

Läs produktinformationen angående risken för blödning och dess kliniska behandling

- CABLIVI riktar sig mot A1-domänen i von Willebrandfaktorn.
- Vid behandling och övervakning ska man vara medveten om den ökade blödningsrisken förknippad med användning av läkemedlet.
- Behandling med CABLIVI bör avbrytas minst 7 dagar före elektiv kirurgi.
- I nödsituationer kan användning av von Willebrandfaktor-koncentrat övervägas för att korrigera hemostasen.
- För produktinformation och ytterligare information, besök hemsidan för den Europeiska läkemedelsmyndigheten (<http://www.ema.europa.eu>).

CABLIVI 10 mg pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

- Bär alltid detta kort på dig medan du genomgår behandling.
- Visa det här kortet för hälsovårdspersonal som vårdar dig (till exempel läkare, tandläkare eller kirurg) före all medicinsk behandling eller medicinska ingrepp.
- Läs bipacksedeln noggrant.
- Kontakta läkare om du upptäcker ovanliga symtom.

Sanofi Oy, tel: 0201 200 300,
pharmacovigilance.finland@sanofi.com, www.sanofi.fi

Riskhanteringsmaterial, version 1, godkänt 11.6.2019 (Fimea).

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får till Fimea: www.fimea.fi.

PATIENTKORT FÖR NÖDSITUATIONER

SANOFI GENZYME 

Cablivi[®]
caplacizumab

Patientinformation

Namn:

I NÖDSITUATION, KONTAKTA:

Namn:

Telefonnummer:

Förskrivarens information

FÖR MER INFORMATION ELLER I NÖDSITUATION
KONTAKTA BEHANDLANDE LÄKARE:

Namn:

Telefonnummer:

Behandlingsinformation

(ska fyllas i av läkare)

Denna patient har börjat ta CABLIVI (kaplacizumab)
mot förvärvad trombotisk trombocytopen purpura (aTTP) den

(datum) _____