

INFORMACE O PACIENTOVI

Jméno pacienta

Datum narození (den / měsíc / rok)

Telefonní číslo pacienta

Kontaktní osoba v naléhavém případě (jméno)

Telefonní číslo v naléhavém případě

PODROBNOSTI O LÉČBĚ

Prosím vyplňte tuto část nebo o to požádejte svého lékaře

Začátek léčby (den / měsíc / rok):

Ukončení léčby (den / měsíc / rok):

NA* ☐ *zaškrtněte, pokud léčba pokračuje

VÝSLEDKY KREVNÍCH TESTŮ

Výsledky mých krevních testů před začátkem léčby izatuximabem provedené

(den / měsíc / rok)

Krevní skupina

☐ A ☐ B ☐ AB ☐ O ☐ RH+ ☐ RH-

Výsledek mého nepřímého antiglobulinového testu (nepřímý Coombsův test) byl:

☐ Negativní
☐ Pozitivní na následující protilátky:

OŠETŘUJÍCÍ LÉKAŘ

V naléhavém případě, nebo pokud naleznete tuto kartu, kontaktujte prosím, mého lékaře pomocí níže uvedených údajů

Jméno lékaře

Telefonní číslo lékaře

Karta pacienta: Verze 4.0
Datum schválení SÚKL 07/2026

SARCLISA[®]
(izatuximab)

Karta pacienta

PACIENTI POUŽÍVAJÍCÍ PŘÍPRAVEK SARCLISA (IZATUXIMAB)

- ▼ Předejte tuto kartu zdravotnickému pracovníkovi **PŘED** podáním krevní transfuze.
- ▼ Noste tuto kartu neustále u sebe, a ještě po dobu nejméně **6 měsíců** po poslední dávce izatuximabu.
- ▼ Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků na:
<https://nezadouciucinky.sukl.cz>.

Adresa pro zasílání je
Státní ústav pro kontrolu léčiv, odbor farmakovigilance, Šrobárova 49/48, 100 00 Praha 10,
e-mail: **farmakovigilance@sukl.gov.cz**.
Nežádoucí účinky mohou být také hlášeny společností SANOFI:
tel. 233 086 111,
e-mail: **prg.cz_phv@sanofi.com**.

- ▼ Další informace naleznete v **Příbalové informaci pro pacienta** (PIL), která je přiložena v každém balení léčivého přípravku a lze ji také vyhledat v databázi léků na webu SÚKL po zadání názvu léčivého přípravku pod zkratkou PIL.

DŮLEŽITÉ INFORMACE PRO ZDRAVOTNICKÉ PRACOVNÍKY

- ▼ Tento pacient je léčen přípravkem **SARCLISA (izatuximab)**.
- ▼ Tato Karta pacienta obsahuje důležité bezpečnostní informace, které musíte znát před, během a po léčbě izatuximabem.
- ▼ Izatuximab se váže na CD38 na erytrocytech a je spojen s důležitým identifikovaným **rizikem interference při určování krevní skupiny** (minoritní antigen) (**pozitivní nepřímý Coombsův test**), která může přetrvávat nejméně 6 měsíců po posledním podání izatuximabu.

- ▼ Pro zamezení potenciálním problémům při transfuzi erytrocytů, je třeba před prvním podáním izatuximabu provést krevní testy pro stanovení krevní skupiny a screeningová vyšetření.
Fenotypizace má být zvážena podle místní praxe.
- ▼ Pokud již byla léčba izatuximabem zahájena a **v případě plánované krevní transfuze**, informujte **krevní banku**, že je pacient léčen izatuximabem a o **možném riziku interference s nepřímým antiglobulinovým testem**.
- ▼ Další informace o přípravku najdete v **Souhrnu údajů o přípravku SARCLISA (SmPC)**.