



Express Medicine Shipments, Globally!

FOR PUBLIC INTEREST & INFORMATION ONLY.
NO BRAND OR GENERIC MEDICINE IS BEING PROMOTED
FOR SALES FROM THE CONTENT OF THIS DOCUMENT.

[Huis](#) → [Medicijnen, kruiden en supplementen](#) → Trametinib

Source : U.S. National Library of Medicine

URL van deze pagina: <https://medlineplus.gov/druginfo/meds/a613040.html>

trametinib

uitgesproken als (tra me' ti nib)

hoe is dit medicijn voorgeschreven?

Trametinib wordt alleen of in combinatie met dabrafenib (Tafinlar) gebruikt voor de behandeling van een bepaald type melanoom (een type huidkanker) dat niet operatief kan worden behandeld of dat zich heeft verspreid naar andere delen van het lichaam. Het wordt gebruikt in combinatie met dabrafenib om de terugkeer van een bepaald type melanoom te behandelen en te voorkomen na een operatie om het en eventuele aangetaste lymfeklieren te verwijderen. Trametinib wordt ook gebruikt in combinatie met dabrafenib voor de behandeling van een bepaald type niet-kleincellige longkanker (NSCLC) die is uitgezaaid naar nabijgelegen weefsels of naar andere delen van het lichaam. Het wordt gebruikt in combinatie met dabrafenib voor de behandeling van een bepaald type schildklierkanker dat is uitgezaaid naar nabijgelegen weefsels of naar andere delen van het lichaam, dat niet met andere therapieën kan worden behandeld. Trametinib zit in een klasse van medicijnen die kinaseremmers worden genoemd. Het werkt door de werking van een abnormaal eiwit te blokkeren dat kankercellen signaleert om zich te vermenigvuldigen. Dit helpt de verspreiding van kankercellen te stoppen.

=

hoe moet dit geneesmiddel worden gebruikt?

Trametinib wordt geleverd als een tablet om via de mond in te nemen. Het wordt gewoonlijk eenmaal per dag op een lege maag ingenomen, ten minste 1 uur vóór of 2 uur na een maaltijd. Neem trametinib elke dag op ongeveer hetzelfde tijdstip in. Volg de aanwijzingen op uw receptetiket zorgvuldig en vraag uw arts of apotheker om uitleg over elk onderdeel dat u niet begrijpt. Neem trametinib precies zoals voorgeschreven. Neem er niet meer of minder van of neem het vaker in dan uw arts heeft voorgeschreven. Stop niet met het innemen van trametinib zonder met uw arts te overleggen.

Uw arts kan uw dosis trametinib aanpassen, afhankelijk van uw reactie op de behandeling en eventuele bijwerkingen die u ervaart. Praat met uw arts over hoe u zich voelt tijdens uw behandeling.

Vraag uw apotheker of arts om een kopie van de informatie van de fabrikant voor de patiënt.

andere toepassingen voor dit geneesmiddel

Dit medicijn kan worden voorgeschreven voor ander gebruik; vraag uw arts of apotheker om meer informatie.

hoe moet ik speciale voorzorgsmaatregelen nemen?

