

Lutathera® (lutetium (¹⁷⁷Lu)-oxodotreotide)

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

Bijsluiter Lutathera 19-sep-2023

SmPC Lutathera 20-apr-2023

Risicominimalisatie-materiaal (informatie voor de medische zorgverlener en/of patiënt)

Risicominimalisatie-materiaal Lutathera

Wat is Lutathera?

Lutathera bevat lutetium (¹⁷⁷Lu)-oxodotreotide. Dit geneesmiddel is een radiofarmaceutisch product. Het is alleen bedoeld voor therapie.

Waarvoor wordt Lutathera gebruikt?

Lutathera wordt gebruikt voor de behandeling van volwassenen met bepaalde tumoren (gastro-entero-pancreatische neuro-endocriene tumoren), die niet door middel van een operatie volledig uit uw lichaam verwijderd kunnen worden, die in uw lichaam zijn uitgezaaid (gemetastaseerd) en die niet meer reageren op uw huidige behandeling.

Hoe werkt Lutathera?

Het geneesmiddel is alleen effectief als de tumoren somatostatinerceptoren op het oppervlak van hun cellen hebben. Lutathera bindt met deze receptoren en zendt rechtstreeks in de tumorcellen radioactiviteit uit, waardoor ze afsterven.

Het gebruik van Lutathera betekent dat u aan hoeveelheden radioactiviteit wordt blootgesteld. Uw arts en de specialist voor nucleaire geneeskunde zijn van mening dat het klinische voordeel dat u bij de procedure met het radiofarmacon heeft, groter is dan het risico van de straling.

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

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/lutathera-lutetium-177lu-oxodotreotide>

List of links present in page

- <https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/over/medicijnen/lutathera-lutetium-177lu-oxodotreotide>
- https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/sites/novartis_nl/files/Lutathera_PIL_19Sep2023.pdf
- https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/sites/novartis_nl/files/Lutathera_SPC_20Apr2023.pdf
- <https://www.novartis.com/nl-nl/nl-nl/over/medicijnen/rmm/lutathera>
- <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/lutathera#ema-inpage-item-product-info>