

**TYSABRI formulier voor stoppen van de behandeling
TYSABRI (Natalizumab) 300 mg concentraat voor oplossing voor infusie**

Dit formulier moet zorgvuldig worden gelezen op het moment dat de behandeling met TYSABRI wordt gestopt. Volg het advies in dit formulier op om te verzekeren dat u volledig bent ingelicht en begrijpt wat het doorlopende risico op PML (progressieve multifocale leuko-encefalopathie) gedurende 6 maanden na het stoppen van TYSABRI inhoudt.

Voor het begin van de behandeling met TYSABRI moet u van uw arts een waarschuwingskaart hebben gekregen. Deze waarschuwingskaart moet gedurende 6 maanden na het stoppen van de behandeling worden bewaard, omdat er voor u belangrijke informatie in staat over PML.

PML is een zeldzame herseninfectie die is opgetreden bij patiënten die met TYSABRI werden behandeld en die kan leiden tot ernstige invaliditeit of overlijden. Tot 6 maanden na het stoppen met TYSABRI is PML gemeld.

Tot de tekenen behoren:

- veranderingen in geestelijk vermogen en concentratie,
- gedragsveranderingen,
- zwakte aan één kant van het lichaam,
- problemen met het zicht,
- nieuwe neurologische symptomen die ongebruikelijk zijn voor u.

De symptomen van PML kunnen vergelijkbaar zijn met die van een MS-schub. Dus als u denkt dat uw MS verslechtert of als u nieuwe symptomen opmerkt gedurende 6 maanden na het stoppen van de behandeling met TYSABRI is het zeer belangrijk dat u hier zo spoedig mogelijk met uw arts over spreekt.

Gedurende de 6 maanden na het stoppen van de behandeling met TYSABRI zal uw arts u regelmatig controleren en beslissen of u een MRI-scan nodig heeft. In het algemeen zult u om de 3-6 maanden een MRI krijgen als u een van de volgende combinaties van PML risicofactoren heeft:

- U heeft antilichamen tegen het JC virus, u heeft TYSABRI meer dan 2 jaar gebruikt en u heeft ooit voordat u met TYSABRI bent begonnen een immunosuppressivum (een geneesmiddel dat de activiteit van uw afweersysteem onderdukt) gebruikt.
- U heeft nooit een behandeling met een immunosuppressivum gehad voordat u met TYSABRI bent begonnen, maar u heeft TYSABRI wel meer dan 2 jaar gebruikt en u heeft een hoge index van anti-JCV antilichamen (een verhoogde hoeveelheid antilichamen in uw bloed)

Als u niet in een van bovenstaande groepen valt, dan zult u MRI's blijven krijgen zoals gebruikelijk volgens voorschrift van uw arts.

Mocht u eventuele vragen hebben over bovenstaande informatie, neem dan contact op met uw arts.

Als u de waarschuwingskaart niet meer heeft die u kreeg bij het beginnen met TYSABRI, vraag uw arts dan om een nieuwe kaart. U moet de waarschuwingskaart bij u dragen ter herinnering aan de belangrijke veiligheidsinformatie, met name eventuele symptomen die u kunt ontwikkelen die op PML zouden kunnen wijzen; indien van toepassing moet u de waarschuwingskaart aan uw partner of verzorger laten zien.

Hierbij verklaar ik dat ik bovenstaande tekst zorgvuldig heb gelezen en begrepen.

Naam van de patiënt*:

Handtekening*: **Datum*:**

Naam van de arts[§]:

Handtekening[§]: **Datum[§]:**

*In te vullen door de patiënt

§In te vullen door de arts