

SARCLISA[®]
(isatuximab)

Patientkort

Kære patient, som behandles med SARCLISA (isatuximab)

- Du bedes vise dette kort til sundhedspersonalet **før** en blodtransfusion.
- Du skal have kortet på dig altid og i mindst **6 måneder** efter den sidste dosis isatuximab.
- Tal med lægen eller apotekspersonalet, hvis du får en eller flere bivirkninger. Du kan også indberette bivirkninger direkte til **www.meldenbivirkning.dk**. Bivirkninger kan også indberettes til Sanofi på telefon: 45 16 70 00 eller via e-mail Pharmacovigilance.denmark@sanofi.com. Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.
- Se **indlægsedlen** for at få flere oplysninger om isatuximab.

Advarsel til sundhedspersonale

- Bemærk at denne patient får behandling med **SARCLISA (isatuximab)**.
- Dette patientkort indeholder vigtige sikkerhedsoplysninger, som du skal være opmærksom på før, under og efter behandlingen med isatuximab.
- Isatuximab binder til CD38 på røde blodlegemer (RBCs) og er forbundet med en **risiko for interferens med blodtypebestemmelse (positiv indirekte Coombs Test)**, som kan vedvare i mindst 6 måneder efter den sidste infusion med isatuximab.
- Bestem patientens blodtype og udfør screening før den første infusion med isatuximab for at forebygge eventuelle problemer med RBC-transfusion.
Overvej fænotypebestemmelse i henhold til lokal praksis.
- Hvis behandlingen med isatuximab allerede er igangsat og **i tilfælde af en planlagt transfusion skal** blodbanken informeres om, at patienten får isatuximab og om **risikoen for interferens med indirekte antiglobulintests.**
- Se **produktresumeeet (SmPC)** for yderligere oplysninger om isatuximab.

Mine oplysninger

Patientens navn:

Patientens fødselsdato
(DD / MM / ÅÅÅÅ):

 / /

Patientens telefonnr.:

Kontakt i tilfælde af
en nødsituation (navn):

Kontakt i tilfælde af en
nødsituation (telefon):

Min behandling

Udfyld venligst dette afsnit eller bed din læge om at gøre det.

Startdato

(DD/MM/ÅÅÅÅ):

Slutdato

(DD/MM/ÅÅÅÅ):

Mine blodprøveresultater

Før behandling med isatuximab
var resultaterne af mine blodprøver,
som blev taget:

(DD/MM/ÅÅÅÅ):

Blodtype:

☐

A

☐

B

☐

AB

☐

O

☐

Rh+

☐

Rh-

Resultatet af min indirekte antiglobulintest (indirekte Coombs test) var:

Negativ

☐

Positiv for følgende
antistoffer:

Min læges kontaktoplysninger

I tilfælde af en nødsituation, eller hvis du finder dette kort, kontakt venligst min læge via nedenstående.

Lægens navn::

Lægens telefonnr.:

sanofi