

## Lue tuotetiedoista verenvuotoriskiä ja siihen liittyvää kliinistä hoitoa koskevat tiedot.

- CABLIVI-valmisteen kohteena on von Willebrand tekijän A1-domeeni.
- Hoidossa ja seurannassa on otettava huomioon valmisteen käyttöön liittyvä suurentunut verenvuotoriski.
- CABLIVI-hoito on lopetettava vähintään 7 vuorokautta ennen elektiivistä leikkausta.
- Hätätilanteissa voidaan harkita von Willebrand -tekijän konsentraatin käyttöä hemostaasin korjaamiseksi.
- Tuotetiedot ja lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on Euroopan lääkeviraston verkkosivulla (<http://www.ema.europa.eu>).

## CABLIVI 10 mg injektiokuiva-aine ja liuotin, liuosta varten

- Pidä tämä kortti aina mukanasasi hoidon aikana.
- Näytä tämä kortti sinua hoitavalle terveydenhuollon ammattilaiselle (esim. lääkärille, hammaslääkärille tai kirurgille) ennen lääketieteellistä hoitoa tai toimenpidettä.
- Lue pakkausseloste huolellisesti.
- Ota yhteyttä lääkäriin, jos havaitset epätavallisia oireita.

Sanofi Oy, puh: 0201 200 300,  
pharmacovigilance.finland@sanofi.com, [www.sanofi.fi](http://www.sanofi.fi)

Riskienhallintamateriaali, versio 1, hyväksytty 11.6.2019 (Fimea).

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti uutta turvallisuutta koskevaa tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista Fimealle: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi).

# POTILASKORTTI HÄTÄTILANTEITA VARTEN

SANOFI GENZYME 

Cablivi<sup>®</sup>  
caplacizumab

## Potilaan tiedot

Nimi:

HÄTÄTILANTEESSA, OTA YHTEYTTÄ:

Nimi:

Puhelinnumero:

## Lääkkeen määräjän tiedot

SAADAKSESI LISÄTIETOA TAI HÄTÄTILANTEESSA  
OTA YHTEYTTÄ HOITAVAAN LÄÄKÄRIIN:

Nimi:

Puhelinnumero:

## Hoidon tiedot

*(lääkäri täyttää)*

Tämä potilas on aloittanut (päivämäärä) \_\_\_\_\_  
CABLIVI-valmisteen (kaplasitsumabi) käytön hankitun tromboottisen  
trombosytopenisen purppuran hoitoon.