

MIJN PERSOONLIJKE GEGEVENS

Naam patiënt:

Geboortedatum:

DD / MM / JJJJ

Telefoonnummer:

Contactpersoon voor noodgevallen:

Naam:

Telefoonnummer:

MIJN BEHANDELGEGEVENS

Vul onderstaande gegevens in of vraag uw arts om dit voor u te doen.

Startdatum DD / MM / JJJJ

Einddatum DD / MM / JJJJ

MIJN BLOEDUITSLAGEN

Uitslagen van mijn bloedtest op de aangegeven datum vóór start met isatuximab:

DD / MM / JJJJ

Bloedgroep:

Kruis aan wat van toepassing is

A

B

AB

O

Rh+

Rh-

Het resultaat van mijn indirecte antiglobulinetest (indirecte Coombs-test) was:

Negatief:

Positief voor de volgende antilichamen:

GEGEVENS VAN MIJN BEHANDELEND ARTS

In een noodgeval, of als u deze kaart vindt, gelieve contact op te nemen met mijn arts via de onderstaande gegevens:

Naam arts:

Telefoonnummer arts:

PATIËNTENKAART (ISATUXIMAB)

Informatie voor de patiënt en/of verzorgers van de patiënt.
Let op bij gebruik van isatuximab. Isatuximab is het werk-
zame bestanddeel in het medicijn. Uw medicijn kan ook
een andere (merk)naam dragen.
Kijk dus goed over welk medicijn dit gaat.

VOOR PATIËNTEN DIE BEHANDELD (GAAN) WORDEN MET ISATUXIMAB

- Toon deze kaart altijd aan zorgverleners vóór een bloedtransfusie.
- Houd deze kaart altijd bij u tijdens en tot 6 maanden na de laatste
kuur met isatuximab.
- Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen.
Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan.
U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen
Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden
helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Deze informatie is ook terug te vinden op:
www.sanofi.nl/geneesmiddelen/sarclisa.

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn op
www.geneesmiddeleninformatiebank.nl.

Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.
Dit materiaal is goedgekeurd door het College ter Beoordeling
van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

VV-PV-0639855 05/2026

Let op: deze patiënt wordt behandeld met isatuximab.
Deze patiëntkaart bevat belangrijke veiligheidsinformatie waarvan
u zich bewust moet zijn vóór, tijdens en na behandeling met isatuximab.
Isatuximab is een monoclonaal antilichaam dat kan binden aan CD38 op rode
bloedcellen en daardoor kan interfereren met bloedtyping (indirecte
Coombs-test); dit risico kan aanhouden tot minstens 6 maanden na de laatste
toediening van isatuximab. Om mogelijke problemen bij (geplande) bloedtrans-
fusies te vermijden, moet een bloedtyping worden uitgevoerd voorafgaande
aan de behandeling met isatuximab. Fenotypering kan worden overwogen
volgens lokale protocollen.
Indien behandeling met isatuximab reeds is gestart in geval van een (geplande)
transfusie, dient u de bloedbank te informeren dat de patiënt isatuximab krijgt
met het risico op interferentie met bloedtypingstests. Raadpleeg voor meer
informatie over isatuximab de Samenvatting van de productkenmerken (SmPC).

WAARSCHUWING VOOR ZORGVERLENERS