

Lisez le RCP sur le risque de saignement et la prise en charge clinique connexe

- Cablivi® cible le domaine A1 du facteur de von Willebrand (VWF).
- Le traitement médical et la surveillance doivent tenir compte du risque accru de saignement qui y est associé.
- Le traitement par Cablivi® doit être interrompu au moins 7 jours avant une chirurgie prévue.
- En situations d'urgence, l'utilisation de concentré de facteur de von Willebrand (VWF) peut être envisagée pour corriger l'hémostase.
- Le texte complet et actualisé du RCP est disponible sur le site www.afmps.be, rubrique « NOTICES et RCP des médicaments ».

Cablivi® 10 mg poudre et solvant pour solution injectable

- Lire attentivement la notice.
- Contactez votre médecin si vous présentez des symptômes inhabituels.

SANOFI GENZYME 

Cablivi®
caplacizumab

RMA version 06/2019

Cablivi® 10 mg poudre et solvant pour solution injectable

caplacizumab

CARTE D'ALERTE POUR LE PATIENT

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire.

Vous devez garder cette carte sur vous en permanence pendant le traitement. Montrez cette carte à votre prestataire de soins de santé (p. ex. médecin, dentiste ou chirurgien) avant tout traitement ou toute intervention médicale.

SANOFI GENZYME 

Informations sur le/la patient(e)

Nom :

EN CAS D'URGENCE, VEUILLEZ CONTACTER :

Nom :

Numéro de téléphone :

Coordonnées du prescripteur

CONTACTEZ MON MÉDECIN
POUR PLUS D'INFORMATIONS OU EN CAS D'URGENCE :

Nom :

Numéro de téléphone :

Informations sur le traitement

(à remplir par votre médecin)

**Ce/cette patient(e) est traité(e) depuis [Date] _____
par Cablivi® (caplacizumab) pour le purpura thrombotique
thrombocytopénique acquis (acquired Thrombotic
Thrombocytopenic Purpura, aTTP).**