

Behandling

Eptinezumab anvendes til forebyggelse af kronisk migræne. Eptinezumab findes i præparatet Vyepti.

Behandling med Vyepti

Vyepti er udviklet specifikt til forebyggelse af kronisk migræne.

Virkningsmekanisme

Man har længe vidst, at molekylet CGRP, som dannes i vores nervesystem, spiller en rolle i udviklingen af migræneanfald. Eptinezumab, som er det aktive stof i Vyepti, er et såkaldt monoklonalt antistof, som binder sig specifikt til CGRP. Dette forhindrer CGRP i at binde sig til sin receptor, og derved brydes transmissionen af signaler til hjernen. Dette kan nedsætte hyppigheden og styrken af migræneanfald.

Inden du starter behandling

For at blive sat i behandling med Vyepti skal du opfylde kriterierne for kronisk migræne. Dvs. mindst 15 hovedpinedage pr. måned hvoraf mindst de 8 dage skal være migræne. Du skal fremvise udfyldt hovedpinekalender for den sidste måned inden opstart. Du skal angive dage med migræne, spændingshovedpine samt dage, hvor du har taget smertestillende medicin.

Du må ikke have medicinoverforbrugshovedpine, dvs. at du de sidste 3 måneder ikke må have taget smertestillende i form af triptaner, kombinationspræparater eller morfika mere end 9 dage pr. måned eller almindelig smertestillende i mere end 14 dage pr. måned.

Sådan gives Vyepti

Du får medicinen under et besøg i Hovedpineambulatoriet.

Vyepti indgives intravenøst (IV). Det betyder, at du får medicinen gennem en lille plastikkanyle lagt i en åre. Der gives 100 mg Vyepti tilsat 100 ml. Natriumklorid. Medicinen indgives over cirka 30 minutter. Du vil få behandlingen under observation af en sygeplejerske samtidig med ca. 5 andre patienter får IV-behandling. Efter 1. behandling skal du sidde til observation ca. 15 minutter.

Bivirkninger

Som ved næsten alle andre præparater kan der forekomme bivirkninger ved brug af Vyepti. Der er beskrevet irritation af luftveje og træthed. Der kan i sjældne tilfælde forekomme allergiske reaktioner bl.a. vise sig ved åndedrætsbesvær, hurtig eller svag puls, blodtryksfald, hævelse af læber, tunge, kløe og/eller udslæt på huden. Evt. langtidsbivirkninger kendes ikke endnu. Oplever du bivirkninger, er det vigtigt at du informerer lægen eller sygeplejersken i Hovedpineambulatoriet.

Forsigtighedsregler

Som kvinde er det vigtigt, at du benytter sikker prævention, så længe du er i behandling med Vyepti. Du skal vente mindst 5 måneder efter sidste behandling, før du forsøger at blive gravid.

Du bør få kontrolleret blodtryk mindst 1 gang årligt under behandling med Vyepti.

Når du er i behandling med Vyepti

Du skal møde til medicinindgift hver 3. måned. Du vil blive ringet op cirka en uge før for at sikre, at du fortsat skal have medicinen. Hvis du bliver forhindret i at møde op den aftalte dag, vil vi normalt kunne finde en ny tid cirka 2 uger senere. Behandlingen stoppes, hvis der ikke er tilfredsstillende reduktion af migrænen efter 3 måneder.

Du skal udfylde hovedpinekalender så længe, du er i behandling med Vyepti. Det er vigtigt, at du indsender kalenderen samt oplysninger om effekten og evt. bivirkninger senest 3 hverdage før du har telefonkonsultation. Du kan benytte mailfunktion på hjemmesiden eller QR-koden.

Bemærk: Hvis du ikke sender hovedpinekalenderen samt oplysninger om effekten af behandlingen rettidigt, kan vi ikke give medicinen til dig, og konsultationerne aflyses.

VIGTIGT! Du skal holde pause med Vyepti i minimum 4 uger for hvert 1,5 år, du har været i behandling, så speciallægen kan vurdere, om du fortsat opfylder kriterierne for behandling. Såfremt behandlingen genopstartes efter pauseperiode bliver forløb samt behandlingsansvar overflyttet til Hjerne- og Nerveambulatoriet hos Hjemssygehus.



Kontakt Hovedpineambulatoriet

Det er muligt at sende sikker mail til Hovedpineambulatoriet med sikker digitalpost. Se yderligere oplysninger på vores hjemmeside.

Eller du kan anvende ovenstående QR-kode til at sende digital post. Bemærk, at du skal benytte Mit-ID for at logge ind.

Benyt med fordel mailfunktionen og undgå køen på telefonen.

Telefon: 79 18 22 77, bed om Hovedpineambulatoriets sekretær.

Jeg giver samtykke til ovenstående som forudsætning for fortsat behandling med Vyepti i Hovedpineambulatoriet.

Dato:

Navn:

Udarbejdet i samarbejde med Dansk Hovedpinecenter, Rigshospitalet Glostrup