Voordat u trametinib inneemt,

- vertel het uw arts en apotheker als u allergisch bent voor trametinib, voor andere medicijnen of voor één van de bestanddelen van trametinib-tabletten. Vraag uw apotheker om een lijst van de ingrediënten.
- vertel uw arts en apotheker welke andere voorgeschreven en niet-voorgeschreven medicijnen, vitamines, voedingssupplementen en kruidenproducten u gebruikt of van plan bent te nemen.
- vertel het uw arts als u een longziekte of ademhalingsproblemen heeft of ooit heeft gehad; suikerziekte; bloedingsproblemen of bloedstolsels; colitis (ontsteking van de dikke darm); maag problemen; hoge bloeddruk; hart-, oog-, lever- of nierziekte; of andere medische aandoeningen.
- vertel het uw arts als u zwanger bent of van plan bent zwanger te worden. U mag niet zwanger worden terwijl u trametinib gebruikt. U moet anticonceptie gebruiken om zwangerschap te voorkomen tijdens uw behandeling met trametinib en gedurende 4 maanden na uw laatste dosis. Praat met uw arts over anticonceptiemethoden die voor u werken. Als u zwanger wordt terwijl u trametinib gebruikt, neem dan contact op met uw arts. Trametinib kan de foetus schaden.
- vertel het uw arts als u borstvoeding geeft of van plan bent borstvoeding te geven. U mag geen borstvoeding geven tijdens het gebruik van trametinib en gedurende 4 maanden na uw laatste dosis.
- u moet weten dat dit medicijn de vruchtbaarheid bij vrouwen kan verminderen. Praat met uw arts over de risico's van het gebruik van trametinib.

hoe moet ik speciale dieetinstructies volgen?

Ga door met uw normale dieet, tenzij uw arts u anders vertelt.

wat moet ik doen als ik een dosis vergeet?

Neem de vergeten dosis in zodra u eraan denkt. Als het echter minder dan 12 uur duurt tot uw volgende geplande dosis, sla dan de gemiste dosis over en ga verder met uw normale doseringsschema. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

wat bijwerkingen kan dit medicijn veroorzaken?

Trametinib kan bijwerkingen veroorzaken. Vertel het uw arts als een van deze symptomen ernstig is of niet weggaat:

- droge huid
- zweren op de mond en tong
- droge mond
- braken
- verlies van eetlust
- verandering in het vermogen om voedsel te proeven
- vermoeidheid

Sommige bijwerkingen kunnen ernstig zijn. Als u een van deze symptomen ervaart, stop dan met het gebruik van trametinib en bel onmiddellijk uw arts:

- ongebruikelijke bloeding of blauwe plekken
- bloederige of zwarte, teerachtige ontlasting

- bloed ophoesten of overgeven of materiaal dat op koffiedik lijkt
- bloedneus
- ernstige diarree
- buikpijn
- misselijkheid
- koorts
- rillingen
- snelle, onregelmatige of bonzende hartslag
- moeite met ademen
- pijn op de borst
- zwelling van het gezicht, armen, benen, enkels of voeten
- duizeligheid, licht gevoel in het hoofd of zwakte
- kortademigheid
- pijn in de benen, zwelling, gevoeligheid, roodheid of warmte
- ernstige hoofdpijn
- hoesten
- wazig zien
- verandering in het gezichtsvermogen, inclusief het zien van halo's (wazige omtreklijnen rond objecten) of gekleurde stippen
- verlies van gezichtsvermogen
- oogpijn
- droge, rode of gezwollen ogen
- uitslag, rode huid of puistjes
- wrat
- een roodachtige bult die bloedt of niet geneest
- verandering in grootte of kleur van een mol
- jeuk
- blaren, zweren of zweren op de huid of nagels
- tintelingen, branderigheid, roodheid, zwelling, vervellen of schilferen, blaren of zweren op de handpalmen of voetzolen
- frequent urineren
- verhoogde dorst

Trametinib kan het risico verhogen dat u nieuwe huidkanker of andere vormen van kanker krijgt. Praat met uw arts over de risico's van het gebruik van dit medicijn.

Trametinib kan andere bijwerkingen veroorzaken. Bel uw arts als u ongebruikelijke problemen heeft tijdens het gebruik van dit medicijn.

Als u een ernstige bijwerking ervaart, kan u of uw arts online een rapport sturen naar het MedWatch Adverse Event Reporting-programma van de Food and Drug Administration (FDA)

(<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch> [<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch>]) of telefonisch (1-800-332-1088).

wat moet ik weten over de opslag en verwijdering van dit medicijn?

