

Revolade® (eltrombopag (eltrombopag-olamine))

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

Bijsluiter Revolade 15-dec-2021

SmPC Revolade 12-mei-2023

Wat is Revolade en waarvoor wordt dit middel ingenomen?

Revolade bevat eltrombopag, dat behoort tot een groep geneesmiddelen die trombopoëtinereceptor (TPO-R)-agonisten wordt genoemd. Het wordt gebruikt om het aantal bloedplaatjes in uw bloed te verhogen.

Bloedplaatjes zijn bloedcellen, die behulpzaam zijn bij het verminderen of voorkomen van bloedingen.

- Revolade wordt gebruikt om een bloedstillingsstoornis, genaamd (*primaire immuuntrombocytopenie* (ITP)), te behandelen bij patiënten (van 1 jaar en ouder), die al andere geneesmiddelen hebben gebruikt (corticosteroïden of immunoglobulinen) die niet gewerkt hebben.
- ITP wordt veroorzaakt door een te laag aantal bloedplaatjes (trombocytopenie). Mensen met ITP hebben een verhoogd risico op bloedingen. Klachten die patiënten met ITP kunnen opmerken zijn onder andere petechiën (speldenpuntachtige, platte, ronde, rode vlekjes onder de huid), blauwe plekken, bloedneuzen, bloedend tandvlees en het niet kunnen stoppen van bloedingen als gevolg van snijwonden of verwondingen.
- Revolade kan ook gebruikt worden om een laag aantal bloedplaatjes (*trombocytopenie*) te behandelen bij volwassenen die geïnficeerd zijn met het hepatitis C-virus (HCV), als ze problemen hebben gehad met bijwerkingen bij behandeling met interferon. Veel personen met hepatitis C hebben een laag aantal bloedplaatjes, niet alleen als gevolg van de ziekte zelf, maar ook als gevolg van bepaalde middelen tegen virusinfecties (antivirale middelen) die gebruikt worden bij de behandeling ervan. Door Revolade te gebruiken kan het makkelijker zijn voor u om de volledige kuur van antivirale middelen af te maken (peginterferon en ribavirine).
- Revolade kan ook gebruikt worden om volwassen patiënten te behandelen die lage aantallen bloedcellen hebben als gevolg van de aandoening 'ernstige aplastische anemie' (*severe aplastic anaemia*, SAA). SAA is een ziekte waarbij het beenmerg beschadigd is. Dit veroorzaakt een tekort aan rode bloedcellen (anemie), witte bloedcellen (leukopenie) en bloedplaatjes (trombocytopenie).

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/revolade-eltrombopag-eltrombopag-olamine*](https://www.novartis.com/nl-nl/over/medicijnen/revolade-eltrombopag-eltrombopag-olamine)

List of links present in page

- <https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/over/medicijnen/revolade-eltrombopag-eltrombopag-olamine>
- https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/sites/novartis_nl/files/Revolade_tab_PIL_15Dec2021.pdf
- https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/sites/novartis_nl/files/Revolade_tab_SPC_12May2023.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/revolade#ema-inpage-item-product-info>