

Mine opplysninger

Pasientens navn:

Fødselsdato:

Telefonnummer:

I nødstilfeller, kontakt (navn):

I nødstilfeller, kontakt
(telefonnummer):

DD / MM / ÅÅÅÅ

Behandlingsdetaljer

Vennligst fyll ut denne delen eller spør legen din om å gjøre det.

Startdato: DD/MM/ÅÅÅÅ

Sluttdato: DD/MM/ÅÅÅÅ

Blodprøveresultater

Før isatuksimab behandling ble startet ble det tatt blodprøve

Prøvedato: DD / MM / ÅÅÅÅ

Resultater var:

Blodtype:

A

B

AB

O

Rh+

Rh-

Indirekte antiglobulintest (indirekte Coombs test) var:

Negativt

Positiv for følgende
virkestoffer

Informasjon om legen min

I en nødsituasjon, eller dersom du finner dette kortet, vennligst kontakt legen som er oppført nedenfor:

Legens navn:

Legens telefonnummer:

The Sanofi logo is displayed in a bold, lowercase, sans-serif font. The letters are black, with a small purple dot above the 'i'. The logo is centered horizontally on a white background.

sanofi

WV-PV-0580599_03.2025

Sikkerhetsinformasjon  Etter krav fra
Direktoratet for
medisinske produkter

SARCLISA[®]
(isatuximab)

Pasientkort

Kjære pasient

- Gi dette kortet til helsepersonell før blodoverføring.
- Ha alltid dette kortet med deg; i minst 6 måneder etter at du fikk siste dose med isatuksimab.
- Hvis du opplever bivirkninger, snakk med din lege eller farmasøyt. Dette inkluderer mulige bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan melde fra om bivirkninger direkte via meldeskjema som finnes på nettsiden til Direktoratet for medisinske produkter: www.dmp.no/pasientmelding. Bivirkninger bør også meldes til SANOFI via webside (www.sanofi.no) eller per tlf: +47 46 91 80 01 (kl. 10-14). Ved å melde

fra om bivirkninger bidrar du til å skaffe mer informasjon

om sikkerheten til dette legemidlet.

- For ytterligere informasjon om isatuksimab, les pakningsvedlegget.

Viktig sikkerhetsinformasjon

- Denne pasienten behandles med SARCLISA (isatuksimab).
- Pasientkortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon som du må være oppmerksom på før, under og etter behandling med isatuksimab.

- Isatuksimab binder seg til CD38 på røde blodceller og er forbundet med risiko for interferens med blodtypering (positiv indirekte Coombs test), noe som kan vedvare i minst 6 måneder etter den siste isatuksimabinfusjonen.
- For å unngå potensielle problemer med transfusjon av røde blodceller skal det utføres blodtype- og screeningtester før den første infusjonen med isatuksimab. Fenotyping i henhold til lokal praksis kan vurderes.

- Dersom behandling med isatuksimab allerede har startet og det er planlagt en transfusjon, skal blodtransfusjonsstedet underrettes om at pasienten får isatuksimab og at det dermed er risiko for interferens med indirekte antiglobulintester.
- Ved behov for en akutt transfusjon kan det gis ikke-kryssmatchede ABO/Rh-kompatible røde blodceller i henhold til lokal blodbankpraksis.
- For ytterligere informasjon om isatuksimab, vennligst se preparatomtalen (SPC).