

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.

Aanbevolen dosis isatuximab 10 mg/kg en toedieningsschema:

Kuur 1: dag 1, 8, 15 en 22 (wekelijks)

Kuur 2 en verder: dag 1 en 15 (elke 2 weken)

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:

A

B

AB

Kruis aan wat van toepassing is

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 werkzame 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.
 - Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb.
 - Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen.
-
- 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. 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-REG-1081272_v2.0-juli 2021

Let op: deze patiënt wordt behandeld met isatuximab. Deze patiëntenkaart 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 bloedtypering (indirecte Coombs-test); dit risico kan aanhouden gedurende 6 maanden na de laatste infusie van isatuximab. Om mogelijke problemen bij (geplande) bloedtransfusie te vermijden, moet een bloedtypering 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 bloedtyperings-tests. Raadpleeg voor meer informatie over isatuximab de Samenvatting van de productkenmerken (SmPC).

WAARSCHUWING VOOR ZORGFLENERS