

Kesimpta® (ofatumumab)

Bijsluiter (informatie voor de patiënt) SmPC (informatie voor de arts)

Bijsluiter Kesimpta 18-jan-2023

SmPC Kesimpta 18-jan-2023

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. U kunt hieraan bijdragen door melding te maken van alle bijwerkingen die u eventueel zou ervaren. In de bijsluiter leest u hoe u dat kunt doen.

Wat is Kesimpta?

Kesimpta bevat de werkzame stof ofatumumab. Ofatumumab behoort tot een groep geneesmiddelen die monoklonale antilichamen worden genoemd.

Waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Kesimpta wordt gebruikt voor de behandeling van volwassenen met relapsing (terugkerende) multiple sclerose (RMS).

Hoe werkt dit middel?

Kesimpta werkt door zich te hechten aan een doeleiwit, CD20 genaamd, op het oppervlak van B-cellen. B-cellen zijn een soort witte bloedcellen die deel uitmaken van de afweer van uw lichaam (immuunsysteem). Afweer zorgt voor bescherming tegen ziektes. Bij multiple sclerose valt het afweersysteem de beschermende laag rond de zenuwcellen aan. B-cellen spelen een rol in dit proces. Kesimpta valt de B-cellen aan en verwijdert deze. Daarmee verkleint dit middel de kans op het krijgen van een terugval (relaps, exacerbatie, schub, opstoot), verlicht het de ziekteverschijnselen en vertraagt het de verergering van de ziekte.

Vragen over onze geneesmiddelen

Veiligheid van de patiënt staat bij ons hoog in het vaandel. Daarom is onze Medische Informatie bereikbaar voor vragen van patiënten en professionals in de gezondheidszorg met betrekking tot alle aspecten van het gebruik of informatie over een geneesmiddel van Novartis.

Contactinformatie

info.farma@novartis.com

088 - 0452111

Bijwerking melden

Als we op de hoogte zijn van eventuele bijwerkingen, kunnen we die verder onderzoeken. We verzoeken je om bijwerkingen direct bij ons te melden. Novartis zal de informatie verwerken en eventueel contact met je opnemen. Je kunt een bijwerking bij ons melden via het onderstaande contactformulier.

- [Ik ben patiënt en wil een bijwerking melden](#)
 - [Ik ben zorgverlener en wil een bijwerking melden](#)
-

The product information in another language can be found on the [EMA website](#).

Source URL: [*https://www.novartis.com/nl-nl/over/medicijnen/kesimpta-ofatumumab*](https://www.novartis.com/nl-nl/over/medicijnen/kesimpta-ofatumumab)

List of links present in page

- <https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/over/medicijnen/kesimpta-ofatumumab>
- https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/sites/novartis_nl/files/Kesimpta_ai_PIL_18Jan2024.pdf
- https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/sites/novartis_nl/files/Kesimpta_SPC_18Jan2024.pdf
- <mailto:info.farma@novartis.com>
- <https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/contact/patientformulier-bijwerkingen>
- <https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/contact/hcpformulier-bijwerkingen>
- <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/kesimpta#ema-inpage-item-product-info>