

Rydapt® (midostaurine)

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

Bijsluiter Rydapt 22-jun-2023

SmPC Rydapt 22-jun-2023

Wat is Rydapt?

Rydapt bevat de werkzame stof midostaurine. Het behoort tot een geneesmiddelenklasse die proteïnekinaseremmers wordt genoemd.

Waarvoor wordt Rydapt gebruikt?

Rydapt wordt gebruikt voor de behandeling van acute myeloïde leukemie (AML) bij volwassenen die een afwijking hebben in een gen dat FLT3 wordt genoemd. Acute myeloïde leukemie is een vorm van kanker van bepaalde witte bloedcellen ("myeloïde cellen" genaamd) waarbij het lichaam te veel van dit soort cellen aanmaakt.

Rydapt wordt ook gebruikt bij volwassenen om agressieve systemische mastocytose (ASM), systemische mastocytose met geassocieerde hematologische neoplasie (SM-AHN) of mestcelleukemie (MCL) te behandelen. Dit zijn aandoeningen waarbij het lichaam te veel mestcellen, een soort witte bloedcellen, aanmaakt. Klachten worden veroorzaakt wanneer er te veel mestcellen terechtkomen in organen zoals de lever, het beenmerg of de milt, en ze stoffen zoals histamine afgeven aan het bloed.

Hoe werkt Rydapt?

Midostaurine blokkeert de werking van sommige enzymen (kinasen) in de afwijkende cellen en stopt hierdoor hun deling en groei.

Bij het begin van de behandeling van AML wordt Rydapt altijd gebruikt in combinatie met chemotherapie (geneesmiddelen om kanker te behandelen).

Als u vragen heeft over hoe Rydapt werkt of waarom dit geneesmiddel aan u is voorgeschreven, stel deze dan aan uw arts, apotheker of verpleegkundige.

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/rydapt-midostaurine>

List of links present in page

- <https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/over/medicijnen/rydapt-midostaurine>
- https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/sites/novartis_nl/files/Rydapt_PIL_22Jun2023.pdf
- https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/sites/novartis_nl/files/Rydapt_SPC_22Jun2023.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/rydapt#ema-inpage-item-product-info>