Bewaar dit medicijn in de verpakking waarin het is geleverd, goed gesloten, uit de buurt van vocht en licht en buiten het bereik van kinderen. Plaats de tabletten niet in andere containers, zoals dagelijkse of wekelijkse pillendoosjes. Bewaar het in de koelkast, maar vries het niet in. Verwijder het droogmiddel (klein pakje meegeleverd met medicatie om vocht op te nemen) niet uit uw fles.

Het is belangrijk om alle medicijnen buiten het zicht en bereik van kinderen te houden, omdat veel containers (zoals wekelijkse piloppassers en die voor oogdruppels, crèmes, pleisters en inhalatoren) niet kindveilig zijn en jonge kinderen ze gemakkelijk kunnen openen. Om jonge kinderen tegen vergiftiging te beschermen, moet u altijd de veiligheidsdoppen sluiten en de medicatie onmiddellijk op een veilige plaats plaatsen - een plaats die omhoog en weg en buiten hun zicht en bereik is.<http://www.upandaway.org> [<http://www.upandaway.org>]

Onnodige medicijnen moeten op speciale manieren worden weggegooid om ervoor te zorgen dat huisdieren, kinderen en andere mensen ze niet kunnen consumeren. U mag dit medicijn echter niet door het toilet spoelen. In plaats daarvan is de beste manier om uw medicatie weg te gooien via een programma voor het terugnemen van medicijnen. Praat met uw apotheker of neem contact op met uw plaatselijke afval-/recyclingafdeling om meer te weten te komen over terugnameprogramma's in uw gemeenschap. Zie de Safe Disposal of Medicines-website van de FDA (<http://goo.gl/c4Rm4p> [<http://goo.gl/c4Rm4p>]) voor meer informatie als u geen toegang heeft tot een terugnameprogramma.

n noodgeval/overdosis

Bel in geval van een overdosis de hulplijn voor gifbestrijding op 1-800-222-1222. Informatie is ook online beschikbaar op: <https://www.poisohelp.org/help> [<https://www.poisohelp.org/help>]. Als het slachtoffer is ingestort, een aanval heeft gehad, moeite heeft met ademen of niet wakker kan worden, bel dan onmiddellijk de hulpdiensten op 911.

Symptomen van een overdosis kunnen de volgende zijn:

- zichtproblemen

wat moet ik nog meer weten?

Houd alle afspraken met uw arts en het laboratorium. Uw arts zal voor en tijdens uw behandeling bepaalde laboratoriumtests bestellen om te zien of het veilig voor u is om trametinib te krijgen en om de reactie van uw lichaam op trametinib te controleren. Uw arts zal uw huid ook controleren op eventuele veranderingen voordat u met de behandeling begint, elke 2 maanden tijdens uw behandeling en tot 6 maanden na de behandeling. Indien nodig zal uw arts ook uw bloeddruk van tijd tot tijd controleren.

Laat niemand anders uw medicatie innemen. Stel uw apotheker al uw vragen over het bijvullen van uw recept.

Het is belangrijk dat u een schriftelijke lijst bijhoudt van alle receptplichtige en niet-receptplichtige (zelfzorg)geneesmiddelen die u gebruikt, evenals alle producten zoals vitamines, mineralen of andere voedingssupplementen. Deze lijst dient u bij elk bezoek aan een arts of ziekenhuisopname mee te nemen. Het is ook belangrijke informatie om mee te nemen in geval van nood.

randnamen

- Mekinist®

Laatst herzien - 15-06-2018

[Leer hoe u deze pagina kunt citeren](#)



[American Society of Health-System Pharmacists, Inc. Disclaimer](#)

AHFS®Informatie over patiëntmedicatie™. © Copyright, 2022. De American Society of Health-System Pharmacists®, 4500 East-West Highway, Suite 900, Bethesda, Maryland. Alle rechten voorbehouden. duplicatie voor commercieel gebruik moet worden geautoriseerd door ASHP.

National Library of Medicine 8600 Rockville Pike, Bethesda, MD 20894 US Department of Health and Human Services

Nationale gezondheidsinstituten

Pagina laatst bijgewerkt: 25 maart 2022