Dag 1	Dag 2	Dag 3		Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Datum (week 1)								
Oogdruppels aangebracht	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Datum (week 2)								
Oogdruppels aangebracht	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Datum (week 3)								
Oogdruppels aangebracht	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Datum (week 4)								
Oogdruppels aangebracht	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Nummer van de behandelcyclus:	Dag 1	Dag 2	Dag 3		Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Datum (week 1)								
Oogdruppels aangebracht	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Datum (week 2)								
Oogdruppels aangebracht	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Datum (week 3)								
Oogdruppels aangebracht	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Datum (week 4)								
Oogdruppels aangebracht	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Afsprakenoverzicht voor oogonderzoeken

Afspraak	Datum	Tijd	Aantekeningen
Voorafgaand aan 1e behandeling			
Voorafgaand aan 2e behandeling			
Voorafgaand aan 3e behandeling			
Voorafgaand aan 4e behandeling			
Voorafgaand aan 5e behandeling			
Voorafgaand aan 6e behandeling			
Voorafgaand aan 7e behandeling			
Voorafgaand aan 8e behandeling			

Deze informatie is ook terug te vinden op <https://gskpro.com/nl-nl/risico-minimalisatie-materialen/blenrep>.

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn op 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).

Gebruiksaanwijzing (verder in te vullen door oogspecialist waar nodig):
Gebruik tijdens de behandeling met belantamab mafodotin minimaal 4 keer per dag oogdruppels zonder conserveermiddel.

Informatie voor apothekers:
Gelieve deze persoon te helpen bij het vinden van een niet-receptplichtig merk kunsttranen zonder conserveermiddel.

Patiëntenkaart voor Blenrep (belantamab mafodotin)

Informatie voor zorgverleners:

Deze persoon gebruikt het receptplichtig geneesmiddel belantamab mafodotin. Dit geneesmiddel kan ernstige ooggerelateerde bijwerkingen veroorzaken, waaronder keratopathie.

Neem in het geval van ooggerelateerde bijwerkingen contact op met de behandelend arts en/of de oogspecialist.

Contactgegevens zorgteam

Naam van patiënt:

Naam hematoloog/oncoloog:

Telefoonnummer behandelend arts:

Naam oogspecialist:

Telefoonnummer oogspecialist:

Extra informatie:

Zie ommezijde voor meer informatie

Draag deze kaart altijd bij u.

Zorg ervoor dat u deze kaart aan uw apotheker laat zien.

Zorg ervoor dat u deze kaart laat zien aan elke arts of andere zorgverlener waar u naartoe gaat.

Wilt u meer informatie over uw medicijn? Lees de bijsluiter.

Ga met vragen over uw medicijn of bijwerkingen naar uw arts of apotheker.